

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



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

Déclaration de Maladie

M23-014571

1961661

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 528 Société : R.A.M.

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : BENOUHOU MOHAMED

Date de naissance : 29 Jan 1982

Adresse : 3, Rue Sade Ben Zouayy, C.S.C. 3, Casablanca

Appr. : S. H. Palmier CASABLANCA

Tél. : 522 25 07 00 Total des frais engagés : 813,90 Dhs

CSN 0666880610

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 08 / 01 / 2024

Nom et prénom du malade : BENOUHOU MOHAMED Age :

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

Nature de la maladie : HTA / Inten - Myo

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : CASABLANCA Le : 12/01/2024

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

- O Réclamation : contact@mupras.com
- O Prise en charge : pec@mupras.com
- O 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'Ho
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
08/04/2021	aus	200.00	DHS	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	8/1/24	6139.0

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

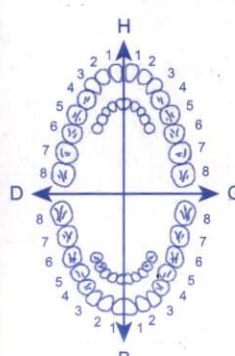
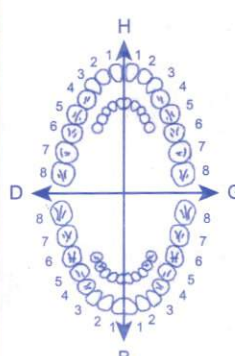
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div> H 25533412 00000000 D </div> <div> 21433552 00000000 G 00000000 35533411 B </div> </div> (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DATE DU DEVIS <input type="text"/> DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>
				

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Imane Benouhoud

Diplômée de la faculté
de Médecine de Casablanca
Médecine Générale

Nutritionniste

Médecin agréé par le Ministère de la santé
Visite Médicale pour permis de conduire



الدكتورة إيمان بنوحد

خريجة كلية الطب

الدار البيضاء.

الطب العام

إختصاصية في الحمية والتغذية

طبيبة معتمدة من طرف وزارة الصحة

الفحص الطبي لاختصاصية السيادة

Casablanca, le :

08/05/2020

MR BENOUHOUD

Docteur IMANE BENOUGHOU
Généraliste - Nutritionniste
Médecin agréé par le Ministère
(Visite Médicale pour Permis de
Résidence Arreda - GH6 Imra - 3 N°4
Casablanca - Tél : 05 22 93 15 79

MR AIED



1) Labiales cp

292^{x3} 1 cp 2 pd

2) Le Votlygax 500

244⁰ 1 cp 2 pd

3) Amegp 500

712⁰ 1 cp 2 pd

PHARMACIE LMV
Rue de Rome Casablanca
Tél : 05 22 85 43 95
Tél : 06 00 06 07 08
00217011000005

Docteur IMANE BENOUGHOU
Généraliste - Nutritionniste
Médecin agréé par le Ministère
(Visite Médicale pour Permis
de Conduire)
Résidence Arreda - GH6 Imra - 3 N°4
Casablanca - Tél : 05 22 93 15 79

إقامات الرضا، 6 GH. رقم 4، الصمارة 35، (قرب الحاج فاتح) الألفة - الدار البيضاء.

الماتف : 05 22 93 15 79

Résidence Arreda, GH 6, N° 4 A 35 (près de Haj Fateh) Hay El Oulfa Casablanca.

INPE : 0091164749 / ICE : 001892910000051

u/Amg bso Cp

1. cp / 2

140,00

613,90

pd 2m

Docteur IMANE BENOUHOUD
Généraliste - Nutritionniste
Ministère de la Santé
(Autorisé par le Ministère de la Santé)
Résidence Arreda, GH5 N°4
Casablanca - Tél : 05 22 93 15 79

**NOTICE : INFORMATION P
LABIXTÈN® 20 mg
DCL: blas**

Veillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes :
• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter à tout moment.
• Si vous avez toute autre question, demandez à votre pharmacien.
• Ce médicament vous a été personnellement prescrit, il est destiné à votre usage.
• Si un des effets indésirables devient grave, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

LOT: 14523019
PER: 05/2028
PPU: 99,70 DH

LABIX

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LABIXTÈN® 20 mg comprimés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LABIXTÈN® 20 mg comprimés ?
3. Comment prendre LABIXTÈN® 20 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LABIXTÈN® 20 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE LABIXTÈN® 20 mg COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

LABIXTÈN® 20 mg comprimés contient de la bimatoprost qui est un antihistaminique. LABIXTÈN® 20 mg comprimés est indiqué pour soulager les symptômes de la rhino-conjonctivite allergique (éternuement, démangeaison nasale, écoulement nasal, congestion nasale ainsi que rougeur et larmoiement oculaires) et autres symptômes d'origine allergique.
LABIXTÈN® 20 mg comprimés peut également être utilisé pour traiter les éruptions cutanées accompagnées de démangeaisons (urticaire).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LABIXTÈN® 20 mg COMPRIMÉS :

- **Contre-indication de LABIXTÈN® 20 mg comprimés :**
Si vous êtes allergique (hypersensible) à la bimatoprost ou à l'un des autres composants du LABIXTÈN® 20 mg comprimés.
- **Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :**
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre LABIXTÈN® 20 mg si vous avez une insuffisance rénale modérée à sévère ou si vous prenez d'autres médicaments (voir « Interaction avec d'autres médicaments »).
- Ne pas dépasser la dose prescrite. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

Enfants et adolescents :

Ce médicament ne doit pas être administré aux enfants de moins de 12 ans.

• Interactions avec d'autres médicaments :

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.
Si vous oubliez de prendre votre dose à l'heure prévue, prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez selon le rythme habituel.
Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, demandez à votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES ÉVENTUELS EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, LABIXTÈN® 20 mg comprimés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.
Les effets indésirables sont :

Fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 10.

- Mal de tête.

- Somnolence.

Peu fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 100 personnes

- Anomalie de l'électrocardiogramme (ECG : enregistrement graphique des battements du cœur).

- Modification du bilan sanguin hépatique.

- Sensations vertigineuses.

- Douleur au niveau de l'estomac.

- Sensation de fatigue.

- Augmentation de l'appétit.

- Battements cardiaques irréguliers.

- Prise de poids.

- Nausées.

- Anxiété.

- Sècheresse ou inconfort nasal.

- Douleur abdominale (au niveau du ventre).

- Diarrhées.

- Gastrite (inflammation de la paroi de l'estomac).

- Vertiges.

- Sensation de faiblesse générale.

- Soif.

- Dyspnée (difficulté à respirer).

- Sècheresse buccale.

- Indigestion.

- Démangeaisons.

- Herpès labial.

- Fièvre.

- Acouphènes (bourdonnements dans les oreilles).

- Troubles du sommeil.

- Modification du bilan sanguin rénal.

- Augmentation des taux de lipides (grasses) mesurés dans le sang.

Fréquence inconnue : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

- Palpitations (perception des battements du cœur).

- Tachycardie (accélération des battements du cœur).

- Des réactions allergiques dont les signes peuvent comporter une difficulté à respirer, un vergette, un éternuement ou perte de connaissance, un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, et/ou un gonflement d'une rougeur de la peau. Si vous remarquez un de ces effets secondaires, arrêtez de prendre le médicament et consultez votre médecin.

**NOTICE : INFORMATION P
LABIXTÈN® 20 mg
DCL: blas**

LOT: 14523019
PER: 05/2028
PPU: 99,70 DH

LABIX

Veillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes :
• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter à tout moment.
• Si vous avez toute autre question, demandez à votre pharmacien.
• Ce médicament vous a été personnellement prescrit, il est destiné à votre usage.
• Si vous avez d'autres symptômes, demandez à votre pharmacien.
• Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez immédiatement votre médecin.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LABIXTÈN® 20 mg comprimés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LABIXTÈN® 20 mg comprimés ?
3. Comment prendre LABIXTÈN® 20 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LABIXTÈN® 20 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE LABIXTÈN® 20 mg COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

LABIXTÈN® 20 mg comprimés contient de la bimatoprost qui est un antihistaminique. LABIXTÈN® 20 mg comprimés est indiqué pour soulager les symptômes de la rhino-conjonctivite allergique (éternuement, démangeaison nasale, écoulement nasal, congestion nasale ainsi que rougeur et larmoiement oculaires) et autres symptômes d'origine allergique.
LABIXTÈN® 20 mg comprimés peut également être utilisé pour traiter les éruptions cutanées accompagnées de démangeaisons (urticaire).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LABIXTÈN® 20 mg COMPRIMÉS :

- **Contre-indication de LABIXTÈN® 20 mg comprimés :**
Si vous êtes allergique (hypersensible) à la bimatoprost ou à l'un des autres composants du LABIXTÈN® 20 mg comprimés.
- **Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :**
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre LABIXTÈN® 20 mg si vous avez une insuffisance rénale modérée à sévère ou si vous prenez d'autres médicaments (voir « Interaction avec d'autres médicaments »).
- Ne pas dépasser la dose prescrite. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

Enfants et adolescents :

Ce médicament ne doit pas être administré aux enfants de moins de 12 ans.

• Interactions avec d'autres médicaments :

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.
Si vous oubliez de prendre votre dose à l'heure prévue, prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez selon le rythme habituel.
Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, demandez à votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES ÉVENTUELS EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, LABIXTÈN® 20 mg comprimés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables sont :

Fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 10.

- Maux de tête.

- Somnolence.

Peu fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 100 personnes

- Anomalie de l'électrocardiogramme (ECG : enregistrement graphique des battements du cœur).

- Modification du bilan sanguin hépatique.

- Sensations vertigineuses.

- Douleur au niveau de l'estomac.

- Sensation de fatigue.

- Augmentation de l'appétit.

- Battements cardiaques irréguliers.

- Prise de poids.

- Nausées.

- Anxiété.

- Sècheresse ou inconfort nasal.

- Douleur abdominale (au niveau du ventre).

- Diarrhées.

- Gastrite (inflammation de la paroi de l'estomac).

- Vertiges.

- Sensation de faiblesse générale.

- Soif.

- Dyspnée (difficulté à respirer).

- Sècheresse buccale.

- Indigestion.

- Démangeaisons.

- Herpès labial.

- Fièvre.

- Acouphènes (bourdonnements dans les oreilles).

- Troubles du sommeil.

- Modification du bilan sanguin rénal.

- Augmentation des taux de lipides (grasses) mesurés dans le sang.

Fréquence inconnue : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

- Palpitations (perception des battements du cœur).

- Tachycardie (accélération des battements du cœur).

- Des réactions allergiques dont les signes peuvent comporter une difficulté à respirer, un vergette, un éternuement ou perte de connaissance, un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, et/ou un gonflement d'une rougeur de la peau. Si vous remarquez un de ces effets

secondaires, arrêtez d'utiliser le médicament et consultez votre médecin.

**NOTICE : INFORMATION P
LABIXTÈN® 20 mg
DCL: blas**

LOT: 14523019
PER: 05/2028
PPU: 99,70 DH

LABIX

Veillez lire attentivement cette notice car elle contient des informations importantes :
• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter à tout moment.
• Si vous avez toute autre question, demandez à votre pharmacien.
• Ce médicament vous a été personnellement prescrit, il est destiné à votre usage.
• Si vous avez d'autres symptômes, demandez à votre pharmacien.
• Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez immédiatement votre médecin.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LABIXTÈN® 20 mg comprimés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LABIXTÈN® 20 mg comprimés ?
3. Comment prendre LABIXTÈN® 20 mg comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LABIXTÈN® 20 mg comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE LABIXTÈN® 20 mg COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

LABIXTÈN® 20 mg comprimés contient de la bimatoprost qui est un antihistaminique. LABIXTÈN® 20 mg comprimés est indiqué pour soulager les symptômes de la rhino-conjonctivite allergique (éternuement, démangeaison nasale, écoulement nasal, congestion nasale ainsi que rougeur et larmoiement oculaires) et autres symptômes d'origine allergique.
LABIXTÈN® 20 mg comprimés peut également être utilisé pour traiter les éruptions cutanées accompagnées de démangeaisons (urticaire).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LABIXTÈN® 20 mg COMPRIMÉS :

- **Contre-indication de LABIXTÈN® 20 mg comprimés :**
Si vous êtes allergique (hypersensible) à la bimatoprost ou à l'un des autres composants du LABIXTÈN® 20 mg comprimés.
- **Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :**
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre LABIXTÈN® 20 mg si vous avez une insuffisance rénale modérée à sévère ou si vous prenez d'autres médicaments (voir « Interaction avec d'autres médicaments »).
- Ne pas dépasser la dose prescrite. Si les symptômes persistent, consultez votre médecin.

Enfants et adolescents :

Ce médicament ne doit pas être administré aux enfants de moins de 12 ans.

• Interactions avec d'autres médicaments :

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.
Si vous oubliez de prendre votre dose à l'heure prévue, prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez selon le rythme habituel.
Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, demandez à votre médecin ou votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES ÉVENTUELS EFFETS INDÉSIRABLES ?

Comme tous les médicaments, LABIXTÈN® 20 mg comprimés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.
Les effets indésirables sont :

Fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 10.

- Mal de tête.
- Somnolence.

Peu fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 100 personnes

- Anomalie de l'électrocardiogramme (ECG : enregistrement graphique des battements du cœur).
- Modification du bilan sanguin hépatique.
- Sensations vertigineuses.
- Douleur au niveau de l'estomac.
- Sensation de fatigue.
- Augmentation de l'appétit.
- Battements cardiaques irréguliers.
- Prise de poids.
- Nausées.
- Anxiété.

- Sècheresse ou inconfort nasal.
- Douleur abdominale (au niveau du ventre).
- Diarrées.

- Gastrite (inflammation de la paroi de l'estomac).
- Vertiges.
- Sensation de faiblesse générale.
- Soif.
- Dyspnée (difficulté à respirer).
- Sècheresse buccale.
- Indigestion.

- Démangeaisons.
- Herpès labial.
- Fièvre.

- Acouphènes (bourdonnements dans les oreilles).
- Trouble du sommeil.
- Modification du bilan sanguin rénal.
- Augmentation des taux de lipides (grasses) mesurés dans le sang.
- **Fréquence inconnue : la fréquence de survenue ne peut être estimée sur la base des données disponibles.**
- Palpitations (perception des battements du cœur).
- Tachycardie (accélération des battements du cœur).

- Des réactions allergiques dont les signes peuvent comporter une difficulté à respirer, un vergette, un éternuement ou perte de connaissance, un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, et/ou un gonflement d'une rougeur de la peau. Si vous remarquez un de ces effets secondaires, arrêtez de prendre le médicament et consultez votre médecin.

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

وكس[®] قرص قابل للقطع

بين صودي، عن طريق الفم

هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات

نشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض
أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضاً على أي م



تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوثيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوثيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوثيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوثيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العبوة و معلومات أخرى

1- ماهو ليفوثيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي

هذا الدواء هرمونة درقية

AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

Boîtes de 14, 28 & 56.

(Amidopiline)

Voitelle lire attentivement l'intégralité de cette notice médicamenteuse avant de commencer le traitement. Elle contient des informations importantes. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne prenez pas d'autres médicaments sans l'avis de votre médecin. Les personnes, qui pourraient être nées, même si les signes de grossesse ne sont pas encore apparus, doivent être informées. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous ne vous sentez pas mieux, consultez votre médecin.

Que contient cette notice :

1. Quel est ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® comprimé ?
3. Comment prendre AMEP® comprimé ?
4. Comment conserver AMEP® comprimé ?
5. Informations supplémentaires

1. Quel est ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amidopiline qui appartient au groupe de médicaments AMEP® utilisés pour traiter l'hypertension de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Cela permet de réduire la tension artérielle et de soulager la douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® comprimé ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amidopiline ou à l'un des autres composants du médicament.
- Si vous avez eu des crises de convulsions, des maux de tête, des vertiges ou des étourdissements. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la vaine artérielle (hypotension).

- Si vous prenez un traitement de la pression artérielle (hypertension) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter le sang suffisant à votre organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Faites attention avec AMEP® comprimé

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Insuffisance rénale récente
- Insuffisance cardiaque
- Aggravation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive).
- Maladie du foye.

- Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents

AMEP® comprimé n'est pas recommandé chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3).

Pour des informations complémentaires, veuillez-vous adresser à votre médecin.

Autres médicaments et AMEP® comprimé :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, car il peut y avoir des interactions avec AMEP® comprimé.

AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments tels que :

- Les anticoagulants, l'insuline, les médicaments antidiabétiques.
- Le nitroglycérine, le nitroglycérine (appels inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

- La thérapie, l'épilepsie, la déficience (anticoagulants).

- Les médicaments, l'hypertension, la déficience (anticoagulants).

- Les médicaments, l'hypertension, la déficience (anticoagulants).

- Les médicaments, l'hypertension, la déficience (anticoagulants).

- Les médicaments, l'hypertension, la déficience (anticoagulants).

- Les médicaments, l'hypertension, la déficience (anticoagulants).

- Les médicaments, l'hypertension, la déficience (anticoagulants).

- Les médicaments, l'hypertension, la déficience (anticoagulants).

- Les médicaments, l'hypertension, la déficience (anticoagulants).

- Les médicaments, l'hypertension, la déficience (anticoagulants).

- Les médicaments, l'hypertension, la déficience (anticoagulants).

- Les médicaments, l'hypertension, la déficience (anticoagulants).

- Les médicaments, l'hypertension, la déficience (anticoagulants).

- Les médicaments, l'hypertension, la déficience (anticoagulants).

75-20

l'ingrédient actif, l'amidopiline, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'hypertension d'AMEP®.

Grossesse et allaitement

AMEP® comprimé est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Allaitement

Il a été démontré que l'amidopiline est excrétée dans le lait maternel en petites quantités.

Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre AMEP®.

ANGINIB® 50 et 100mg

Losartan potassium

COMPOSITION :

	ANGINIB® 50	ANGINIB® 100
Principe actif	Losartan potassium : 50 mg	Losartan potassium : 100 mg
Excipients	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium, Pectinilage : Hydroxy propyle méthyle cellulose, Dioxyde de titane, Oxyde de fer rouge, Talc, Triacétate, Alcool isopropylique, Chlorure de méthylène.	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium, Pectinilage : Opadry blanc 31P58 (hypromellose 15CP, Lactose monohydraté de titane, polyvinyle 80) et citrate de sodium (dihydraté).
Excipients à effet notoire	—	Lactose et sodium

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

ANGINIB 50 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 14, 28 et 56.

ANGINIB 100 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 30.

LE CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Losartan appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

ANGINIB® est indiqué :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans.
- Dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypertendus, avec protéinurie $\geq 0,5$ g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.
- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) est inadéquat en raison d'une intolérance (en particulier, la toux) ou d'une contre-indication. Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche $\leq 40\%$ et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.
- Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Mode d'administration : Administration par voie orale à jeun ou lors d'un repas.

Posologie :

Hypertension artérielle

La posologie initiale et d'entretien habituelle est de 50 mg une fois par jour chez la plupart des patients. L'effet antihypertenseur maximal est atteint dans les 3 à 6 semaines suivant le début du traitement. Chez certains patients, l'augmentation de la posologie à 100 mg une fois par jour (le matin) peut permettre d'écarter l'efficacité thérapeutique. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs, particulièrement avec des diurétiques (hydrochlorothiazide par exemple).

Patients diabétiques de type 2, hypertendus avec protéinurie $\geq 0,5$ g/jour

La posologie initiale habituelle est de 50 mg une fois par jour. En fonction de la réponse tensionnelle, la dose pourra être augmentée à 100 mg une fois par jour, un mois après le début du traitement. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs (diurétiques, inhibiteurs calciques, alpha- ou bêta-bloquants et antihypertenseurs d'action centrale par exemple) ainsi qu'avec l'insuline et d'autres hypoglycémiants couramment utilisés (par exemple sulfamides hypoglycémiants, et inhibiteurs de la glucosidase).

Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme

La posologie initiale habituelle est de 50 mg de losartan une fois par jour. Une faible dose d'hydrochlorothiazide sera ajoutée et/ou la dose de losartan sera augmentée à 100 mg une fois par jour en fonction de la réponse tensionnelle.

Utilisation chez les patients insuffisants rénaux et patients hémodialysés

Aucune adaptation de la posologie initiale n'est nécessaire chez les patients atteints d'insuffisance rénale et chez les patients hémodialysés.

Utilisation chez les patients insuffisants hépatiques

Une dose plus faible doit être envisagée chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique. Il n'y a pas d'expérience clinique chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère. Le losartan est donc contre-indiqué chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère.

L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement ; Il est donc important de ne pas arrêter le traitement sans l'avis de votre médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE INDICATIONS :

ANGINIB® est contre indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au losartan ou à l'un des excipients,
- Insuffisance hépatique sévère,
- Grossesse de plus de 3 mois

PRECAUTIONS D'EMPLOI ET MISES EN GARDE SPECIALES :

Hypersensibilité

Angio-œdème : Il convient de surveiller étroitement les patients ayant des antécédents d'angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge et/ou de la langue).

Hypotension et déséquilibres hydroélectrolytiques :

Une hypotension symptomatique peut survenir, particulièrement après la première dose et après une augmentation de la posologie, chez les patients qui présentent une hypovolémie et/ou une déplétion sodée, due(s) à un traitement diurétique intensif, un régime sans sel, des diarrées ou des vomissements. Il convient de traiter ces pathologies avant l'administration du losartan ou d'insurer le traitement à une posologie plus faible.

