

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



# 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 : BENOUHADA MOHAMED

Date de naissance : 29/01/45

Adresse : 3, Rue Sâïd Ben Abdellah, Casablanca, E.S.C.B. 3ème étage

Appart. 5 - 4. Palme Casablanca

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

GSM 0666 880610

## Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 08/01/2015

Nom et prénom du malade : BENOUHADA MOHAMED Age :

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : HTA / Insomnie

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 : 15/01/2015

Signature de l'adhérent(e) :

## Adresses Mails utiles

- Reclamation : 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.

## RELEVE 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
08/01/2026	Actes	100	200.00 DHs	Dr. C. Date : 08/01/2026 C. Généraliste - Nutrit. Accompagné par le Maroc Salle pour Pernée Mardi : GH6 Immeuble N°4 Tel : 05 22 93 18 79

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Bachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PC-318283-1 DÉPARTEMENTAL DU MARCHÉ DES SANTÉS	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	

## RELEVE 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.

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553

#### **[Création, remont, adjonction]**

7 Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

**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

Nutritioniste

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



الدكتورة إيمان بنو حود

خريجة كلية الطب  
الدار البيضاء.  
الطب العام

اختصاصية في الحمية والتغذية

طبيبة معتمدة من طرف وزارة الصحة  
الفحص الطبي للرخصة السياقة

Casablanca, le : 08/05/2012

Mr BENOUHOU D

Docteur IMANE BENOUHOU  
Généraliste / Nutritionniste  
( Visite Médicale pour Permis de Conduire )  
Résidence Arreda - Casablanca - Tél : 05 22 93 15 79  
la Sante - Maroc - S.N. 15 79

S.V.

1) labiales CP

2998 1 cpl 2 P d

2) le vostriq CP 005 P d

2440 1 cpl 2 P d

3) Ame CP P d

10 S.V. P d

Docteur IMAINE BENOUHOU  
Généraliste / Nutritionniste  
( Visite Médicale pour Permis de Conduire )  
Résidence Arreda - Casablanca - Tél : 05 22 93 15 79  
la Sante - Maroc - S.N. 15 79

اقامات الرضا. 6. رقم 4. العمارة 35. ( قرب الحاج فاتح ) الألفة - الدار البيضاء.

Tél. : 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

41 Amiens 65 CP

S.C.P / 2

140,00



Pd Lm

Docteur IMANE BENOUHOUD

Alimentation - Nutritionniste  
Par le Ministère de la Santé  
(Valeur fiscale pour Permis de Conduire)  
Résidence Arreda - GHb 115 N°4  
Casablanca - Tel : 05 22 93 15 79

✓ 613,90

**NOTICE: INFORMATION PI**

**LABI**X**® 20 m  
DCI: bilat**

Veuillez lire attentivement cette notice avant de la confier des informations importantes à toute autre personne.

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin d'en faire une copie pour votre pharmacien.

Si vous avez toute autre question, demandez à votre pharmacien.

• Si l'un des effets indésirables devient gênant ou indésirable (on mentionne dans cette notice,

sont identiques aux vôtres, son intensité ou son caractère indésirable) n'oubliez pas de le mentionner à votre pharmacien.

**Que contient cette notice :**

1. Que se passe-t-il si je prends LABI**X**® 20 mg par inadvertance?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LABI**X**® 20 mg comprimés?
3. Comment prendre LABI**X**® 20 mg comprimés?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LABI**X**® 20 mg comprimés?
6. Informations supplémentaires.

**1. QUE SE PASSE-T-IL SI JE PREND LABI**X**® 20 mg COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

CAS LABI**X**® 20 mg comprimés contient de la bilastine qui est un antihistaminique. LABI**X**® 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.

LABI**X**® 20 mg comprimés peut également être utilisé pour traiter les éruptions cutanées accompagnées de démangeaisons (urticaire).

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LABI**X**® 20 mg COMPRIMÉS ?**

\* Contre-indication de LABI**X**® 20 mg comprimés : Si vous êtes allergique (hypersensible) à la bilastine ou à l'un des autres composants de LABI**X**® 20 mg comprimés.

\* Mises en garde spéciales et précautions d'emploi : Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre LABI**X**® 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 pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

En certifiant, veuillez informer votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants : Veuillez indiquer 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 oublié de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre dose à l'heure prévue, prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez selon le régime habituel.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, demandez à votre pharmacien.

**4. QUELS SONT LES ÉVENTUELS EFFETS INDÉSIRABLES ?**

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

Les effets indésirables les plus courants 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.

- Diarrées.  
- Sensations vertigineuses.  
- Douleur au niveau de l'estomac.

- Sensation de fatigue.  
- Augmentation de l'appétit.  
- Battements cardiaques irréguliers.

- Nausées.  
- Prise de pieds.

- Anxiété.  
- Sécheresse ou inconfort nasal.  
- Douleur abdominale (au niveau du ventre).  
- Diarrées.  
- Gastro-entérite (inflammation de la paroi de l'estomac).  
- Vertiges.  
- Sensation de faiblesse générale.  
- Soif.

- Dyspnée (difficulté à respirer).  
- Sécheresse buccale.  
- Indigestion.  
- Demangeaisons.

- Herpes labial.  
- Fièvre.

- Accouchements (bouleversements dans les oreilles).  
- Troubles du sommeil.

- Modification du bilan sanguin rénal.

- Aggravation des taux de lipides (graisses) 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 vertige, un évanouissement ou perte de connaissance, un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, et/ou un gonflement et une rougeur de la peau. Si vous ressentez un de ces effets secondaires graves, arrêtez de prendre le médicament et contactez

**NOTICE: INFORMATION PI**

**LABI**X**® 20 m  
DCI: bilat**

Veuillez lire attentivement cette notice avant de la confier des informations importantes à toute autre personne.

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin d'en faire une copie pour votre pharmacien.

Si vous avez toute autre question, demandez à votre pharmacien.

• Si l'un des effets indésirables devient gênant ou indésirable (on mentionne dans cette notice,

sont identiques aux vôtres, autre personne, elle pourraient leur être nocif), n'oubliez pas de le mentionner à votre pharmacien.

**Que contient cette notice :**

1. Que se passe-t-il si je prends LABI**X**® 20 mg par inadvertance?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LABI**X**® 20 mg comprimés?
3. Comment prendre LABI**X**® 20 mg comprimés?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LABI**X**® 20 mg comprimés?
6. Informations supplémentaires.

**1. QUE SE PASSE-T-IL SI JE PREND LABI**X**® 20 mg COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

CAS LABI**X**® 20 mg comprimés contient de la bilastine qui est un antihistaminique. LABI**X**® 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.

LABI**X**® 20 mg comprimés peut également être utilisé pour traiter les éruptions cutanées accompagnées de démangeaisons (urticaire).

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LABI**X**® 20 mg COMPRIMÉS ?**

\* Contre-indication de LABI**X**® 20 mg comprimés : Si vous êtes allergique (hypersensible) à la bilastine ou à l'un des autres composants de LABI**X**® 20 mg comprimés.

\* Mises en garde spéciales et précautions d'emploi : Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre LABI**X**® 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 pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

En certifiant, veuillez informer votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants : LABI**X**® 20 m DCI: bilat

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre dose à l'heure prévue, prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez selon le régime habituel.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, demandez à votre pharmacien.

**4. QUELS SONT LES EVENTUELS EFFETS INDÉSIRABLES ?**

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

- Fréquents : peuvent concerner plus de 1 personne sur 10.
- Mauvais de lits.
- 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.
- Diarrhées.
- Gastro-entérite (inflammation de la paroi de l'estomac).
- Sensations vertigineuses.
- Douleur au niveau de l'estomac.

Fréquentes : peuvent concerner plus de 1 personne sur 10.

- Augmentation de l'appétit.
- Battements cardiaques irréguliers.
- Nausées.
- Prise de pods.

Peu fréquentes : peuvent concerner plus de 1 personne sur 100 personnes.

- Anxiété.
- Sécheresse ou inconfort nasal.
- Douleur abdominale (au niveau du ventre).

Modérées : peuvent concerner plus de 1 personne sur 10 personnes.

- Diarrhées.
- Gastrite (inflammation de la paroi de l'estomac).
- Vertiges.
- Sensation de faiblesse générale.

Fréquentes : peuvent concerner plus de 1 personne sur 10.

- Soif.
- Dyspnée (difficulté à respirer).
- Sécheresse buccale.
- Indigestion.
- Demangeaisons.
- Herpes labial.

Modérées : peuvent concerner plus de 1 personne sur 10 personnes.

- Acouphènes (bourdonnements dans les oreilles).
- Troubles du sommeil.
- Modification du bilan sanguin hépatique.

Fréquentes : peuvent concerner plus de 1 personne sur 10.

- Aggravation des taux de lipides (graisses) mesurés dans le sang.

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

Modérées : peuvent concerner plus de 1 personne sur 10 personnes.

- Palpitations (perception des battements du cœur).
- Tachycardie (accélération des battements du cœur).

Dès réactions allergiques dont les signes peuvent comporter une difficulté à respirer, un vertige, un évanouissement ou perte de connaissance, un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, et/ou un gonflement et une rougeur de la peau. Si vous ressentez un de ces effets secondaires graves, arrêtez de prendre le médicament et contactez

**NOTICE: INFORMATION PI**

**LABI**X**® 20 m  
DCI: bilat**

Veuillez lire attentivement cette notice avant de la confier des informations importantes à toute autre personne.

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin d'en faire une copie pour votre pharmacien.

Si vous avez toute autre question, demandez à votre pharmacien.

• Si l'un des effets indésirables devient gênant ou indésirable (on mentionne dans cette notice,

sont identiques aux vôtres, son intensité ou son caractère indésirable) n'oubliez pas de le mentionner à votre pharmacien.

**Que contient cette notice :**

1. Que se passe-t-il si je prends LABI**X**® 20 mg par inadvertance?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LABI**X**® 20 mg comprimés?
3. Comment prendre LABI**X**® 20 mg comprimés?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LABI**X**® 20 mg comprimés?
6. Informations supplémentaires.

**1. QUE SE PASSE-T-IL SI JE PREND LABI**X**® 20 mg COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

CAS LABI**X**® 20 mg comprimés contient de la bilastine qui est un antihistaminique. LABI**X**® 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.

LABI**X**® 20 mg comprimés peut également être utilisé pour traiter les éruptions cutanées accompagnées de démangeaisons (urticaire).

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LABI**X**® 20 mg COMPRIMÉS ?**

\* Contre-indication de LABI**X**® 20 mg comprimés : Si vous êtes allergique (hypersensible) à la bilastine ou à l'un des autres composants de LABI**X**® 20 mg comprimés.

\* Mises en garde spéciales et précautions d'emploi : Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre LABI**X**® 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 pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

En certifiant, veuillez informer votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants : LABI**X**® 20 m DCI: bilat

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous oubliez de prendre votre dose à l'heure prévue, prenez la dose oubliée dès que possible, puis continuez selon le régime habituel.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce produit, demandez à votre pharmacien.

**4. QUELS SONT LES EVENTUELS EFFETS INDÉSIRABLES ?**

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

Les effets indésirables les plus courants 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.

- Diarrhées.  
- Sensations vertigineuses.  
- Douleur au niveau de l'estomac.

- Sensation de fatigue.  
- Augmentation de l'appétit.  
- Battements cardiaques irréguliers.

- Nausées.  
- Prise de pieds.

- Anxiété.  
- Sécheresse ou inconfort nasal.  
- Douleur abdominale (au niveau du ventre).  
- Diarrhées.  
- Gastro-entérite (inflammation de la paroi de l'estomac).  
- Vertiges.  
- Sensation de faiblesse générale.  
- Soif.

- Dyspnée (difficulté à respirer).  
- Sécheresse buccale.  
- Indigestion.  
- Demangeaisons.  
- Herpes labial.  
- Fièvre.

- Accouchements (bouleversements dans les oreilles).  
- Troubles du sommeil.  
- Modification du bilan sanguin rénal.

- Aggravation des taux de lipides (graisses) 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 vertige, un évanouissement ou perte de connaissance, un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge, et/ou un gonflement et une rougeur de la peau. Si vous ressentez un de ces effets secondaires graves, arrêtez de prendre le médicament et contactez

# MERCK

## نشرة: معلومات الاستعمال

### وكس® قرص قابل للقطع

#### لين صودي، عن طريق الفم

لهذه النشرة بكمالها بانتباها قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات

نشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد  
أسئلة أخرى، أسأل 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



ر ٤٠

#### تحتوي هذه النشرة:

- ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟
  - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
  - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
  - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
  - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
  - محتويات العلبة و معلومات أخرى
- 1- ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي  
هذا الدواء هرمونة درقية

## AMEP® 5 mg & 10 mg, Comprimés

### Boîtes de 14, 28 & 56.

(Amiodipine)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice médicamenteuse car elle contient des informations importantes.

\*Gardez cette notice, vous pourrez la consulter plus tard.

\*Si vous avez d'autres questions, demandez à votre pharmacien.

\*Ce médicament vous a été prescrit personnellement, prescrivez-le aux autres personnes. Il pourrait leur être nocif même si les signes de vos symptômes disparaissent.

\*Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous ne mentionnez pas dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

Qu'est-ce que l'AMEP® :

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

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

3. Comment prendre l'AMEP® comprimé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver l'AMEP® comprimé ?

6. Informations supplémentaires

Qu'est-ce que l'AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

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

2. Comment prendre l'AMEP® comprimé ?

3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

4. Comment conserver l'AMEP® comprimé ?

5. Informations supplémentaires

Qu'est-ce que l'AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

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

2. Comment prendre l'AMEP® comprimé ?

3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

4. Comment conserver l'AMEP® comprimé ?

5. Informations supplémentaires

Qu'est-ce que l'AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

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

2. Comment prendre l'AMEP® comprimé ?

3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

4. Comment conserver l'AMEP® comprimé ?

5. Informations supplémentaires

Qu'est-ce que l'AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

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

2. Comment prendre l'AMEP® comprimé ?

3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

4. Comment conserver l'AMEP® comprimé ?

5. Informations supplémentaires

Qu'est-ce que l'AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

Qu'est-ce que l'AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

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

2. Comment prendre l'AMEP® comprimé ?

3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

4. Comment conserver l'AMEP® comprimé ?

5. Informations supplémentaires

Qu'est-ce que l'AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

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

2. Comment prendre l'AMEP® comprimé ?

3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

4. Comment conserver l'AMEP® comprimé ?

5. Informations supplémentaires

Qu'est-ce que l'AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

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

2. Comment prendre l'AMEP® comprimé ?

3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

4. Comment conserver l'AMEP® comprimé ?

5. Informations supplémentaires

Qu'est-ce que l'AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

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

2. Comment prendre l'AMEP® comprimé ?

3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

4. Comment conserver l'AMEP® comprimé ?

5. Informations supplémentaires

Qu'est-ce que l'AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

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

2. Comment prendre l'AMEP® comprimé ?

3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

4. Comment conserver l'AMEP® comprimé ?

5. Informations supplémentaires

Qu'est-ce que l'AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

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

2. Comment prendre l'AMEP® comprimé ?

3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

4. Comment conserver l'AMEP® comprimé ?

5. Informations supplémentaires

Qu'est-ce que l'AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

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

2. Comment prendre l'AMEP® comprimé ?

3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

4. Comment conserver l'AMEP® comprimé ?

5. Informations supplémentaires

Qu'est-ce que l'AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

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

2. Comment prendre l'AMEP® comprimé ?

3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

4. Comment conserver l'AMEP® comprimé ?

5. Informations supplémentaires

Qu'est-ce que l'AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

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

2. Comment prendre l'AMEP® comprimé ?

3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

4. Comment conserver l'AMEP® comprimé ?

5. Informations supplémentaires

Préparez l'amiodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de la pression artérielle (AMEP®).

Grossesse et allaitement

La sécurité de l'amiodipine chez la femme enceinte n'a pas été démontrée. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre l'AMEP®.

Il a été démontré que l'amiodipine est excretée dans le lait maternel en petites quantités. Pour éviter toute contamination de l'enfant par l'amiodipine, il convient de ne pas allaiter ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre l'AMEP®.

Vous allez ou êtes enceinte ou que vous alliez, si vous pensez être enceinte ou planifiez un grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre l'AMEP®.

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

L'amiodipine peut affecter votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines, les comprimis provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, ils nous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines et vous devez consulter votre médecin immédiatement.

Comment utiliser l'AMEP® comprimé ?

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

2. Comment prendre l'AMEP® comprimé ?

3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

4. Comment conserver l'AMEP® comprimé ?

5. Informations supplémentaires

Qu'est-ce que l'AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

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

2. Comment prendre l'AMEP® comprimé ?

3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

4. Comment conserver l'AMEP® comprimé ?

5. Informations supplémentaires

Qu'est-ce que l'AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

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

2. Comment prendre l'AMEP® comprimé ?

3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

4. Comment conserver l'AMEP® comprimé ?

5. Informations supplémentaires

Qu'est-ce que l'AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

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

2. Comment prendre l'AMEP® comprimé ?

3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

4. Comment conserver l'AMEP® comprimé ?

5. Informations supplémentaires

Qu'est-ce que l'AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

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

2. Comment prendre l'AMEP® comprimé ?

3. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

4. Comment conserver l'AMEP® comprimé ?

5. Informations supplémentaires



# ANGINIB® 50 et 100mg

## Losartan potassium

### COMPOSITION :

	<b>ANGINIB® 50</b>	<b>ANGINIB® 100</b>
<b>Principe actif</b>	Losartan potassium : 50 mg	Losartan potassium : 100 mg
<b>Excipients</b>	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium.	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium.
<b>Précipité</b>	Pelliculage : Hydroxy propyle méthyle cellulose, Dioxyde de titane, Oxyde de fer rouge, Talc, Triacétine, Alcool isopropylique, Chlorure de méthylène.	Pelliculage : Opadry blanc 3 IFSC, Hydroxypropylcellulose 15CP, Lactose monohydraté, Dioxyde de titane, polyéthylène glycol et citrate de sodium dihydrate).
<b>Excipients à effet notable</b>	—	Lactose et sodium

### FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

**ANGINIB® 100 mg :** Comprimés pelliculés, boîte de 14, 28 et 56.

### CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

Le 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'insuffisance rénale chez les patients stades diabétiques de type 2, hypertendus, avec protrombine  $\geq 0,5$  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 tolérance (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, stabilisées 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'accroître l'efficacité thérapeutique. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs (diurétiques, particulièrement avec des diurétiques hydrochlorothiazide par exemple).

**Patients diabétiques de type 2 hypertendus avec protrombine  $\geq 0,5$  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 antihormones d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et d'autres 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,
- Grossesse de plus de 3 mois

#### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ET MISES EN GARDE SPÉCIALES :

##### Hypersensibilité

**Angio-oedème :** il convient de surveiller étroitement les patients ayant des antécédents d'angio-oedème (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 sanguine, due(s) à un traitement diurétique intensif, un régime sans sel, des diarrhées ou des vomissements. Il convient de traiter ces pathologies avant l'administration du losartan ou d'instaurer le traitement à une posologie plus faible.

