

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

M22- 0056989

198490

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule :	571	Société :	R.A.M.
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input checked="" type="checkbox"/> Autre :	RETRAITE
Nom & Prénom :		WARID BOUATTA	
Date de naissance :		1945	
Adresse :		AIN CHIFA I Rue 1 n° 80 CASA	
Tél. :		06.05.95.47.70	Total des frais engagés : 1829,50 Dhs

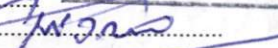
Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :			
Date de consultation :	23/02/2024	Age:	
Nom et prénom du malade :	WANIS Nidha	Conjoint	<input type="checkbox"/> Enfant
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Lui-même	<input checked="" type="checkbox"/> Conjoint	
Nature de la maladie :	ALD, HTA, RH		
Affection longue durée ou chronique :	<input type="checkbox"/> ALD	<input type="checkbox"/> 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 : CASA

Le : 23/02/2024

Signature de l'adhérent(e) : 



8

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
23 02 2024	C	54	12000	Dr. M. El Farah Médecin général Rue 59, N° 17 - Bay El Farah 16100 Casablanca Tél: 0622 808717 - Casablanca

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE NOUVELLE MEDINA MBL SARL AU <i>1, Rue Moulay El Aâcher, Derb Baladie</i> CASABLANCA 0522 98 12 55 - 0522 80 44 61	23/02/24	1.709.16

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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 tenu 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.

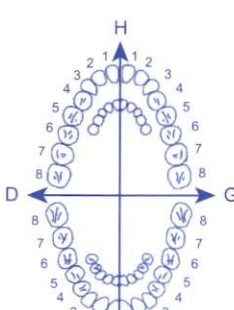
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

الدكتورة نجية صبحي

طبيبة سابقا بفرنسا

جزور بفرنسا

الطب العام

Docteur SOBHI NAJIA PHARMACIE NOUVELLE MEDINA
Ex. Médecin Interne de l'Hôpital MBL SARL AU

De Gisors France

31, Rue Abou El Abbes, Derb Baladia
31, Rue Abou El Abbes, Derb Baladia
Tél: 0522 28 12 95 - 0522 80 44 61

MEDECINE GENERALE

Rue 59, N° 1 Hay El Farah
Casablanca
Tél. : 05 22 80 87 17

ORDONNANCE

زنقة 59 أمام المقاطعة 22 حي الفرح
دار البيضاء
الهاتف : 05 22 80 87 17

Casablanca le : 23/02/2024 الدار البيضاء في:

Ward Andre

25.60 x 2

kg. 60

390.00 x 3

78.70 x 3

52.80

75.00

PHARMACIE NOUVELLE MEDINA
MBL SARL AU

31, Rue Abou El Abbes, Derb Baladia

PHARMACIE NOUVELLE MEDINA
MBL SARL AU

31, Rue Abou El Abbes, Derb Baladia

PHARMACIE NOUVELLE MEDINA
MBL SARL AU
31, Rue Abou El Abbes, Derb Baladia
CASABLANCA
Tél: 0522 28 12 95 - 0522 80 44 61

DR. NAJIA SOBHI
Médecine générale
Rue 59, N° 1 Hay El Farah
Tél: 05 22 80 87 17
PHARMACIE NOUVELLE MEDINA
MBL SARL AU
31, Rue Abou El Abbes, Derb Baladia

1709.50

DIAMICRON® 60 mg

Gliclazide

Comprimés sécables à Libération Modifiée

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
3. Comment prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant - dérivé de l'urée - code ATC : A10BB09

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 60 MG, COMPRIMÉ SÉCABLE À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée :

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6, ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiants) ;
- si vous avez un diabète insulin-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acidocétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisances rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (voir rubrique «Autres médicaments et DIAMICRON 60mg, comprimé sécable à libération modifiée») ;
- si vous allaitez (voir rubrique «Grossesse, allaitement et fertilité»).

Avertissements et précautions

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous sautez des repas,
- si vous prenez d'autres médicaments ou des remèdes naturels en même temps,
- si vous prenez de trop fortes doses de gliclazide,
- si vous souffrez de troubles hormonaux particuliers (troubles fonctionnels de la glande thyroïdienne, de la glande hypophysaire ou du cortex surrénalien),

• si votre fonction rénale ou hépatique est sévèrement diminuée.
Si vous avez une hypoglycémie, vous pouvez présenter les symptômes suivants : Maux de tête, faim intense, nausées, vomissements, fatigue, troubles du sommeil, agitation, agressivité, manque de concentration, vigilance et temps de réactions diminués, dépression, confusion, troubles de la parole ou de la vision, tremblements, troubles sensoriels, vertiges et sensation d'impuissance.

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battements du cœur rapides, ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle forte.

ue à baisser, vous pouvez souffrir d'une convulsions, perdre votre sang froid, votre rythme de votre cœur ralentit, vous pouvez

hypoglycémie disparaissent très rapidement des comprimés de glucose, morceaux de

du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre) ne sont pas efficaces. Veuillez contacter si la prise de sucre n'est pas efficace ou si

ent être absents, être moins évidents ou se ne pas vous rendre compte à temps que Ceci peut se produire chez les personnes (par exemple les médicaments agissant sur

exemple accidents, opération chirurgicale, ment faire un relais par un traitement par

aux de sucre dans le sang) peuvent survenir

s encore suffisamment réduire la glycémie, respectez le traitement prescrit par votre médecin si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum) (voir rubrique «Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée») ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soif, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démarre, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien. Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous rappellera l'importance de surveiller votre glycémie.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

Des cas de porphirie aiguë ont été décrits avec d'autres médicaments de la classe des sulfonylurées chez les patients atteints de porphirie (maladies génétiques héréditaires provoquant une accumulation dans l'organisme de porphyrines ou de précurseurs de porphyrines).

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants

DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée, n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Autres médicaments et DIAMICRON 60 mg, comprimé sécable à libération modifiée

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

L'effet hypoglycémiant du gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfamides, clarithromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (béta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captoril ou enalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésiques ou antirhumatismaux (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant du gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments réduisant les inflammations (corticothéroides),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'accouchement (salbutamol IV, ritodrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels importants et l'endométriose (danazol).

• Préparations à base de Millepertuis (Hypericum perforatum).

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque DIAMICRON 60 mg est prescrit en même temps que des médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés.

• Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement).

• Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices.

Douleur abdominale, nausées.

Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion.

Fatigue, faiblesse.

Troubles visuels, vision double.

Crampes musculaires.

Confluent des chevilles.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous éprouvez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

• Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.

• Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.

Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres, perte de la sensation de douleur.

• Tintements dans les oreilles.

• Diminution de la pression artérielle.

Eternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite).

• Toux.

Bouche sèche, vomissements (nausées).

• Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, lésions rouges sur la peau, changement de coloration de la peau.

• Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions.

Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation des seins chez l'homme.

Douleur, malaise.

Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.

• Augmentation ou diminution du poids.

• Confusion.

Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 :

• Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hémorragies ou des saignements.

• Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).

• Trouble des nerfs entraînant une faiblesse musculaire, des fourmillements ou un engourdissement.

• Gonflement des gencives.

• Ballonnement abdominal (gastre).

Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales.

• Augmentation de la tension musculaire.

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée.

Sensibilité à la lumière.

Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

déclaration des effets indésirables suspectés :

à déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

Comment conserver AMEP® comprimés ?

Pas de conditions particulières de conservation.

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Ne pas stocker ce médicament au tout-l'égout ni avec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

Informations supplémentaires :

• Que contient AMEP® comprimés ?

Pour un comprimé

	AMEP 10 en mg	AMEP 5 en mg
Bisoprolol à Amiodipine	13.90	6.95
Équivalent en amiodipine	10.00	5.00

Principe actif :
Bisoprolol à Amiodipine
Équivalent en amiodipine

Excipients : Cellulose microcristalline, Hydrogénophosphate de calcium hydraté, Silice colloïdale anhydre, Carboxyméthyle d'amidon (type A), Stéarate de magnésium.

Liste des Excipients à effet notable : Sans objet.

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM au Maroc



41, rue Mohamed Diouri 2010 Casablanca

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Janvier 2019

Conditions de prescription et de délivrance

CI : 6278

AMEP® 5 mg & 10 mg, Tablets

Box of 14, 28 & 56.

Amlodipine

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information.

- Keep this leaflet. You may need it later.

- If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.

- This medicine has been prescribed for you.

It may harm them, even if their symptoms are not listed in the leaflet, please

What is in this leaflet:

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what they are used for.

2. What you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?

3. How to take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?

4. What are the possible side effects?

5. How to store AMEP® 5 & 10 mg Tablets?

6. Further informations

49.00

hers.

it are



6 118001 031092

GALVUS MET® 50 mg/1000 mg

Boîte de 60 comprimés pelliculés

PPV : 390.00 DH



6 118001 031092

GALVUS MET® 50 mg/1000 mg

Boîte de 60 comprimés pelliculés

PPV : 390.00 DH



6 118001 031092

GALVUS MET® 50 mg/1000 mg

Boîte de 60 comprimés pelliculés

PPV : 390.00 DH

oup of
f chest

seis, so
works by
and as a
of chest

of this
blockers.

enic shock
ly).

conditions:

should only
ears of age

any other

V),

medicines),
dantrolene (infusion for severe body temperature abnormalities),
tacrolimus, sirolimus, temsirolimus, and everolimus (medicines used to alter the way
your immune system works),
simvastatin (cholesterol lowering medicine),
cyclosporine (an immunosuppressant).

AMEP® may lower your blood pressure even more if you are already taking other
medicines to treat your high blood pressure.

AMEP® with food and drink:

Grapefruit juice and grapefruit should not be consumed by people who are taking
AMEP®. This is because grapefruit and grapefruit juice can lead to an increase in the
blood levels of the active ingredient amiodipine, which can cause an unpredictable
increase in the blood pressure lowering effect of AMEP®.

Pregnancy and breast-feeding:

Pregnancy:

NAZAIR® 50µg /dose

Suspension pour pulvérisation nasale

Propionate de fluticasone

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce
Elle contient des informations importantes sur votre traitement et va
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez
d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

Dénomination

NAZAIR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale.

Forme pharmaceutique et présentations

Suspension pour pulvérisation nasale, boîte de 1 flacon pulvérisateur avec pompe
dosuse assurant 100 doses de 50 µg.

Composition

Propionate de fluticasone (DCI)

50,30 µg

Equivalent en fluticasone

Excipients: Dextrose anhydre, cellulose microcristalline et carboxylic acid sodium, chlorure de benzalkonium, polysorbate 80, alcool phénol purifiée, q.s.p une pulvérisation.

Classe pharmaco-thérapeutique

Glucocorticoïde par voie locale.

2. DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Indications :

Ce médicament contient un corticoïde. Il s'administre par voie nasale.

C'est un médicament anti-inflammatoire indiqué:

- en traitement de la rhinite allergique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans et uniquement en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans.

- pour soulager les symptômes liés à la présence de polypes dans les fosses nasales chez l'adulte.

3. DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Contre indications :

Ne prenez jamais NAZAIR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale dans les cas suivants:

- allergie à l'un des composants,
- trouble de la coagulation sanguine avec en particulier saignements de nez,
- en cas d'infection herpétique nasale, buccale, orale ou oculaire.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec NAZAIR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale.

Mises en garde spéciales :

En cas de surinfection (mouchage purulent), de fièvre ou d'infection broncho-pulmonaire concomitante, prévenir votre médecin.

Ce produit n'est pas recommandé chez les patients ayant subi récemment une intervention chirurgicale ou un traumatisme au niveau du nez, tant que la guérison n'est pas complète.

Précautions d'emploi :

Ce médicament est un traitement régulier et continu. Son efficacité sur les symptômes ne peut apparaître que plusieurs jours après le début du traitement.

Pour que ce médicament soit actif, les fosses nasales doivent être libres.

Il convient par conséquent de se moucher avant l'instillation du produit.

Si l'obstruction nasale (sensation de nez bouché) persiste malgré la mise en route du traitement, consultez votre médecin afin qu'il réévalue le traitement.

En cas de traitement prolongé, un examen détaillé de la muqueuse nasale doit être réalisé.

Excipients à effet notable : En raison de la présence du chlorure de benzalkonium, ce médicament peut provoquer une gêne respiratoire.

EN CAS DE DOUCE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Sportifs

Attention cette spécialité contient un principe actif interdit lors des contrôles.

Il a été utilisé pendant la grossesse.

que vous êtes enceinte peut juger de la nécessité de ce médicament à votre médecin ou à votre pharmacien.

Utilisation et utilisation de machines

Il est peu probable que NAZAIR® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale ait des effets sur l'aptitude à conduire des machines.

4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

Posologie :

Rhinite allergique :

Adulte et enfant de plus de 12 ans: 200 µg par jour, 1 dose de 50 µg dans une narine 1 fois par jour le matin.

Le est de 2 pulvérisations dans une narine, en traitement de la rhinite allergique, par jour soit 1 pulvérisation dans une narine 2 fois par jour soit 1 pulvérisation dans une narine.

La durée du traitement sera déterminée par le succès obtenu.

400 µg par jour, soit 2 doses de 200 µg dans une narine, matin et soir.

Une fois le contrôle des symptômes obtenu (élimination des symptômes), le traitement d'entretien: 200 µg par jour, soit 1 dose de 50 µg dans une narine, une fois par jour le matin.

Dans tous les cas il convient de toujours changer de narine.

En cas de persistance des troubles ne pas consulter le médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER AU MANUEL DU MEDECIN.

Mode et voie d'administration :

Voie nasale.

Mouchez-vous doucement pour assécher les narines.

Agitez doucement le flacon.

Retirez le capuchon protecteur de l'applicateur latérales.

Bouchez une narine, penchez légèrement la tête vers l'arrière; insérez doucement l'applicateur nasal dans le haut en bas sur la collerette pour libérer la narine avant de répéter l'opération pour une narine.

Répétez l'opération pour l'autre narine.

Essuyez l'applicateur nasal et remettez-le dans le flacon.

Lors de la toute première utilisation du flacon, depuis une semaine ou plus, amenez le flacon sur la collerette avec l'index et le majeur.

Pressez jusqu'à obtention d'une fine goutte.

Fréquence d'administration :

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER AU MANUEL DU MEDECIN.

Durée de traitement

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER AU MANUEL DU MEDECIN.

Ne pas augmenter ou diminuer la dose sans avis du pharmacien.

Nettoyage

NAZAIR® 50µg/dose doit être nettoyé au moins une fois par mois.

Procéder comme suit :

1. Détailler le pulvérisateur du flacon.

2. Laver le pulvérisateur et l'obturateur dans l'eau en excès, laisser sécher dans un endroit sec.

3. Replacer le pulvérisateur et l'obturateur.

4. Si le pulvérisateur est bouché, le retirer et le nettoyer.

somnolence (en particulier au début du
nts cardiaques), bouffées vasomotrices.

ée, constipation, indigestion.

liste suivante ont été rapportés. Si vous
e grave ou si vous présentez des effets
ice, veuillez en informer votre médecin ou

nt affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :
ission, insomnie.

de conscience.

rmillements dans les membres, perte de la

par une inflammation de la muqueuse du nez

transpiration, démangeaisons cutanées,
coloration de la peau.

envies d'uriner la nuit, augmentation du

u augmentation des seins chez l'homme.

eurs dorsales.

er jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

fecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 :
ns, diminution des plaquettes sanguines
ale d'hématomes ou des saignements

erglycémie).

ve musculaire, des fourmillements ou un
e

ation du foie (hépatite), jaunissement de
ques pouvant avoir un effet sur certaines

souvent accompagnée d'une éruption

ements et/ou trouble du mouvement.

ls après autorisation du médicament est
ointinue du rapport bénéfice/risque du

on.

nts.

l sur la boîte.

n avec les ordures ménagères.
s médicaments que vous n'utilisez
environnement.

primé

	AMEP 10 en mg	AMEP 5 en mg
	13.90	6.95
	10.00	5.00

ophosphate de calcium hydraté, Silice
pe A), Stéarate de magnésium.

jet.

au Maroc

PER

HARMA

110 Casablanca

ité approuvée est : Janvier 2019

e

CI : 6278

AMEP® 5 mg & 10 mg Tablets

Box of 14, 28 & 56.

Amlodipine

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.

- If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.

- This medicine has been prescribed for you only. Do not pass it on to others. It may harm them, even if their signs of illness are the same as yours.

- If any of the side effects listed in the leaflet, pl-

ects that are

What is in this leaflet:

1. What AMEP® 5 & 10 mg

2. What you need to know

3. How to take AMEP® 5

4. What are the possible

5. How to store AMEP® 5

6. Further Informations

LOT 221040

EXP 07/2025

PPV 25.60DH

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are and what are they used for?

AMEP® contains the active

medicines called calcium chan-

AMEP® is used to treat high

pain called angina, a rare form

In patients with high blood pre-

that blood passes through the

improving blood supply to the

result chest pain is prevented

pain from angina.

2. What do you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tab-

Do not take AMEP® Tablet:

- If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this medicine listed in section "Composition", or to any other calcium channel blockers. This may be itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.
- If you have severe low blood pressure (hypotension).
- If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock (a condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).
- If you suffer from heart failure after a heart attack.

Pay attention with AMEP® Tablet:

Talk to your doctor or pharmacist before taking AMEP®.

You should inform your doctor if you have or have had any of the following conditions:

Recent heart attack

Heart failure

Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis)

Liver disease

You are elderly and your dose needs to be increased

Children and adolescents:

AMEP® has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age (see section 3). For further information, talk to your doctor.

Other medicines and AMEP® Tablets:

Tell your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other medicines, including medicines obtained without a prescription.

AMEP® may affect or be affected by other medicines, such as:

- ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines),
- ritonavir, indinavir, neflinavir (so called protease inhibitors used to treat HIV),
- rifampicin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- verapamil, diltiazem (heart medicines),
- danofloren (infusion for severe body temperature abnormalities),
- tacrolimus, sirolimus, temsirolimus, and everolimus (medicines used to alter the way your immune system works),
- simvastatin (cholesterol lowering medicine),
- cyclosporine (an immunosuppressant).

AMEP® may lower your blood pressure even more if you are already taking other medicines to treat your high blood pressure.

AMEP® with food and drink:

Grapefruit juice and grapefruit should not be consumed by people who are taking AMEP®. This is because grapefruit and grapefruit juice can lead to an increase in the blood levels of the active ingredient amlodipine, which can cause an unpredictable increase in the blood pressure lowering effect of AMEP®.

Pregnancy and breast-feeding:

Pregnancy:

a group of

ype of chest

vessels, so

works by

ien and as a

relief of chest