

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.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

M22- 0056989

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 571 Société : R.A.M.
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : RETRAITE
Nom & Prénom : WARID BOUAZZA
Date de naissance : 1945
Adresse : AIN CHIFA I Rue I n° 80 CASA
Tél. : 06 05 95 47 70 Total des frais engagés : 1829.50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Najla SOBHI
Médecine Générale
Rue 59, N°1 Hay El Farah
Tél: 0522 80 87 17 - Casa

Date de consultation : 23/02/2024
Nom et prénom du malade : WAMSI Aicha Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : DMSD - HTA - DM 2e
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 : CASA Le : 23 / 02 / 2024
Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
23/02/24		1	12000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE NOUVELLE MEDINA MBL SARL AU 1, Rue Abou El Abbas, Derb Baladia CASABLANCA Tél: 0522 38 12 55 - 0522 80 44 51	23/02/24	1.709,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

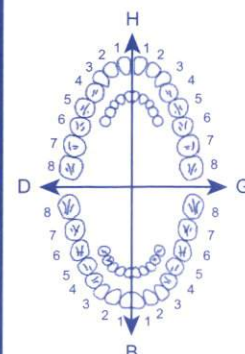
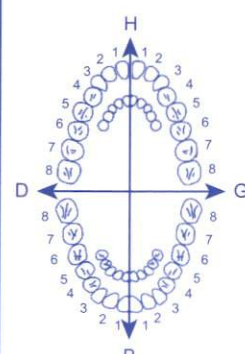
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez 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 CCEFFICIENT MASTICATOIRE H 25533412 21433552 00000000 00000000 D G 00000000 00000000 35533411 11433553 B (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			CCEFFICIENT 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 SOBHI NAJIA

Ex. Médecin Interne de l'Hôpital
De Gisors France

MEDECINE GENERALE

Rue 59, N° 1 Hay El Farah
Casablanca

Tél. : 05 22 80 87 17

ORDONNANCE

الهاتف : 05 22 80 87 17

الدكتورة نجية صبحي

طبيبة سابقا بفرنسا

جزور بفرنسا

الطب العام

زقة 59 أمام المقاطعة 22 حي الفرح

الدار البيضاء

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

wahid Agha

25.60 x 2

69.00

390.00 x 3

78.70 x 3

52.80

75.00

1709.50

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

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

DR. NAJIA SOBHI
Médecin Générale
Rue 59, N° 1 Hay El Farah
Tél: 0522 28 12 95 - 0522 80 44 61

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

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 QUELS 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 sulfonurées).

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 insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose 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

Adressez-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 (et 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 surrénal).

- 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, fièvre, malaise, douleur dans les zones proches de la ponction.

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

hypoglycémie disparaissent très rapidement des comprimés de glucose, morceaux de sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin si la prise de sucre n'est pas efficace ou si vous avez des symptômes de hypoglycémie persistants).

ant 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 quant), exemple accidents, opération chirurgicale, ment faire un relais par un traitement par

78,30

lux de sucre dans le sang) peuvent survenir
s'encore suffisamment réduit la glycémie,
des préparations à base de Millépertus (*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 soit, en effet, fréquence
d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, 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 porphyrie aiguë ont été décrits avec d'autres médicaments de la classe des sulfonurées chez les patients atteints de porphyrie (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 (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril 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),
- analgésique ou antirhumatismal (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 (corticoïdes),
 - 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.
 • Gonflement des chevilles.
 • Si vous avez d'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous présentez 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.
 • Éternuements 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, plaques 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.

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

• 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'hématomes ou des saignements écoulements.

• Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).

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

• Gonflement des gencives.

• Ballonnement abdominal (gastrite).

• 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 suspects :

La 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 jetez aucun médicament au tout-à-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

Principe actif :	AMEP 10 en mg	AMEP 5 en mg
Béslatol d'Amlodipine	13.90	6.95
Équivalent en amlodipine	10.00	5.00
Excipients : Cellulose microcristalline, Hydrogénéphosphate de calcium dihydrate, Silice colloïdale anhydre, Carboxyméthyle d'amidon (type A), Stéarate de magnésium.		

Liste des Excipients à effet notoire : Sans objet.

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

COOPER

41, rue Mohamed Diouri 20110 Casablanca

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

Conditions de prescription et de délivrance
 Niveau A (liste I).

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.
 - If you have any further question.
 - This medicine has been prescribed for you because your doctor thinks it will help you.
 - It may harm them, even if they are pregnant or breastfeeding.
 - If any of the side effects get serious or if you experience any of the side effects not listed in the leaflet, please tell your doctor.

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 information

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets

AMEP® contains the active medicines called calcium channel blockers. AMEP® is used to treat high blood pressure. In patients with high blood pressure, blood passes through the arteries. Improving blood supply to the heart. Chest pain is prevented. Pain from angina.

2. What do you need to know before you take AMEP® Tablet

- If you are allergic (hypersensitive) to any of the medicines listed in section 4, you should not take this medicine. This may be itching, redness, swelling, or difficulty breathing.
- If you have severe low blood pressure, you should not take this medicine (a condition where your blood pressure is very low).
- If you suffer from heart failure, you should not take this medicine.

Pay attention with AMEP® Tablet

Talk to your doctor or pharmacist if you should inform your doctor of the following conditions:
 • Recent heart attack
 • Heart failure
 • Severe increase in blood pressure
 • Liver disease

• You are elderly and/or frail

Children and adolescents

AMEP® has not been studied in children and adolescents (see section 3). For further information, ask your doctor.

Other medicines and AMEP®

Tell your doctor or pharmacist if you are taking other medicines, including medicines for high blood pressure. AMEP® may affect or be affected by:
 • ketoconazole, itraconazole,
 • ritonavir, indinavir, nelfinavir,
 • rifampicin, erythromycin,
 • Hypericum perforatum (St. John's Wort),
 • verapamil, diltiazem (heart medicines),
 • danrolone (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:

NAZAIR® 50µg /dose
Suspension pour pulvérisation nasale
Propionate de fluticasone

Sportifs

Attention cette spécialité contient un principe actif qui peut être détecté lors des contrôles antidopage.

LOT: GA20226
PER : 02/2024
PPV: 75 DH 00

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement et vos précautions d'emploi. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez des informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez 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 doseuse assurant 100 doses de 50 µg.

Composition

Propionate de fluticasone (DCI) 50,30 µg

Equivalent en fluticasone

Excipients : Dextrose anhydre, cellulose microcristalline et carboxyméthylcellulose, chlorure de benzalkonium, polysorbate 80, alcool phénolique purifié, 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 DOUTE, 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 (mouche purulente), 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 notoire : En raison de la présence du chlorure de benzalkonium, ce médicament peut provoquer une gêne respiratoire.

EN CAS DE DOUTE, 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.

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

4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

Posologie :

• Rhinite allergique :

Adulte et enfant de plus de 12 ans : 200 µg par jour, soit 4 pulvérisations par jour le matin.

Enfant de 4 à 12 ans : 100 µg par jour, soit 2 pulvérisations par jour le matin.

Enfant de moins de 4 ans : 50 µg par jour, soit 1 pulvérisation par jour le matin.

En cas de persistance des symptômes obtenus en traitement d'entretien : 200 µg par jour, soit 4 pulvérisations par jour le matin.

Dans tous les cas il convient de toujours consulter votre médecin.

En cas de persistance des troubles ne pas hésiter à consulter votre médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER A LA POSOLOGIE RECOMMANDEE.

Mode et voie d'administration :

Voie nasale.

- Mouchez-vous doucement pour assécher les fosses nasales.
- Agiter doucement le flacon.

- Retirez le capuchon protecteur de l'aplicateur.

- Bouchez une narine, penchez légèrement la tête en arrière.

- Répétez l'opération pour l'autre narine.

- Essayez l'aplicateur nasal et remettez-le dans le flacon.

Lors de la toute première utilisation du produit, il est recommandé de lubrifier l'aplicateur avec l'index et le majeur.

Pressez jusqu'à obtention d'une fine pulvérisation.

Fréquence d'administration :

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A LA POSOLOGIE RECOMMANDEE.

Durée de traitement

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A LA POSOLOGIE RECOMMANDEE.

Ne pas augmenter ou diminuer la dose sans avis médical.

Nettoyage

NAZAIR 50 µg/dose doit être nettoyé au minimum une fois par semaine.

Procéder comme suit :

1. Détacher le pulvérisateur du flacon.
2. Laver le pulvérisateur et l'obturateur dans l'eau en excès, laisser sécher dans un endroit aéré.

3. Replacer le pulvérisateur et l'obturateur.
4. Si le pulvérisateur est bouché, le retirer et le nettoyer.

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

not 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 information

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 pr

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 Tablets?

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, nelfinavir (so called protease inhibitors used to treat HIV),

• rifampicin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics),

• Hypericum perforatum (millepertuis),

• verapamil, diltiazem (heart 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 amlodipine, which can cause an unpredictable

increase in the blood pressure lowering effect of AMEP®.

Pregnancy and breast-feeding:

Pregnancy:

, somnolence (en particulier au début du

ts cardiaques), bouffées vasomotrices.

ée, constipation, indigestion.

liste suivante ont été rapportés. Si vous

me grave ou si vous présentez des effets

tice, veuillez en informer votre médecin ou

nt affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

ssion, insomnie.

de conscience.

mmillements dans les membres, perte de la

par une inflammation de la muqueuse du nez

la transpiration, démangeaisons cutanées,

coloration de la peau.

s envies d'uriner la nuit, augmentation du

u augmentation des seins chez l'homme.

leurs dorsales.

er jusqu'à 1 personne sur 1 000 :

fecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 :

ncs, diminution des plaquettes sanguines

ale d'hématomes ou des saignements

erhypercémie).

te musculaire, des fourmillements ou un

ne

ation du foie (hépatite), jaunissement de

ues pouvant avoir un effet sur certaines

ne

souvent accompagnée d'une éruption

ements et/ou trouble du mouvement.

h

is après autorisation du médicament est

totinfin du rapport bénéfice/risque du

ise

on.

nts.

gurant sur la boîte.

l ni avec les ordures ménagères.

s médicaments que vous n'utilisez

environnement.

ry

primé

phosphate de calcium dihydraté, Silice

pe A), Stéarate de magnésium.

et.

au Maroc

PER

110 Casablanca

ité approuvée est : Janvier 2019

le