

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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

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.
- Le 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 une fois par an.

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.

Déclaration de Maladie

W21-836785

198684
 Optique Autres

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique
Cadre réservé à l'adhérent (e)		
Matricule : 1520	Société : <i>Ram</i> <i>ROYAL AIR MAROC</i>	
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :
Nom & Prénom : <i>M. ANAÏS HASSAN</i>		
Date de naissance : <i>15/05/1951</i>		
Adresse : <i>32, Rue Des Bonyeroz MAArif Ext</i> <i>CASABLANCA</i>		
Tél. : <i>0661 464641</i> Total des frais engagés : 543,77 Dhs		

Cadre réservé au Médecin		
Cachet du médecin :		
<div style="border: 1px solid black; padding: 5px; text-align: center;"> Dr. Loubna KABBAG Meilleure Générale et 3d 1000 Etg 1 Bureau 109 Tél. 05 22 86 14 93 E-mail : l.kabbaj@hotmail.fr </div>		
Date de consultation : <i>25/01/2024</i>		
Nom et prénom du malade : <i>M. R. RAM</i> Age : <i>63</i>		
Lien de parenté : <input type="checkbox"/> Lui-même <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant		
Nature de la maladie : <i>Y</i>		
Affection longue durée ou chronique : <input type="checkbox"/> ALD <input type="checkbox"/> ALC Pathologie : <i>12 MAR 2024</i>		
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 : *CAS* Le : *21/03/24*
Signature de l'adhérent(e) : *W*

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
15/01/2024			250	Dr. L. Kabbaj, Médecin, 15/01/2024, Kabbaj@hcmr.fr, 06 11 60 00 00

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	25/05/2024	2635

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	10/14	201-B	293,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

- Ancien médecin Urgentiste Polyclinique CNSS derb Ghellef, Casablanca
- Diplôme Universitaire de Djabétologie Faculté de Médecine de MONTPELLIER
- Diplôme Inter-universitaire Hypertension Artérielle Faculté de Médecine de STRASBOURG
- Echographie générale
- Electrocardiogramme

- طبيبة مستعجلات مصححة درب غلف المتعددة
- التخصصات للضمان الاجتماعي سابقا
- دبلوم جامعي في مرض السكري
- كلية الطب مونتبيولي
- دبلوم بين جامعي في مرض إرتفاع ضغط الدم
- كلية الطب ستراستبورغ
- الفحص بالصدى
- التخطيط الكهربائي للقلب

Casablanca, le: 25/01/2024 الدار البيضاء في

MR MANANE HASSAN

- 176,20x6
- Hytacand 16 mg/12,5 - comprimé
2 Comprimé, matin, pendant 3 mois
 - 24,40x3
 - Levothyrox 100 µg - comprimé sécable
1 comprime le matin pendant 3 mois
 - Deroxat 20 mg - comprimé pelliculé sécable
1 comprime , matin pendant 3 mois
 - 45,20
 - Glucophage 850 mg - comprimé pelliculé
1 comprime midi soir pendant 3 mois
 - 157,19
 - Rosuva 10 mg - comprimé
1 Comprimé, matin pendant 3 mois
 - 129,79
 - Rexaban 10 mg - comprimé
1 Comprimé, midi pendant 10 jours
 - 139,50
 - Lovanic 500 mg - comprimé
1 Comprimé, midi pendant 10 jours
 - 135,10
 - Euzol 20 mg - Gélule
1 Gélule, soir pendant 2 mois



LOT 22004
PER. 06/24
PPV 157 H19

- **Apofer plus - gélule**
1 Gélule midi pendant 3 mois

Mme. BENNIS
PHARMACIE
63 - 65 Bd YACOUB EL ZINEB
Tél.: 052 25 52 04 - EL MANSOUR
Casablanca

Dr. L. N. K. K. R. G. N. A. J.
Medical Centre, Gangaram Hospital
Beliaghata, Beliaghata, 700019
Tel: 033 27 66 14 93
E-mail: l.karbhari@normallit.it

Mr. BENNIS ZIRB
PHYSIQUE YASSOUB EL
83-65 Bd Yacoub El
TEL. 05-25 50 80
El Moudawir

SYNTHEMEDIC

22 rue soubeuf brou
noires carabianas

HYTACAND

16 mg/12,5 mg

Cp

Bte de 30

29 DM 021 NRQ

P.P.V. 176,20 DH

6 118001 020898

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

180

SYNTHEMEDIC

22 rue soubeuf brou acaum roches
noires carabianca

HYTACAND

16 mg/12,5 mg

Cp

Bte de 30

29 DM 021 NRQ

P.P.V. 176,20 DH

6 118001 020898

1

2

3

4

5

6

7

8

9

10

11

12

13

14

15

16

17

18

19

20

21

22

23

24

25

26

27

28

29

30

31

32

33

34

35

36

37

38

39

40

41

42

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

HYTACAND® 8mg/12,5mg, comprimé

HYTACAND® 16mg/12,5mg, comprimé

candésartan cilexétol/hydrochlorthiazide

Avant de prendre ce médicament, 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, interroger 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 :

- Qu'est-ce que HYTACAND®, comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre HYTACAND®, comprimé ?
- Comment prendre HYTACAND®, comprimé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver HYTACAND®, comprimé ?
- Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE HYTACAND, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Le nom de votre médicament est HYTACAND. Il est utilisé pour traiter la pression artérielle élevée (hypertension artérielle) chez les patients adultes. Il contient deux substances actives : le candésartan cilexétol

- si vous avez déjà eu une crise de goutte.
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre HYTACAND.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre HYTACAND :

- si vous êtes diabétique,
- si vous avez des problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.
- si vous avez récemment subi une transplantation rénale.
- si vous avez des vomissements, que vous avez récemment eu des vomissements importants ou si vous avez de la diarrhée.
- si vous souffrez d'une maladie de la glande surrénale appelée syndrome de Conn (ou aussi appelé hyperaldostéronisme primaire).
- si vous avez déjà eu une maladie appelée le lupus érythémateux disséminé (LED).
- si votre pression artérielle est basse.
- si vous avez déjà eu un accident vasculaire cérébral.
- si vous avez déjà eu une allergie ou de l'asthme.
- vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

HYTACAND est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas

SYNTHEMEDIC

22 rue soubeuf brou acaum roches
noires carabianca

HYTACAND

16 mg/12,5 mg

Cp

Bte de 30

29 DM 021 NRQ

P.P.V. 176,20 DH

6 118001 020898

1

2

3

4

5

6

7

8

9

10

11

12

13

14

15

16

17

18

19

20

21

22

23

24

25

26

27

28

29

30

31

32

33

34

35

36

37

38

39

40

41

42

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

HYTACAND® 8mg/12,5mg, comprimé

HYTACAND® 16mg/12,5mg, comprimé

candésartan cilexétol/hydrochlorthiazide

Avant de prendre ce médicament, 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, interroger 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 :

- Qu'est-ce que HYTACAND®, comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre HYTACAND®, comprimé ?
- Comment prendre HYTACAND®, comprimé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver HYTACAND®, comprimé ?
- Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE HYTACAND, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Le nom de votre médicament est HYTACAND. Il est utilisé pour traiter la pression artérielle élevée (hypertension artérielle) chez les patients adultes. Il contient deux substances actives : le candésartan cilexétol

- si vous avez déjà eu une crise de goutte.
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre HYTACAND.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre HYTACAND :

- si vous êtes diabétique,
- si vous avez des problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.
- si vous avez récemment subi une transplantation rénale.
- si vous avez des vomissements, que vous avez récemment eu des vomissements importants ou si vous avez de la diarrhée.
- si vous souffrez d'une maladie de la glande surrénale appelée syndrome de Conn (ou aussi appelé hyperaldostéronisme primaire).
- si vous avez déjà eu une maladie appelée le lupus érythémateux disséminé (LED).
- si votre pression artérielle est basse.
- si vous avez déjà eu un accident vasculaire cérébral.
- si vous avez déjà eu une allergie ou de l'asthme.
- vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

HYTACAND est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas

SYNTHEMEDIC

22 rue soubeuf brou acaum roches
noires carabianca

HYTACAND

16 mg/12,5 mg

Cp

Bte de 30

29 DM 021 NRQ

P.P.V. 176,20 DH

6 118001 020898

1

2

3

4

5

6

7

8

9

10

11

12

13

14

15

16

17

18

19

20

21

22

23

24

25

26

27

28

29

30

31

32

33

34

35

36

37

38

39

40

41

42

43

44

45

46

47

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

HYTACAND® 8mg/12,5mg, comprimé

HYTACAND® 16mg/12,5mg, comprimé

candésartan cilexétol/hydrochlorthiazide

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, interroger 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 :

- Qu'est-ce que HYTACAND®, comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre HYTACAND®, comprimé ?
- Comment prendre HYTACAND®, comprimé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver HYTACAND®, comprimé ?
- Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE HYTACAND, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Le nom de votre médicament est HYTACAND. Il est utilisé pour traiter la pression artérielle élevée (hypertension artérielle) chez les patients adultes. Il contient deux substances actives : le candésartan cilexétol

- si vous avez déjà eu une crise de goutte.
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre HYTACAND.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre HYTACAND :

- si vous êtes diabétique,
- si vous avez des problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.
- si vous avez récemment subi une transplantation rénale.
- si vous avez des vomissements, que vous avez récemment eu des vomissements importants ou si vous avez de la diarrhée.
- si vous souffrez d'une maladie de la glande surrénale appelée syndrome de Conn (ou aussi appelé hyperaldostéronisme primaire).
- si vous avez déjà eu une maladie appelée le lupus érythémateux disséminé (LED).
- si votre pression artérielle est basse.
- si vous avez déjà eu un accident vasculaire cérébral.
- si vous avez déjà eu une allergie ou de l'asthme.
- vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

HYTACAND est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas

SYNTHEMEDIC

22 rue soubeuf brou acaum roches
noires carabianca

HYTACAND

16 mg/12,5 mg

Cp

Bte de 30

29 DM 021 NRQ

P.P.V. 176,20 DH

6 118001 020898

6

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

HYTACAND® 8mg/12,5mg, comprimé

HYTACAND® 16mg/12,5mg, comprimé

candésartan cilexétol/hydrochlorothiazide

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, interroger 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 :

- Qu'est-ce que HYTACAND®, comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre HYTACAND®, comprimé ?
- Comment prendre HYTACAND®, comprimé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver HYTACAND®, comprimé ?
- Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE HYTACAND, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Le nom de votre médicament est HYTACAND. Il est utilisé pour traiter la pression artérielle élevée (hypertension artérielle) chez les patients adultes. Il contient deux substances actives : le candésartan cilexétol

- si vous avez déjà eu une crise de goutte.
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre HYTACAND.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre HYTACAND :

- si vous êtes diabétique.
- si vous avez des problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.
- si vous avez récemment subi une transplantation rénale.
- si vous avez des vomissements, que vous avez récemment eu des vomissements importants ou si vous avez de la diarrhée.
- si vous souffrez d'une maladie de la glande surrénale appelée syndrome de Conn (ou aussi appelé hyperaldostéronisme primaire).
- si vous avez déjà eu une maladie appelée le lupus érythémateux disséminé (LED).
- si votre pression artérielle est basse.
- si vous avez déjà eu un accident vasculaire cérébral.
- si vous avez déjà eu une allergie ou de l'asthme.
- vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

HYTACAND est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas

SYNTHEMEDIC

22 rue soubeuf brou acaum roches
noires carabianca

HYTACAND

16 mg/12,5 mg

Cp

Bte de 30

29 DM 021 NRQ

P.P.V. 176,20 DH

6 118001 020898

1

2

3

4

5

6

7

8

9

10

11

12

13

14

15

16

17

18

19

20

21

22

23

24

25

26

27

28

29

30

31

32

33

34

35

36

37

38

39

40

41

42

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

HYTACAND® 8mg/12,5mg, comprimé

HYTACAND® 16mg/12,5mg, comprimé

candésartan cilexétol/hydrochlorthiazide

Avant de prendre ce médicament, 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, interroger 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 :

- Qu'est-ce que HYTACAND®, comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre HYTACAND®, comprimé ?
- Comment prendre HYTACAND®, comprimé ?
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver HYTACAND®, comprimé ?
- Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE HYTACAND, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Le nom de votre médicament est HYTACAND. Il est utilisé pour traiter la pression artérielle élevée (hypertension artérielle) chez les patients adultes. Il contient deux substances actives : le candésartan cilexétol

- si vous avez déjà eu une crise de goutte.
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre HYTACAND.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre HYTACAND :

- si vous êtes diabétique,
- si vous avez des problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.
- si vous avez récemment subi une transplantation rénale.
- si vous avez des vomissements, que vous avez récemment eu des vomissements importants ou si vous avez de la diarrhée.
- si vous souffrez d'une maladie de la glande surrénale appelée syndrome de Conn (ou aussi appelé hyperaldostéronisme primaire).
- si vous avez déjà eu une maladie appelée le lupus érythémateux disséminé (LED).
- si votre pression artérielle est basse.
- si vous avez déjà eu un accident vasculaire cérébral.
- si vous avez déjà eu une allergie ou de l'asthme.
- vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

HYTACAND est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas

في حالة اضطراب نظم قلبي، أو ارتفاع ضغط الدم، في حالة عدم كفاية وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض الهرمونات).

في جميع هذه الحالات، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتظام وبشكل خاص.

هذا الدواء يحتوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند Lapp المرضى الذين يعانون من التعصب الجلاكتوز، ونقص اللاكتوز أو سوء امتصاص الجلوكوز أو الجلاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا قمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع ليفوتiroكسين، دواء أصلى أو جينيس، فإن طبيبك قد يطلب منك (TSH) إجراء بعض التحاليلات البيولوجية الإضافية (فياس وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاب باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا كان المريض طفل).

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تلخلل العظام)، يوصى بالمراقبة الدقيقة لدرين الغدة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصور الغدة الدرقية الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطرة، خصوصاً إذا كان يشتراك العلاج مع مثبطات الشهية ("الأدوية" تقليل الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من 15 يوماً إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوتiroكس قرص قابل للقطع.

اشتراك مع أدوية أخرى، أدوية أخرى مع ليفوتiroكس، ابلغ الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلاني إذا كنت تأخذ منزلي أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على فعالية ليفوتiroكس.

مس. المستحسن أن تأخذ بعدها 2 ساعة

عن المسوحات من حيث المرض

4- ما هي التأثيرات غير المرغوب

وصف الآثار غير المرغوبية مثل جميع الأدوية، ليفوتiroكس آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتى تفاقم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب).

علامات فرط التدفق (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رجفة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، تحول سريع، اسهال): في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك، عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)، ردود فعل حساسية محتللة (فرط التحسس) العلامات والأعراض الأكثر شيوعاً هي: طفح جلدي، حكة، إنفاس في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس واحمرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية: إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابلغ طبيبك أو الصيدلي. وهذا ينطبق أيضاً على أي أثر جانبى محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

5- ما هي طريقة حفظ ليفوتiroكس، قرص قابل للقطع؟

لا تتركه أبداً في متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير EXP. العلبة بعد من ذلك الشهر.

ظروف التخزين

يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 °C في العلبة الأصلية، محمية من الضوء.

إذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واضحة للتدحرج

لا يجوز التخلص من الأدوية في المجرى العام أو في التفاسيات المنزلية. أسلال الصيدلي عما يجب عمله للتخلص من الأدوية

في حالة اضطراب نظم قلبي، أو ارتفاع ضغط الدم، في حالة عدم كفاية وظيفة الغدة الكظرية (انخفاض إنتاج بعض الهرمونات).

في جميع هذه الحالات، يوصف العلاج بالهرمونات الغدة الدرقية لكل حالة على حدة، يجب مراقبة المرضى بانتظام وبشكل خاص.

هذا الدواء يحتوي على اللاكتوز. لا ينصح استخدامه عند Lapp المرضى الذين يعانون من التعصب الجلاكتوز، ونقص اللاكتوز أو سوء امتصاص الجلوكوز أو الجلاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا قمت بتغيير العلامة التجارية خلال فترة علاجك مع ليفوتiroكسين، دواء أصلى أو جينيس، فإن طبيبك قد يطلب منك (TSH) إجراء بعض التحاليلات البيولوجية الإضافية (فياس وخاصة إذا كان لديك سرطان الغدة الدرقية، وإذا كنت مصاب باضطرابات قلبية، إذا كنت حاملا، إذا كنت كبير في السن أو إذا كان المريض طفل).

عند النساء بعد سن اليأس المصابات بقصور الغدة الدرقية مرتبطة بزيادة خطر الإصابة بهشاشة العظام (تلخلل العظام)، يوصى بالمراقبة الدقيقة لدرين الغدة الدرقية.

هذا الدواء عند تناوله بمفرده أو مع أدوية أخرى، ليس بعلاج للسمنة باستثناء إذا كانت السمنة مرتبطة بقصور الغدة الدرقية الحقيقي؛ قد تكون الجرعات الكبيرة خطرة، خصوصاً إذا كان يشتراك العلاج مع مثبطات الشهية ("الأدوية" تقليل الشهية").

فعالية العلاج وعلامات التعصب بإمكانها أن تظهر بعد فترة من 15 يوماً إلى شهر واحد بعد بدء العلاج.

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلاني قبل تناول ليفوتiroكس قرص قابل للقطع.

اشتراك مع أدوية أخرى، أدوية أخرى مع ليفوتiroكس، ابلغ الطبيب أو طبيب الأسنان أو الصيدلاني إذا كنت تأخذ منزلي أو قد تأخذ أي دواء آخر، بما في ذلك الأدوية التي يتم الحصول عليها دون وصفة طبية. بعض الأدوية قد تؤثر على فعالية ليفوتiroكس.

مس. المستحسن أن تأخذ بعدها 2 ساعة

عن المسوحات من حيث المرض

4- ما هي التأثيرات غير المرغوب

وصف الآثار غير المرغوبية مثل جميع الأدوية، ليفوتiroكس آثار جانبية، ولكنها لا تحصل حتى تفاقم مرض قلبي (الذبحة الصدرية، قصور القلب، اضطرابات نظم القلب).

علامات فرط التدفق (اختلاجات، أرق، سرعة التهيج، رجفة، ارتفاع حرارة الجسم، عرق، تحول سريع، اسهال): في هذه الحالة، يجب استشارة طبيبك، عند الطفل، إمكانية زيادة معدل الكالسيوم في البول (كمية كبيرة من الكالسيوم في البول)، ردود فعل حساسية محتللة (فرط التحسس) العلامات والأعراض الأكثر شيوعاً هي: طفح جلدي، حكة، إنفاس في الرقبة والوجه، وصعوبة في التنفس واحمرار.

الإبلاغ عن الآثار الجانبية: إذا كان لديك أي أثر غير مرغوب، ابلغ طبيبك أو الصيدلي. وهذا ينطبق أيضاً على أي أثر جانبى محتمل غير مذكور في هذه النشرة. عن طريق الإبلاغ عن الآثار الجانبية، قد تساعد على توفير المزيد من المعلومات عن أمن الدواء.

5- ما هي طريقة حفظ ليفوتiroكس، قرص قابل للقطع؟

لا تتركه أبداً في متناول الأطفال.

تاريخ انتهاء الصلاحية

لا يستخدم هذا الدواء بعد تاريخ انتهاء الصلاحية المذكور على تاريخ انتهاء الصلاحية يشير إلى اليوم الأخير EXP. العلبة بعد من ذلك الشهر.

ظروف التخزين

يجب أن يتم تخزين هذا الدواء في درجة حرارة لا تتجاوز 25 °C في العلبة الأصلية، محمية من الضوء.

إذا لزم الأمر، تحذيرات من بعض علامات واضحة للتدحرج

لا يجوز التخلص من الأدوية في المجرى العام أو في التفاسيات المنزلية. أسلال الصيدلي عما يجب عمله للتخلص من الأدوية

45.20

5

1. Qu'est-ce que GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmaco-thérapeutique - code ATC : A10BA02

GLUCOPHAGE® contient de la metformine. C'est un médicament utilisé pour traiter le diabète. Il appartient à la classe de médicaments appelés les biguanides.

L'inuline est une hormone produite par le pancréas et permettant à votre corps de récupérer le glucose (sucre) qui est dans le sang. Votre corps utilise le glucose pour produire de l'énergie ou le stocke pour l'utiliser plus tard.

Lorsque vous avez du diabète, votre pancréas ne produit pas suffisamment d'insuline ou votre corps n'est pas capable d'utiliser correctement l'insuline qu'il produit. Ceci aboutit à un taux de glucose élevé dans votre sang. GLUCOPHAGE® aide à faire baisser votre taux de glucose sanguin jusqu'à un niveau aussi normal que possible.

Si vous êtes un adulte en surpoids, la prise de GLUCOPHAGE® à long terme permet également d'aider à limiter les risques de complications associées au diabète. GLUCOPHAGE® est associé à une stabilité pondérale ou une modeste perte de poids.

GLUCOPHAGE® est utilisé pour traiter le diabète de type 2 (aussi appelé « diabète non insulino-dépendant ») lorsque le régime alimentaire et l'exercice physique seuls n'ont pas suffi à contrôler le taux de glucose sanguin. Il est particulièrement utilisé chez les patients en surpoids. Les patients adultes pourront prendre GLUCOPHAGE® seul ou avec d'autres médicaments contre le diabète (des médicaments à avancer ou de l'insuline).

Les enfants de 10 ans et plus et les adolescents pourront prendre GLUCOPHAGE® seul ou avec l'insuline. 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6
- si vous avez des problèmes hépatiques

- si vous souffrez d'une déterioration sévère de la fonction rénale
- si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétotiques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si votre haleine présente une odeur fruitée inhabituelle

- si vous avez perdu trop d'eau (déshydratation), par exemple suite à une diarrhée persistante ou sévère, ou si vous avez vomis plusieurs fois d'affilée. La déshydratation peut entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

- si vous avez une infection grave, par exemple une infection des poumons ou des bronches, ou une infection des reins. Des infections sévères peuvent entraîner des problèmes de reins qui peuvent vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

- si vous prenez un traitement contre l'insuffisance cardiaque aiguë ou si vous avez récemment eu une crise cardiaque, si vous souffrez de graves problèmes de circulation sanguine (tel un choc) ou si vous avez des difficultés respiratoires. Ceci peut entraîner un manque d'apport en oxygène des tissus, qui peut vous mettre en danger d'acidose lactique (voir « Avertissements et précautions »)

- si vous consommez beaucoup d'alcool

Si l'un des cas ci-dessus s'applique à vous, parlez-en à votre médecin avant de commencer à prendre ce médicament.

Veillez à demander conseil à votre médecin si :

- vous devez prendre un examen radiographique ou un scanner qui pourrait nécessiter l'injection d'un produit de contraste à base d'iode dans votre circulation sanguine
- vous devez subir une intervention chirurgicale majeure

Vous devez arrêter de prendre GLUCOPHAGE® à certain temps avant et après de tels examens ou interventions chirurgicales. Votre médecin décidera si vous avez besoin ou non d'un traitement de remplacement pendant cette période. Il est important que vous suivez précisément les instructions de votre médecin.

Avertissements et précautions

Risque d'acidose lactique

GLUCOPHAGE® peut provoquer un effet indésirable rare, mais très grave, appelé « acidose lactique », en particulier si vos reins ne fonctionnent pas correctement. Le risque de développer une acidose lactique augmente également en cas de diabète mal contrôlé, d'infections graves, de jeûne prolongé et de consommation d'alcool, de déshydratation (voir informations complémentaires ci-dessous), de problèmes liés à la foie et toutes autres affections médicales pour lesquelles une partie du corps reçoit un port réduit en oxygène (les maladies cardiaques aiguës sévères, par exemple).

L'une de ces situations s'applique à vous, adressez-vous à votre médecin pour recevoir des instructions supplémentaires.

Arrêtez de prendre GLUCOPHAGE® et contactez immédiatement un médecin ou l'hôpital le plus proche si vous présentez les symptômes d'une acidose lactique, car cette affection peut entraîner un coma. Les symptômes de l'acidose lactique comprennent :

- vomissements
- maux d'estomac (douleurs abdominales)
- crampes musculaires
- sensation générale de malaise associée à une grande fatigue
- difficultés à respirer
- diminution de la température corporelle et du rythme cardiaque

L'acidose lactique est une urgence médicale qui doit être traitée à l'hôpital. Si vous devez subir une opération chirurgicale importante, arrêtez de prendre GLUCOPHAGE® au moment de l'opération et pendant un certain temps après l'intervention. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendre votre traitement par GLUCOPHAGE®.

GLUCOPHAGE® à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop élevé). Cependant, si vous prenez GLUCOPHAGE® en même temps que d'autres médicaments pour traiter le diabète qui peuvent engendrer une hypoglycémie (comme les sulfamides hypoglycémiant, l'insuline, les métilimidines), il y a un risque d'hypoglycémie. Si vous ressentez des symptômes d'hypoglycémie, tels que des faiblesses, des vertiges, une augmentation de la transpiration, des battements de cœur rapides, des troubles de la vision ou des difficultés à vous concentrer, boire ou manger quelque chose contenant du sucre devrait vous aider à vous sentir mieux.

Pendant votre traitement par GLUCOPHAGE®, votre médecin contrôlera votre fonction rénale au moins une fois par an ou plus fréquemment si vous êtes âgé(e) et/ou si votre fonction rénale s'est détériorée.

Enfants et adolescents

Sans objet

Autres médicaments et GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé

Si vous devez recevoir une injection d'un produit de contraste contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou un scanner, vous devrez arrêter de prendre GLUCOPHAGE® avant ou au moment de l'injection. Votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter et reprendre la prise de votre traitement par GLUCOPHAGE®.

Informez votre médecin si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Vous devrez peut-être passer plus fréquemment des tests de la glycémie ou de la fonction rénale ou votre médecin devra peut-être ajuster la posologie de GLUCOPHAGE®. Il est particulièrement important de signaler les médicaments suivants :

- les médicaments qui augmentent la production d'urine (diurétiques)
- des médicaments utilisés pour traiter la douleur et l'inflammation (AINS ou inhibiteurs de la COX-2, tels que l'ibuprofène et le célocoxib)
- certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension artérielle (inhibiteurs de l'ACE et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II)
- agonistes des récepteurs bêta-2-adrénergiques comme le salbutamol ou la terbutaline (utilisés pour traiter l'asthme)
- corticoïstéroïdes (utilisés pour traiter diverses affections, notamment des inflammations sévères de la peau ou l'asthme)
- les médicaments qui peuvent modifier la quantité de GLUCOPHAGE® dans le sang, en particulier si vous avez une fonction rénale réduite (comme le verapamil, la ramicpine, la cimétidine, le dolutégravir, la ranolazine, le triméthoprime, le vandetanib, l'isavuconazole, le crizotinib et l'olaparib)
- autres médicaments utilisés pour traiter le diabète

GLUCOPHAGE®, comprimé pelliculé, avec de l'accool

Evitez une consommation excessive d'alcool pendant la prise de GLUCOPHAGE®, car cela peut augmenter le risque d'acidose lactique (voir la rubrique « Avertissements et précautions »).

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Si vous êtes enceinte, pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, parlez-en à votre médecin au cas où il soit nécessaire de modifier votre traitement ou le suivi de votre glycémie.

Ce médicament n'est pas recommandé si vous allaitez votre enfant ou si vous avez l'intention de le faire.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

GLUCOPHAGE® à lui seul ne provoque pas d'hyperglycémie (taux de sucre dans le sang trop faible). Ceci signifie qu'il n'a pas d'effet sur votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

Par contre, faites particulièrement attention si vous prenez GLUCOPHAGE® avec d'autres médicaments contre le diabète qui peuvent, eux, provoquer une hypoglycémie (comme les sulfamides

m Bli

PPV 139.50 DH



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 you get any side effects, talk to your doctor or pharmacist. This includes any possible side effects not listed in this leaflet. See section 4.

What is in this leaflet:

1. What LOVANIC 500 mg, scored film-coated tablets are and what they are used for
2. What you need to know before you take LOVANIC 500 mg, scored film-coated tablets
3. How to take LOVANIC 500 mg, scored film-coated tablets
4. Possible side effects
5. How to store LOVANIC 500 mg, scored film-coated tablets
6. Contents of the pack and other information

1. What LOVANIC 500 mg, scored film-coated tablets are and what they are used for

LOVANIC 500 mg, scored film-coated tablets contains a medicine called levofloxacin. This belongs to a group of medicines called antibiotics. Levofloxacin is a 'quinolone' antibiotic. It works by killing the bacteria that cause infections in your body.

LOVANIC 500 mg, scored film-coated tablets can be used to treat infections of the:

- Sinuses;
- Lungs, in people with long-term breathing problems or pneumonia;
- Urinary tract, including your kidneys or bladder;
- Prostate gland, where you have a long lasting infection;
- Skin and underneath the skin, including muscles. This is sometimes called 'soft tissue'.

In some special situations, LOVANIC 500 mg, scored film-coated tablets may be used to lessen the chances of getting a pulmonary disease named anthrax or worsening of the disease after you are exposed to the bacteria causing anthrax.

2. What you need to know before you take LOVANIC 500 mg, scored film-coated tablets

Do not take LOVANIC 500 mg, scored film-coated tablets and tell your doctor if:

- You are allergic to levofloxacin, any other quinolone antibiotic such as moxifloxacin, ciprofloxacin or ofloxacin or any of the other ingredients of this medicine (listed in section 6).
- Signs of an allergic reaction include: a rash, swallowing or breathing problems, swelling of your lips, face, throat or tongue.
- You have ever had epilepsy.
- You have ever had a problem with your tendons such as tendonitis that was related to treatment with a 'quinolone antibiotic'. A tendon is the cord that joins your muscle to your skeleton.
- You are a child or a growing teenager.

, might become pregnant or think you may

be pregnant.

IIC 500 mg, scored film-coated tablets if any of these apply to you. If you are not sure, talk to your doctor before taking Lovanice.

cautions:

- Do not take LOVANIC 500 mg, scored film-coated tablets if:
 - of age or older.

corticosteroids, sometimes called steroids (see section 'Other medicines and Lovanice').

- You have transplantation.
- You have ever had a fit (seizure).
- You have had damage to your brain due to a stroke or other brain injury.
- You have kidney problems.
- You have something known as 'glucose - 6 - phosphate dehydrogenase deficiency'. You are more likely to have serious problems with your blood when taking this medicine.
- You have ever had mental health problems.
- You have ever had heart problems: caution should be taken when using this kind of medicine, if you were born with or have family history of prolonged QT interval (seen on ECG, electrical recording of the heart), have salt imbalance in the blood (especially low level of potassium or magnesium in the blood), have a very slow heart rhythm (called 'bradycardia'), have a weak heart (heart failure), have a history of heart attack (myocardial infarction), you are female or elderly or you are taking other medicines that result in abnormal ECG changes (see section 'Other medicines and Lovanice').

- You are diabetic.
- You have ever had liver problems.
- You have myasthenia gravis.

If you are not sure if any of the above applies to you, talk to your doctor or pharmacist before taking Lovanice.

Other medicines and Lovanice:

Tell your doctor or pharmacist if you are taking, have recently taken or might take any other medicines. This is because Lovanice can affect the way some other medicines work. Also some medicines can affect the way Lovanice work.

In particular, tell your doctor if you are taking any of the following medicines. This is because it can increase the chance of you getting side effects, when taken with Lovanice:

- Corticosteroids, sometimes called steroids - used for inflammation. You may be more likely to have inflammation and/or rupture of your tendons.
- Warfarin - used to thin the blood. You may be more likely to have a bleed. Your doctor may need to take regular blood tests to check how well your blood can clot.
- Theophylline - used for breathing problems. You are more likely to have a fit (seizure) if taken with Lovanice.
- Non-steroidal anti-inflammatory drugs (NSAIDS) - used for pain and inflammation such as aspirin, ibuprofen, fenbufen, ketoprofen and indometacin. You are more likely to have a fit (seizure) if taken with Lovanice.
- Ciclosporin - used after organ transplants. You may be more likely to get the side effects of ciclosporin.
- Medicines known to affect the way your heart beats. This includes medicines used for abnormal heart rhythm (antiarrhythmics) such as quinidine, hydroquinidine, disopyramide, sotalol, dofetilide, ibutilide and amiodarone), for depression (tricyclic antidepressants such as amitriptyline and imipramine,), for psychiatric disorders (antipsychotics), and for bacterial infections ('macrolide' antibiotics such as erythromycin, azithromycin and clarithromycin).
- Probencid - used for gout. If you have kidney problems, your doctor may want to give you a lower dose.
- Cimetidine - used for ulcers and heartburn. If you have kidney

problems, you

Talk to your

Do not take

at the same

because it

film-coated

- Iron tablets
- aluminum-coated
- didanosine, if
- you are already
- didanosine on

Urine tests

Urine tests

painkillers c

doctor has p

taking Lovan

Tuberculosis

This medicine

tests used in

tuberculosis.

Pregnancy

Do not take

- You are p

be pregnant.

- You are

Driving and

You may ge

feeling dizzy,

your eyesight

able to conc

do not driv

attention.

3. How to take

Always take

Check with y

Taking this m

- Take this m

- Swallow the

- The tablets

Protect you

Keep out of

days after t

become mu

severely bli

- Make sure t

- Always we

- legs.

- Avoid sun

If you are a

antacids, d

- Do not ta

Take your d

after LOVAN

How much

- Your docto

scored film-

- The dose w

- where the

- The lengt

- infection is.

- If you fe

- not change t

Rexaban®

Rivaroxaban

LOT 204630

EXP 10/25

PPV 129DH20



Voie Orale

NOCH, FRECHEN, DEUTSCHE

- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous avez une réaction allergique, contactez votre pharmacien.

Quel contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que REXABAN® 10 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre REXABAN® 10 mg ?
- 3- Comment prendre REXABAN® 10 mg ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment contrôler REXABAN® 10 mg ?
- 6- Informations supplémentaires

1 QU'EST-CE QUE REXABAN® 10 mg ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Rexaban appartient à une classe de médicaments appelés antithrombotiques. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation sanguine (le facteur Xa), réduisant ainsi la tendance du sang à former des caillots (code ATC : B01AF01).

Indications thérapeutiques :

Rexaban contient une substance active appelée Rivaroxaban et il est utilisé chez l'adulte pour :

- prévenir la formation de caillots sanguins dans les veines suite à une intervention chirurgicale programmée de la hanche ou du genou. Votre médecin vous a prescrit ce médicament parce que, suite à une opération, le risque de formation de caillots sanguins est plus élevé.
- traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos poumons (embolie pulmonaire), et prévenir la réapparition de caillots sanguins dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 10 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contres - Indications :

Ne prenez jamais REXABAN 10 mg :

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.
- Si vous avez une maladie ou une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).
- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.
- Si vous présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.
- Si vous êtes enceinte ou si vous allez l'être.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Faites attention avec REXABAN 10 mg :

Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :

- insuffisance rénale modérée ou sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;
- si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;
- troubles hémorragiques ;
- pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;
- maladie de l'estomac ou de l'intestin susceptible d'entrainer un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'oesophage par ex. due à un reflux gastro-oesophagien (remontées acides de l'estomac vers l'oesophage) ;
- anomalies au niveau des vaisseaux sanguins du fond de l'œil (rétinopathie) ;
- maladie des poumons avec dilatation des bronches et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons.
- si vous avez une valve cardiaque artificielle.
- si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour enlever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. Votre médecin décidera si vous devez être traité(e) par ce médicament et s'il est nécessaire de vous surveiller étroitement.

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale

Mode et/ou voie(s) d'administration

Avez le comprimé, de préférence avec de l'eau.

Rexaban peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Si vous avez des difficultés à avaler le comprimé entier, discutez avec votre médecin des autres moyens de prendre ce médicament.

Le comprimé peut être écrasé et mélangé à de l'eau ou de la compote de pommes, immédiatement avant la prise. Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique. Prenez le comprimé chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter. Essayez de prendre les comprimés à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier. Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement. Pour prévenir la formation de caillots dans les veines suite à une intervention chirurgicale programmée de la hanche ou du genou :

Prenez le premier comprimé 6 à 10 heures après votre opération.

Si vous avez bénéficié d'une intervention chirurgicale importante de la hanche, le traitement dura généralement 5 semaines.

Si vous avez bénéficié d'une intervention chirurgicale importante du genou, le traitement dura généralement 2 semaines.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de REXABAN 10 mg que vous n'auriez dû

Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris trop de comprimés de Rexaban. L'ingestion de trop de ce médicament augmente le risque de saignement.

Conduite à tenir en cas d'omission d'un ou plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre REXABAN 10 mg

Si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre traitement en prenant un comprimé chaque jour.

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

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre REXABAN 10 mg

N'arrêtez pas de prendre Rexaban sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient l'apparition de complications graves.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Rexaban peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la pression artérielle (choc). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents. Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- saignement abondant ou prolongé ;
- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexpliqué, essoufflement, douleur dans la poitrine ou angor de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement. Votre médecin pourra décider de surveiller plus étroitement votre santé ou de modifier votre traitement.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des réactions cutanées telles que :

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux (syndrome de Stevens-Johnson/nécrolyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à une personne sur 10000).
- une réaction médicamenteuse provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies hématologiques et maladie systémique (syndrome DRESS). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à une personne sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- Gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge ; difficulté à avaler ; urticaire et difficultés respiratoires ; chute brutale de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, compris choc anaphylactique) ; pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000 et peu fréquentes (l'édème de Quincke et œdème allergique ; pouvant toucher 1 personne sur 100).

Liste globale des effets indésirables éventuels :

Fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un essoufflement ;
- saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement urogénital (y compris sang dans les urines et menstruations (règles plus abondantes), saignement de nez, saignement des gencives) ;
- saignement dans les yeux (y compris saignement au niveau du blanc de l'œil) ;
- saignement des tissus ou saignement interne (hématoème, bleus) ;
- toux avec expectoration (crachat) de sang ;
- saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;
- saignement suite à une intervention chirurgicale ;
- suintement ou saignement au niveau de la plaie chirurgicale ;
- gonflement des membres ;
- douleur dans les membres ;

30 Gélules
Voie orale

L 0708
P: 01/26
PIIC: 89,95 DH

OFER

Plus

- VIT C - SPIRULINE

PROPRIETES

Le Fer: Entre dans la composition de l'hémoglobine des globules rouges et des réactions enzymatiques nécessaires à la respiration cellulaire. Il participe à la régulation de la croissance et la différenciation des cellules.

La Vitamine B9: Aide à réduire l'anémie, l'anorexie et diminue les risques de malformation du système nerveux du fœtus chez la femme enceinte.

La Vitamine C: Accroît l'absorption intestinale du Fer. En outre, c'est un véritable stimulant qui diminue l'asthénie physique, notamment chez le sujet âgé.

La Spiruline: Très riche en éléments essentiels: protéines végétales, vitamines, bêta-carotène, minéraux et oligo-éléments, riche encore en chlorophylle qui favorise l'absorption du fer dans le sang.

CONSEILLÉ POUR :

- Besoins accrus en Fer.
- Femmes enceintes, allaitantes ou avec des menstruations abondantes.
- Croissance pubertaire.
- Sujets âgés.
- Etats de fatigue.

COMPOSITION (en mg par gélule de 300 mg)

En mg par gélule	% ADR Total
------------------	-------------

P.P.V : 135DH10

squer des symptômes d'autres maladies. Informez immédiatement votre médecin si :

nez
poids sans raison et vous avez des problèmes pour avaler, de l'air à l'estomac ou une indigestion, la nourriture ou du sang, elles noires teintées de sang.

tion d'un traitement « à la demande » en fonction des besoins, vous
tre médecin si les symptômes persistent ou se modifient.

iteur de la pompe à protons tel que l'ésoméprazole, en particulier sur
seule à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la
osseuse ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez
si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque

une éruption cutanée, en particulier au niveau des zones exposées au
tre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre
EUZOL*. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet
e une douleur dans vos articulations.

ents et EUZOL*, microgranules gastro-résistants en gélule
decin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez
medicament y compris les médicaments obtenus sans ordonnance.
gir sur le fonctionnement d'autres médicaments et réciproquement.
prendre EUZOL* si vous prenez le médicament suivant :

dans le traitement de l'infection par le VIH).
er votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments

é dans le traitement de l'infection par le VIH) ;
é pour prévenir la formation de caillots dans le sang) ;
aconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections

ans le traitement du cancer) ;
amine ou clomipramine (utilisés dans le traitement de la dépression) ;
é dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant

é dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par
tre nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration d'EUZOL*.
ro-résistants en gélule;

anti-coagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ; une
tre médecin est nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration
ules gastro-résistants en gélule ;

dans le traitement de la claudication intermittente - douleur dans les
s marchez qui est causée par un apport sanguin insuffisant) ;
en cas d'indigestion ou de brûlures d'estomac),
our des problèmes cardiaques) ;

édicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du
prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut
étre votre traitement par EUZOL* ;
plantation d'organes) ;

é pour le traitement de la tuberculose) ;
ericum perforatum) (utilisé pour traiter la dépression).
ous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine
en gélule pour le traitement d'un ulcère à *Helicobacter pylori*, vous
tous les autres médicaments que vous prenez.

ro-résistants en gélule avec des aliments et des
re vos gélules avec de la nourriture ou à jeun.

ment et fertilité
te ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une
lez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce

dira si vous pouvez prendre EUZOL* pendant cette période.
oméprazole passe dans le lait maternel ; en conséquence, vous ne devez
orsque vous allaitez.

ules et utilisation de machines
ceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et
nes. Cependant, des effets secondaires tels que des étourdissements et
peuvent survenir peu fréquemment ou rarement. Si vous êtes affectés

par l'un de ces effets, vous ne devez pas conduire.
EUZOL*, microgranules gastro-résistants
Son utilisation est déconseillée chez les patients
(maladie héréditaire rare). Si votre médecin vous prescrit
sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE EUZOL*, microgranules gastro-résistants

Prenez toujours ce médicament exactement comme votre pharmacien vous l'a dit. Demandez à votre pharmacien si besoin.

• Si vous prenez ce médicament depuis longtemps, votre médecin sera amené à vous surveiller.

• Si votre médecin vous a dit de prendre ce médicament pour vos besoins, vous devez l'informer si les symptômes persistent ou se modifient.

Posologie

Votre médecin vous dira le nombre de gélules à prendre, qui dépendra de votre état de santé, de votre âge et de votre sexe. Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous.

Utilisation chez les adultes âgés de 18 ans et plus

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

• Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL* une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour la guérison complète.

• La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage est de 20 mg une fois par jour.

• Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Une fois par jour, votre médecin peut vous recommander de prendre 40 mg d'EUZOL* une fois par jour.

• Si vous avez de graves problèmes hépatiques, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

En cas d'infection par la bactérie appelée *Helicobacter pylori* et prévention de l'ulcère du duodénum et prévention de l'ulcère du duodénum

• La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL* une fois par jour pendant 4 semaines.

• Votre médecin vous demandera également de prendre 200 mg d'amoxicilline et de la clarithromycine.

Traitement des ulcères de l'estomac associés à l'ulcère du duodénum et prévention de l'ulcère du duodénum

• La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL* une fois par jour pendant 4 semaines.

• Votre médecin vous demandera également de prendre 200 mg d'amoxicilline et de la clarithromycine.

Traitement des ulcères de l'estomac associés à l'ulcère du duodénum et prévention de l'ulcère du duodénum

• La dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL* une fois par jour pendant 4 semaines.

• Votre médecin vous indiquera la dose et le temps de prise de la dose recommandée. La dose maximale est de 80 mg deux fois par jour.

Poursuite du traitement après prévention de l'ulcère du duodénum et prévention de l'ulcère du duodénum

• La dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL* une fois par jour pendant 4 semaines.

• Votre médecin vous indiquera la dose et le temps de prise de la dose recommandée. La dose maximale est de 80 mg deux fois par jour.

Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 à 17 ans)

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (brûlures et remontées acides)

• Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, la dose recommandée est de 40 mg d'EUZOL* une fois par jour pendant 4 semaines. Un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour la guérison complète.

• La dose recommandée après cicatrisation de l'œsophage est de 20 mg une fois par jour.

• Si votre œsophage ne présente pas d'inflammation, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

• Si vous avez de graves problèmes hépatiques, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

En cas d'infection par la bactérie appelée *Helicobacter pylori* et prévention de l'ulcère du duodénum et prévention de l'ulcère du duodénum

• La dose recommandée est d'une gélule d'EUZOL* une fois par jour pendant 4 semaines.

• Votre médecin vous demandera également de prendre 200 mg d'amoxicilline et de la clarithromycine.

Docteur Loubna KABBAJ

Médecine générale

Femmes - Hommes - Enfants

- Ancien médecin Urgentiste Polyclinique CNSS derb Ghellef, Casablanca
- Diplôme Universitaire de Diabétologie Faculté de Médecine de MONTPELLIER
- Diplôme Inter-universitaire Hypertension Artérielle Faculté de Médecine de STRASBOURG
- Echographie générale
- Electrocardiogramme

الدكتورة لبني قباج

الطب العام

نساء - رجال - أطفال

- طببة مستعجلات بمصحة درب غلف المتعددة التخصصات للضمان الاجتماعي سابقا
- دبلوم جامعي في مرض السكري كلية الطب مونتبيولي
- دبلوم بين جامعي في مرض إرتفاع ضغط الدم كلية الطب سترايسبيوغ
- الفحص بالصدى التخطيط الكهربائي للقلب

Casablanca, le: الدار البيضاء في 25/01/2024

MR MANANE HASSAN

- D-Dimères

*Dr. Loubna KABBAJ
Abdelmoumen
Médecine Générale
et Bd Anoual
Angle 3d Abdelmoumen
Tél: 05 22 86 14 93
E-mail: LoubnaKabbaj@hotmail.fr*

*GENTEE DE AMINE AL AIROU
Au Mohamed V, 1er étage, magasin 2, Témara
Tél: 05 22 86 14 93*



Le code INPE : 043065077

Prélèvement du : 04/02/2024 11:17:00

Édité le : 04/02/2024 13:57:02

Dossier N° 2420065

Nom et Prénom : MANANE HASSAN Sexe : M

Age : 72 ans Né(e) le : 15/05/1951

Prescripteur : Dr : Dr.Loubna KABBAJ

HEMOSTASE

	Résultats	Unité	Valeurs de référence	Antécédents
D_DIMERES.....	230.00	ng/ml	0.00 - 500.00	

D_DIMERES.....

(Turbidimétrie)

NB : En présence d'une valeur de D-Dimères inférieure à un seuil dépendant de la technique utilisée (en général 500 ng/mL), l'existence d'une maladie thromboembolique veineuse profonde ou embolie pulmonaire) peut être exclue avec une valeur prédictive supérieure à 95%.

Validé biologiquement par : Dr AMINE EL ALAOUI

CENTRE BIOMEDICAL EL ALAOUI
Dr. Amine EL ALAOUI
Av. Mohamed V, lotissement Najah,
Immeuble 1, 2^{me} étage, magasin 2, Temara
Téléphone : 05 30 13 61 51



Facture N° 214

Nom et prénom : MANANE HASSAN 72 ans-M

Mutuelle : MUPRAS

Date de prélèvement : 04/02/2024

Référence : 65

Dr.Loubna KABBAJ

Acte de biologie demandé	Cotation B
DIMERES.....	200
PRELEVEMENT SANGUIN	1

Total du (B)	201 B
Montant en DH	293 DH

La présente facture est arrêtée à la somme de deux cent quatre-vingt treize dirham

CENTRE BIOMEDICAL EL ALAOUI
Dr. Amine EL ALAOUI
Av Mohamed V, lotissement Najah,
Immeuble 1-13, Magasin 2, Temara
Tél : 05 30 13 61 51 Urgences : 06 44 45 30 96. Email : centrealaoui2022@gmail.com
ICE : 000419890000039 INPE : 043065077