

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

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



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

Déclaration de Maladie

N° W19-453500

Coelle

☒ **Maladie**

☐ **Dentaire**

☐ **Optique**

☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1537 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : HOUBAN MOHAMED
 Date de naissance : 16.06.50
 Adresse : BD TAHA HOUSSIN, RUE 61 N°3
NADOR
 Tél. : 0661089117 Total des frais engagés : 945,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 
 Date de consultation : 08/10/19
 Nom et prénom du malade : AMROUSSI YAMNA Age : 69ans
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Rhinite chronique
 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 : NADOR Le : 08/10/2019
 Signature de l'adhérent(e) : 

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
08/10/19	C-3		745,30	INP : 01811035792

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE BABE	08/10/19	745,30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié 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	INP : <input type="text"/>														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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 Jama BOUDHEN

Spécialiste en Médecine Interne

Diplômé de la Faculté de Médecine de Rabat



الدكتور جمال بوهن

اختصاصي في الطب الباطني

خريج كلية الطب بالرباط

Diplômé d'Echographie Clinique
de la Faculté de Montpellier (France)

INPE 081035792

حائز على دبلوم التشخيص بالصدى
من جامعة مونتبليي بفرنسا

Nador, Le

08/09/14

الناظور، في

Nom :

Amoussini Jama



66,30x3 - Durim 5mg 1lp 2x 3m

28,00x6 - glu wphage 100 1lp 2x 3m

49,40x3 - Amox 5mg 1lp 2x 3m

91,00x2 - Statinal 2mg 1lp 2x 3m

66,00 - Azizine 50 1lp 2x 3m

41,10x2 - Beta Blocker 100mg 1cp 5 3x 2 at 10h

74,30

110, شارع المسيرة، شقة رقم 13 - الطابق الثاني (قبالة مقر البنك الشعبي) الهاتف : 05 36 33 67 97 - الناظور

110, Rue Al Massira, Appt. n° 13 - 2^{me} Etage (en face du siège de la Banque Populaire) - Tél.: 05 36 33 67 97 - NADOR

ne peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

3 - Comment prendre AMEP® comprimés?

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie, Mode d'usage et administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement
La posologie initiale habituelle d'AMEP® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® une fois par jour.

Votre médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre votre médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas AMEP® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'AMEP® de 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles. Il est important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

DANS TOUTES LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.
Si vous trouvez que l'effet de AMEP® est trop fort ou trop faible, ou si après plusieurs jours vous ne ressentez aucune amélioration de votre état, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

a - Si vous avez pris plus de AMEP® 5mg et 10mg, comprimé que vous n'auriez dû:

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, une baisse de votre conscience, de la fatigue ou vous sentirez faible. Si la pression artérielle est trop basse, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'AMEP®.

b - Si vous oubliez de prendre AMEP® 5mg et 10mg, comprimé:

Si vous oubliez de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

c - Si vous arrêtez de prendre AMEP® 5mg et 10mg, comprimé:

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué. 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 indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, AMEP® peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, sévères et très rares après la prise de ce médicament.

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires ;
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres ;
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires ;
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques ;
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux ;
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise. Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : affectent 1 à 10 patients sur 100 :

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;
- Douleur abdominale, nausées ;
- Gonflement (œdème) des chevilles, fatigue.

Effets indésirables peu fréquents : affectent 1 à 10 patients sur 1000 :

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie ;
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience, faiblesse ;
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres ; perte de la sensation de douleur ;
- Troubles visuels, vision double, tintements dans les oreilles ;
- Diminution de la pression artérielle ;
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, 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 ;
- Faiblesse, douleur, maïs ;
- Douleurs articulaires ou musculaires ; crampes musculaires, douleurs dorsales ;
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : affectent 1 à 10 patients sur 10 000

- Confusion

Effets indésirables très rares : affectent moins d'un patient sur 10 000 :

- Diminution du nombre de globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents (lésions des globules rouges) ;
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
- Troubles des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;
- Toux ;
- Gonflement des gencives ;

2/ BEFORE YOU TAKE AMEP® TABLETS:

a - Do NOT take AMEP® TABLETS:

- If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients in your medicine listed in section 6, or to any other calcium channel blockers. This may be manifested by itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.
- If you have severe low blood pressure (hypotension).
- If you have a 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 have haemodynamically unstable heart failure after acute myocardial infarction.

IF IN DOUBT, IT IS NECESSARY TO ASK YOUR DOCTOR'S OR PHARMACIST'S ADVICE.

b - Take special care with AMEP® TABLETS:

Special warnings:

Tell your doctor before you start to take this medicine if you have any of the following conditions:

- Recent heart attack
- Severe increase in blood pressure (hypertensive crisis)
- Liver disease
- You are elderly and your dose needs to be increased.
- Heart failure

IF IN DOUBT, ASK YOUR DOCTOR OR PHARMACIST FOR ADVICE

Use in Children and adolescents

AMEP® TABLETS has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® TABLETS should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 to 17 years of age (see section 3).

For further information, talk to your doctor.

c - Taking other medicines

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

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

- Ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines)
- Ritonavir, indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors, used to treat HIV infection),
- Rifampicin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics)
- Hypericum perforatum (St. John's wort)
- Verapamil, diltiazem (heart medicines)
- Dantrolene (infusion for severe body temperature abnormalities)
- Simvastatin (a cholesterol lowering medicine).

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

IF IN DOUBT, ASK YOUR DOCTOR OR PHARMACIST FOR ADVICE

d - Taking AMEP® TABLETS with food and drink

Grapefruit juice and grapefruit should not be consumed by people who are taking AMEP® TABLETS. 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® tablets.

e - Pregnancy and breast-feeding

The safety of Amlodipine in human pregnancy has not been established. If you think you might be pregnant or are planning to get pregnant, you must tell your doctor before you take AMEP® tablets.

It is not known whether Amlodipine is passed into breast milk. If you are breast-feeding or about to start breast-feeding

you must tell your doctor before taking AMEP®.

Ask your doctor or pharmacist for advice before.

f - Driving and using machines

AMEP® TABLETS may affect your ability to drive, be sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines.

3/ HOW TO TAKE AMEP® TABLETS

Always take AMEP® exactly as your doctor has advised.

Do not take AMEP® tablets if you are sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines.

The usual initial dose of AMEP® TABLETS is 5 mg once daily.

Your medicine may be used before or after a meal. You should take your medicine at the same time every day.

Do not take AMEP® TABLETS with grapefruit juice.

Use by children and adolescents

For children and adolescents (6-17 years old), the recommended usual starting dose is 2.5 mg a day. The maximum recommended dose is 5 mg a day. AMEP® 2.5 mg tablets is not currently available.

It is important to keep taking the tablets. Do not wait until your tablets are finished before seeing your doctor.

IN ALL CASES, STRICTLY COMPLY WITH YOUR DOCTOR'S PRESCRIPTION.

If you find that the effect of AMEP® is too strong or too weak, or if after a few days you do not feel any improvement in your condition, talk to your doctor or pharmacist.

a - If you take more AMEP® TABLETS than you should

Taking too many tablets may cause your blood pressure to become low or even dangerously low. You may feel dizzy, lightheaded, faint or weak. If blood pressure drop is severe enough shock can occur. Your skin could feel cool and clammy and you could lose consciousness. Seek immediate medical attention if you take too many AMEP® tablets.

b - If you forget to take AMEP® TABLETS

Do not worry. If you forget to take a tablet, leave out that dose completely. Take your next dose at the right time. Do not take a double dose to make up for a missed dose.

LOT 190541
EXP-03/2022
PPV 49.40DH

feel you
sly.

you are

ment
BLETS

ne peut pas affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

3 - Comment prendre AMEP® comprimés?

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie, Mode d'usage et administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement
La posologie initiale habituelle d'AMEP® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® une fois par jour.

Votre médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre votre médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas AMEP® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'AMEP® de 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles. Il est important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

DANS TOUTES LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.
Si vous trouvez que l'effet de AMEP® est trop fort ou trop faible, ou si après plusieurs jours vous ne ressentez aucune amélioration de votre état, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

a - Si vous avez pris plus de AMEP® 5mg et 10mg, comprimé que vous n'auriez dû:

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des étourdissements, une diminution de la conscience, des vomissements, des maux de tête ou vous sentirez très fatigué. Si vous avez pris plus de comprimés d'AMEP® que vous n'auriez dû, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien. Un choc peut survenir. Vous devez prendre soin de votre état et vous pouvez perdre conscience. Consultez un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'AMEP®.

b - Si vous oubliez de prendre AMEP® 5mg et 10mg, comprimé:

Si vous oubliez de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

c - Si vous arrêtez de prendre AMEP® 5mg et 10mg, comprimé:

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué. 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 indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, AMEP® peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, sévères et très rares après la prise de ce médicament.

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires ;
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres ;
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires ;
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques ;
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux ;
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise. Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : affectent 1 à 10 patients sur 100 :

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;
- Douleur abdominale, nausées ;
- Gonflement (œdème) des chevilles, fatigue.

Effets indésirables peu fréquents : affectent 1 à 10 patients sur 1000 :

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie ;
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience, faiblesse ;
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres ; perte de la sensation de douleur ;
- Troubles visuels, vision double, tintements dans les oreilles ;
- Diminution de la pression artérielle ;
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, 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 ;
- Faiblesse, douleur, malaise ;
- Douleurs articulaires ou musculaires ; crampes musculaires, douleurs dorsales ;
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : affectent 1 à 10 patients sur 10 000

- Confusion

Effets indésirables très rares : affectent moins d'un patient sur 10 000 :

- Diminution du nombre de globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents (lésions des globules rouges) ;
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
- Troubles des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;
- Toux ;
- Gonflement des gencives ;

of chest pain taken during

2/ BEFORE YOU TAKE AMEP® TABLETS:

a - Do NOT take AMEP® TABLETS:

- If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients in your medicine listed in section 6, or to any other calcium channel blockers. This may be manifested by itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.
- If you have severe low blood pressure (hypotension).
- If you have a 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 have haemodynamically unstable heart failure after acute myocardial infarction.

IF IN DOUBT, IT IS NECESSARY TO ASK YOUR DOCTOR'S OR PHARMACIST'S ADVICE.

b - Take special care with AMEP® TABLETS:

Special warnings:

Tell your doctor before you start to take this medicine if you have any of the following conditions:

- Recent heart attack
- Severe increase in blood pressure (hypertensive crisis)
- Liver disease
- You are elderly and your dose needs to be increased.
- Heart failure

IF IN DOUBT, ASK YOUR DOCTOR OR PHARMACIST FOR ADVICE

Use in Children and adolescents

AMEP® TABLETS has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® TABLETS should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 to 17 years of age (see section 3).

For further information, talk to your doctor.

c - Taking other medicines

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

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

- Ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines)
- Ritonavir, indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors, used to treat HIV infection),
- Rifampicin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics)
- Hypericum perforatum (St. John's wort)
- Verapamil, diltiazem (heart medicines)
- Dantrolene (infusion for severe body temperature abnormalities)
- Simvastatin (a cholesterol lowering medicine).

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

IF IN DOUBT, ASK YOUR DOCTOR OR PHARMACIST FOR ADVICE

d - Taking AMEP® TABLETS with food and drink

Grapefruit juice and grapefruit should not be consumed by people who are taking AMEP® TABLETS. 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® tablets.

e - Pregnancy and breast-feeding

The safety of Amlodipine in human pregnancy has not been established. If you think you might be pregnant or are planning to get pregnant, you must tell your doctor before you take AMEP® tablets.

It is not known whether Amlodipine is passed into breast milk. If you are breast-feeding or about to start breast-feeding

you must tell your doctor before taking AMEP®.

Ask your doctor or pharmacist for advice before.

f - Driving and using machines

AMEP® TABLETS may affect your ability to drive, be sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines.

3/ HOW TO TAKE AMEP® TABLETS

Always take AMEP® exactly as your doctor has advised.

Do not take AMEP® tablets if you are sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines.

The usual initial dose of AMEP® TABLETS is 5 mg once daily.

Your medicine may be used before or after a meal. You should take your medicine at the same time every day.

Do not take AMEP® TABLETS with grapefruit juice.

Use by children and adolescents

For children and adolescents (6-17 years old), the recommended usual starting dose is 2.5 mg a day. The maximum recommended dose is 5 mg a day. AMEP® 2.5 mg tablets is not currently available.

It is important to keep taking the tablets. Do not wait until your tablets are finished before seeing your doctor.

IN ALL CASES, STRICTLY COMPLY WITH YOUR DOCTOR'S PRESCRIPTION.

If you find that the effect of AMEP® is too strong or too weak, or if after a few days you do not feel any improvement in your condition, talk to your doctor or pharmacist.

a - If you take more AMEP® TABLETS than you should

Taking too many tablets may cause your blood pressure to become low or even dangerously low. You may feel dizzy, lightheaded, faint or weak. If blood pressure drop is severe enough shock can occur. Your skin could feel cool and clammy and you could lose consciousness. Seek immediate medical attention if you take too many AMEP® tablets.

b - If you forget to take AMEP® TABLETS

Do not worry. If you forget to take a tablet, leave out that dose completely. Take your next dose at the right time. Do not take a double dose to make up for a missed dose.

LOT 190541
EXP-03/2022
PPV 49.40DH

feel you
sly.

you are

ment
BLETS

ne peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

3 - Comment prendre AMEP® comprimés?

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie, Mode d'usage et/ou d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement
La posologie initiale habituelle d'AMEP® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'AMEP® une fois par jour.

Votre médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre votre médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas AMEP® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'AMEP® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles. Il est important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimés.

DANS TOUTES LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Si vous trouvez que l'effet de AMEP® est trop fort ou trop faible, ou si après plusieurs jours vous ne ressentez aucune amélioration de votre état, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

a - Si vous avez pris plus de AMEP® 5mg et 10mg, comprimé que vous n'auriez dû :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, une baisse de votre conscience, de la fatigue ou vous sentirez faible. Si la pression artérielle est trop basse, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'AMEP®.

b - Si vous oubliez de prendre AMEP® 5mg et 10mg, comprimé :

Si vous oubliez de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

c - Si vous arrêtez de prendre AMEP® 5mg et 10mg, comprimé :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué.

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 indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, AMEP® peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, sévères et très rares après la prise de ce médicament.

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires ;
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres ;
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires ;
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques ;
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux ;
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise. Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : affectent à 10 patients sur 100 :

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;
- Douleur abdominale, nausées ;
- Gonflement (œdème) des chevilles, fatigue.

Effets indésirables peu fréquents : affectent à 10 patients sur 1000 :

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie ;
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience, faiblesse ;
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres ; perte de la sensation de douleur ;
- Troubles visuels, vision double, tintements dans les oreilles ;
- Diminution de la pression artérielle ;
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion, 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 ;
- Faiblesse, douleur, malaise ;
- Douleurs articulaires ou musculaires ; crampes musculaires, douleurs dorsales ;
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : affectent à 10 patients sur 10 000

• Confusion

Effets indésirables très rares : affectent moins d'un patient sur 10 000 :

- Diminution du nombre de globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents (lésions des globules rouges) ;
- Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
- Troubles des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;
- Toux ;
- Gonflement des gencives ;

2/ BEFORE YOU TAKE AMEP® TABLETS :

a - Do NOT take AMEP® TABLETS :

- If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients in your medicine listed in section 6, or to any other calcium channel blockers. This may be manifested by itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.
- If you have severe low blood pressure (hypotension).
- If you have a 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 have haemodynamically unstable heart failure after acute myocardial infarction.

IF IN DOUBT, IT IS NECESSARY TO ASK YOUR DOCTOR'S OR PHARMACIST'S ADVICE.

b - Take special care with AMEP® TABLETS :

Special warnings :

Tell your doctor before you start to take this medicine if you have any of the following conditions:

- Recent heart attack
- Severe increase in blood pressure (hypertensive crisis)
- Liver disease
- You are elderly and your dose needs to be increased.
- Heart failure

IF IN DOUBT, ASK YOUR DOCTOR OR PHARMACIST FOR ADVICE

Use in Children and adolescents

AMEP® TABLETS has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® TABLETS should only be used for hypertension in children and adolescents from 6 to 17 years of age (see section 3).

For further information, talk to your doctor.

c - Taking other medicines

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

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

- Ketoconazole, itraconazole (anti-fungal medicines)
- Ritonavir, indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors, used to treat HIV infection),
- Rifampicin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics)
- Hypericum perforatum (St. John's wort)
- Verapamil, diltiazem (heart medicines)
- Dantrolene (infusion for severe body temperature abnormalities)
- Simvastatin (a cholesterol lowering medicine).

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

IF IN DOUBT, ASK YOUR DOCTOR OR PHARMACIST FOR ADVICE

d - Taking AMEP® TABLETS with food and drink

Grapefruit juice and grapefruit should not be consumed by people who are taking AMEP® TABLETS. 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® tablets.

e - Pregnancy and breast-feeding

The safety of Amlodipine in human pregnancy has not been established. If you think you might be pregnant or are planning to get pregnant, you must tell your doctor before you take AMEP® tablets.

It is not known whether Amlodipine is passed into breast milk. If you are breast-feeding or about to start breast-feeding you must tell your doctor before taking AMEP®.

Ask your doctor or pharmacist for advice before.

f - Driving and using machines

AMEP® TABLETS may affect your ability to drive, be sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines.

3/ HOW TO TAKE AMEP® TABLETS

Always take AMEP® exactly as your doctor has advised.

Do not take AMEP® tablets if you are sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines.

Dosage, mode and / or route (s) of administration

The usual initial dose of AMEP® TABLETS is 5 mg once daily.

Your medicine may be used before or after a meal. You should take your medicine at the same time every day.

Do not take AMEP® TABLETS with grapefruit juice.

Use by children and adolescents

For children and adolescents (6-17 years old), the recommended usual starting dose is 2.5 mg a day. The maximum recommended dose is 5 mg a day. AMEP® 2.5 mg tablets is not currently available.

It is important to keep taking the tablets. Do not wait until your tablets are finished before seeing your doctor.

IN ALL CASES, STRICTLY COMPLY WITH YOUR DOCTOR'S PRESCRIPTION.

If you find that the effect of AMEP® is too strong or too weak, or if after a few days you do not feel any improvement in your condition, talk to your doctor or pharmacist.

a - If you take more AMEP® TABLETS than you should

Taking too many tablets may cause your blood pressure to become low or even dangerously low. You may feel dizzy, lightheaded, faint or weak. If blood pressure drop is severe enough shock can occur. Your skin could feel cool and clammy and you could lose consciousness. Seek immediate medical attention if you take too many AMEP® tablets.

b - If you forget to take AMEP® TABLETS

Do not worry. If you forget to take a tablet, leave out that dose completely. Take your next dose at the right time. Do not take a double dose to make up for a missed dose.

LOT 190541
EXP-03/2022
PPV 49.40DH

feel you
sly.

you are

ment
BLETS

Daonil® 5 mg

Glibenclamide

Comprimé sécable

SANOFI

1. QU'EST-CE QUE DAONIL 5 mg, comprimé sécable ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

SULFAMIDE HYPOGLYCEMIANT-ANTI-DIABÉTIQUE ORAL.
Ce médicament est indiqué en cas de diabète non insulino-dépendant (diabète de type 2), après échec du régime.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DAONIL 5 mg, comprimé sécable ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie au glibenclamide, à d'autres sulfonamides ou sulfonamides ou à l'un des composants du produit,
- diabète nécessitant un traitement à l'insuline,
- diabète acido-cétosique, pré-coma diabétique,
- maladie sévère du foie ou des reins,
- traitement par miconazole (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions),
- porphyrie : accumulation de pigments (porphyrine) dans l'organisme,
- allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec DAONIL 5 mg, comprimé sécable :

Mises en garde spéciales

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).

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec le glibenclamide.

Hypoglycémie (diminution du taux de sucre dans le sang) :

Au cours de votre traitement, vous pouvez avoir des hypoglycémies. Si cela vous arrive, une hospitalisation pourra être nécessaire pour rétablir votre taux de sucre. Après un épisode d'hypoglycémie, votre médecin vous suivra attentivement pendant au moins 24 heures.

Une hypoglycémie peut se manifester par différents signes tels que : maux de tête, faim intense, nausées, tremblements, sueurs, pâleur, fatigue, somnolence,

sensation de malaise, vertiges, troubles visuels et troubles de la parole, troubles du comportement (agressivité, dépression, confusion), troubles du sommeil, diminution de la concentration, troubles de la vigilance et des réactions, troubles cardiaques. L'information suivante est nécessaire, si l'on veut éviter des épisodes d'hypoglycémie :

- il est important de prendre les repas régulièrement, y compris le petit déjeuner, en raison de l'augmentation du risque de survenue d'hypoglycémie en cas d'oubli d'un repas ou d'alimentation insuffisante ou déséquilibrée en sucres,

- l'âge, l'insuffisance rénale, l'insuffisance hépatique et certains troubles des surrénales ou de l'hypophyse peuvent favoriser la survenue d'hypoglycémie,

- l'hypoglycémie est favorisée par un régime trop sévère ou mal équilibré, par un effort important ou prolongé, par l'ingestion d'alcool ou lors de l'association d'autres médicaments hypoglycémiants (cf. Prise ou utilisation d'autres médicaments).

Déséquilibre glycémique :

En cas d'intervention chirurgicale, de traumatisme, de fièvre ou d'infection, votre médecin pourra arrêter ce traitement et vous prescrire de l'insuline.

Analyses biologiques :

Votre taux de glucose dans le sang et l'urine doit être surveillé régulièrement.

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec la phénylbutazone et le danazol.

Précautions d'emploi

Votre médecin vous expliquera, à vous et à votre entourage, comment éviter les hypoglycémies, comment en reconnaître les premiers symptômes et comment les traiter. Il vous expliquera aussi dans quelles conditions vous pourriez devenir résistant au traitement par le glibenclamide ; d'autres médicaments pourront alors vous être prescrits en remplacement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation

AFIN D'ÉVITER D'ÊTRE TRAVAILLÉ PAR PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL EST PRÉFÉRABLE D'ÊTRE TRAVAILLÉ PAR VOTRE MÉDECIN.

notamment :

1. Médicaments miconazole, phénothiazine, fluconazole, conversion, clarithromycine, érythromycine, etc.
2. Médicaments risquant d'entraîner une hyperglycémie par baisse de l'efficacité de l'antidiabétique : danazol, chlorpromazine, glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone), salbutamol, terbutaline, ritodrine.
3. Autres médicaments : bosentan ; risque d'augmentation de certaines enzymes hépatiques,

LOT : 08MA07
PER: 01 2020
DAONIL 5MG
CP SEC B60
P.P.V. : 68D30
6 118000 060055

Daonil® 5 mg

Glibenclamide

Comprimé sécable

SANOFI

1. QU'EST-CE QUE DAONIL 5 mg, comprimé sécable ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

SULFAMIDE HYPOGLYCEMIANT-ANTI-DIABÉTIQUE ORAL.
Ce médicament est indiqué en cas de diabète non insulino-dépendant (diabète de type 2), après échec du régime.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DAONIL 5 mg, comprimé sécable ?

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie au glibenclamide, à d'autres sulfonamides ou sulfonamides ou à l'un des composants du produit,
- diabète nécessitant un traitement à l'insuline,
- diabète acido-cétosique, pré-coma diabétique,
- maladie sévère du foie ou des reins,
- traitement par miconazole (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions),
- porphyrie : accumulation de pigments (porphyrine) dans l'organisme,
- allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec DAONIL 5 mg, comprimé sécable :

Mises en garde spéciales

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).

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec le glibenclamide.

Hypoglycémie (diminution du taux de sucre dans le sang) :

Au cours de votre traitement, vous pouvez avoir des hypoglycémies. Si cela vous arrive, une hospitalisation pourra être nécessaire pour rétablir votre taux de sucre. Après un épisode d'hypoglycémie, votre médecin vous suivra attentivement pendant au moins 24 heures.

Une hypoglycémie peut se manifester par différents signes tels que : maux de tête, faim intense, nausées, tremblements, sueurs, pâleur, fatigue, somnolence,

insensibilité de malaise, vertiges, troubles visuels et troubles de la parole, troubles du comportement (agressivité, dépression, confusion), troubles du sommeil, diminution de la concentration, troubles de la vigilance et des réactions, troubles cardiaques. L'information suivante est nécessaire, si l'on veut éviter des épisodes d'hypoglycémie :

- il est important de prendre les repas régulièrement, y compris le petit déjeuner, en raison de l'augmentation du risque de survenue d'hypoglycémie en cas d'oubli d'un repas ou d'alimentation insuffisante ou déséquilibrée en sucres,
- l'âge, l'insuffisance rénale, l'insuffisance hépatique et certains troubles des surrénales ou de l'hypophyse peuvent favoriser la survenue d'hypoglycémie,
- l'hypoglycémie est favorisée par un régime trop sévère ou mal équilibré, par un effort important ou prolongé, par l'ingestion d'alcool ou lors de l'association d'autres médicaments hypoglycémiants (cf. Prise ou utilisation d'autres médicaments).

Déséquilibre glycémique :

En cas d'intervention chirurgicale, de traumatisme, de fièvre ou d'infection, votre médecin pourra arrêter ce traitement et vous prescrire de l'insuline.

Analyses biologiques :

Votre taux de glucose dans le sang et l'urine doit être surveillé régulièrement.

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec la phénylbutazone et le danazol.

Précautions d'emploi

Votre médecin vous expliquera, à vous et à votre entourage, comment éviter les hypoglycémies, comment en reconnaître les premiers symptômes et comment les traiter. Il vous expliquera aussi dans quelles conditions vous pourriez devenir résistant au traitement par le glibenclamide ; d'autres médicaments pourront alors vous être prescrits en remplacement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation

AFIN D'ÉVITER D'ÊTRE TRAVAILLÉ PAR PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL EST IMPORTANT DE VOTRE MÉDECIN NOTAMMENT :

1. Médicaments miconazole, fluconazole, conversion, clarithromycine, érythromycine, etc.
2. Médicaments risquant d'entraîner une hyperglycémie par baisse de l'efficacité de l'antidiabétique : danazol, chlorpromazine, glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone), salbutamol, terbutaline, ritodrine.
3. Autres médicaments : bosentan ; risque d'augmentation de certaines enzymes hépatiques,

DAONIL 5MG
CP SEC B60
P.P.V. : 68D30
LOT : 08MAG7
PER. 01 2020
6 118000 060055

Daonil® 5 mg

Glibenclamide

Comprimé sécable

SANOFI

1. QU'EST-CE QUE DAONIL 5 mg, comprimé sécable ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

SULFAMIDE HYPOGLYCEMIANT-ANTIDIABETIQUE ORAL.
Ce médicament est indiqué en cas de diabète non insulino-dépendant (diabète de type 2), après échec du régime.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE DAONIL 5 mg, comprimé sécable ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- allergie au glibenclamide, à d'autres sulfonamides ou sulfonamides ou à l'un des composants du produit,
- diabète nécessitant un traitement à l'insuline,
- diabète acido-cétosique, pré-coma diabétique,
- maladie sévère du foie ou des reins,
- traitement par miconazole (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions),
- porphyrie : accumulation de pigments (porphyrine) dans l'organisme,
- allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec DAONIL 5 mg, comprimé sécable :

Mises en garde spéciales

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).

Il est important de prévenir votre médecin si vous (ou un membre de votre famille) êtes atteint d'un déficit en Glucose-6-Phosphate Déshydrogénase (maladie héréditaire des globules rouges) car un risque d'hémolyse (destruction des globules rouges) existe avec le glibenclamide.

Hypoglycémie (diminution du taux de sucre dans le sang) :

Au cours de votre traitement, vous pouvez avoir des hypoglycémies. Si cela vous arrive, une hospitalisation pourra être nécessaire pour rétablir votre taux de sucre. Après un épisode d'hypoglycémie, votre médecin vous suivra attentivement pendant au moins 24 heures.

Une hypoglycémie peut se manifester par différents signes tels que : maux de tête, faim intense, nausées, tremblements, sueurs, pâleur, fatigue, somnolence,

insensibilisation de malaise, vertiges, troubles visuels et troubles de la parole, troubles du comportement (agressivité, dépression, confusion), troubles du sommeil, diminution de la concentration, troubles de la vigilance et des réactions, troubles cardiaques. L'information suivante est nécessaire, si l'on veut éviter des épisodes d'hypoglycémie :

- il est important de prendre les repas régulièrement, y compris le petit déjeuner, en raison de l'augmentation du risque de survenue d'hypoglycémie en cas d'oubli d'un repas ou d'alimentation insuffisante ou déséquilibrée en sucres,
- l'âge, l'insuffisance rénale, l'insuffisance hépatique et certains troubles des surrénales ou de l'hypophyse peuvent favoriser la survenue d'hypoglycémie,
- l'hypoglycémie est favorisée par un régime trop sévère ou mal équilibré, par un effort important ou prolongé, par l'ingestion d'alcool ou lors de l'association d'autres médicaments hypoglycémiants (cf. Prise ou utilisation d'autres médicaments).

Déséquilibre glycémique :

En cas d'intervention chirurgicale, de traumatisme, de fièvre ou d'infection, votre médecin pourra arrêter ce traitement et vous prescrire de l'insuline.

Analyses biologiques :

Votre taux de glucose dans le sang et l'urine doit être surveillé régulièrement.

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec la phénylbutazone et le danazol.

Précautions d'emploi

Votre médecin vous expliquera, à vous et à votre entourage, comment éviter les hypoglycémies, comment en reconnaître les premiers symptômes et comment les traiter. Il vous expliquera aussi dans quelles conditions vous pourriez devenir résistant au traitement par le glibenclamide ; d'autres médicaments pourront alors vous être prescrits en remplacement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Prise ou utilisation

AFIN D'ÉVITER D'UTILISER PLUSIEURS MÉDICAMENTS TOXIQUEMENT, VOTRE MÉDECIN NOTAMMENT :

1. Médicaments miconazole, fluconazole, conversion, clarithromycine, érythromycine,
2. Médicaments risquant d'entraîner une hyperglycémie par baisse de l'efficacité de l'antidiabétique : danazol, chlorpromazine, glucocorticoïdes (sauf hydrocortisone), salbutamol, terbutaline, ritodrine,
3. Autres médicaments : bosentan ; risque d'augmentation de certaines enzymes hépatiques,



bronchokod

carbocistéine

FORMES ET PRESENTATIONS :

- **BRONCHOKOD SIROP**

- Sirop enfants, flacon de 125 ml

- Sirop adultes { flacon de 125 ml
 flacon de 300 ml

- **BRONCHOKOD SANS SUCRE. Solution buvable**

- Solution buvable adultes { flacon de 125 ml
 flacon de 300 ml

COMPOSITION :

BRONCHOKOD SIROP

Carbocistéine

Excipient q.s.p

- Excipients à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle.

BRONCHOKOD SANS SUCRE

Carbocistéine

Excipient q.s.p

- Excipient à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle.

bronchokod

sans sucre

Adultes

LOT:1092
PER:10/20
PPV:41,100H

bronchokod

carbocistéine

FORMES ET PRESENTATIONS :

- **BRONCHOKOD SIROP**

- Sirop enfants, flacon de 125 ml

- Sirop adultes { flacon de 125 ml
 flacon de 300 ml

- **BRONCHOKOD SANS SUCRE. Solution buvable**

- Solution buvable adultes { flacon de 125 ml
 flacon de 300 ml

COMPOSITION :

BRONCHOKOD SIROP

Carbocistéine

Excipient q.s.p

- Excipients à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle.

BRONCHOKOD SANS SUCRE

Carbocistéine

Excipient q.s.p

- Excipient à effet notoire : Parahydroxybenzoate de méthyle.

bronchokod

sans sucre

Adultes

LOT:1092
PER:10/20
PPV:41,100H

AZIMYCINE 500 mg PROMOPHARM

Azithromycine dihydrate

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

Dénomination :

AZIMYCINE 500mg PROMOPHARM, Comprimés enrobés.

Composition :

Azithromycine dihydrate

Exprimé en Azithromycine base..... 500 mg

Excipients :

- Excipients du noyau :

Phosphate de calcium anhydre, povidone, crospovidone, talc, laurylsulfate de sodium, stéarate de magnésium, cellulose microcristalline

- Excipients d'enrobage :

Hydroxypropylméthylcellulose, lactose monohydraté, talc, dioxyde de titane, parahydroxybenzoate de méthyle, propylène glycol 6000.

Forme pharmaceutique :

Comprimé enrobé. Boîte de 3.

2. QU'EST-CE QUE AZIMYCINE 500 mg PROMOPHARM COMPRI ME ENROBE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmaco thérapeutique :

Ce médicament est un antibiotique antibactérien de la famille des macrolides.

Indications

Il est indiqué dans le traitement de certaines infections bactériennes à germes sensibles.

3. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE AZIMYCINE 500 mg PROMOPHARM COMPRI ME ENROBE ?

Ne prenez jamais ce médicament dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à ce médicament, à l'érythromycine ou à tout autre macrolide,
- en cas d'association avec la dihydroergotamine et l'ergotamine (médicaments antimigraineux),
- en cas d'association avec le cisapride (médicament anti-reflux),
- en cas d'association avec la colchicine (traitement de la goutte),
- en cas d'insuffisance hépatique sévère.

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

Faites attention avec AZIMYCINE 500 mg PROMOPHARM comprimé enrobé :

Mises en garde spéciales :

Comme avec d'autres médicaments de cette famille d'antibiotiques, de rares manifestations allergiques graves ont été rapportées; aussi, toute réaction allergique (éruption cutanée, démangeaisons...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à un médecin.

Avant de prendre ce traitement, prévenez votre médecin si à l'occasion d'un traitement antibiotique antérieur vous avez présenté une urticaire ou autres éruptions cutanées, démangeaisons, oedème de Quincke (brusque gonflement du visage et du cou d'origine allergique).

Prévenez votre médecin en cas de :

- maladie rénale,
- maladie du foie sévère,
- de symptômes d'ordre hépatique tels que fatigue, urines foncées, saignements, modifications de l'état de conscience et du comportement,
- allongement de l'intervalle QT congénital ou documenté (anomalie observée sur l'électrocardiogramme),
- hypokaliémie, hypomagnésémie,
- bradycardie,
- insuffisance cardiaque,
- traitement concomitant avec des traitements allongeant l'intervalle QT (traitement antibiotique, traitement antifongique, antiarythmiques de classes IA et III, cisapride et terféndine ...),
- diarrhée sévère,
- myasthénie.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament est contre-indiqué en association avec la dihydroergotamine, l'ergotamine, le cisapride et la colchicine (voir « Ne prenez jamais AZIMYCINE 500 mg PROMOPHARM, comprimé enrobé »).

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, et notamment la bromocriptine (médicament contre la montée de lait, contre la maladie de Parkinson), la cabergoline (médicament contre l'excès de prolactine-hormone provoquant la lactation), le pergolide (médicament indiqué dans le traitement de la maladie de Parkinson), le lisuride (médicament utilisé dans la maladie de Parkinson ou contre l'excès de prolactine-hormone provoquant la lactation). Il faut signaler systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interaction avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

66,00

1

ant, de
ant
ant
des

plac
de
Soc
lé
D
A
D
de
Eff
mac
Sans
Liste des
Lactose monohydraté.

4. COMMENT PRENDRE CE MEDICAMENT ?

Instructions pour un bon usage

