

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.

Déclaration de Maladie

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

M22- N° 001390

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1925 Société : R.A.M.
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre : 118111
Nom & Prénom : BOUSCHAR M'HAMED
Date de naissance : 17.7.1955
Adresse : Habituelle
Tél. : 0661192324 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur EL MEHDI M.
Spécialiste des Maladies des Reins
Centre d'Hémodialyse
125 Bd Oujda Belvédère - Casablanca
I.N.P. : 091058297

Date de consultation : 21/5/22
Nom et prénom du malade : Bouschar M'hamed Age :
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : BNC / HTA
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Signature de l'adhérent(e) : Le : 21/5/22

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
21/5/22		C2	300,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE EL ALI Dr. KHALID ZIYAD 394 Bd. El Houma El Ala Hishs, Média Tél : 05 23 88 77 66	21/5/2022	938,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

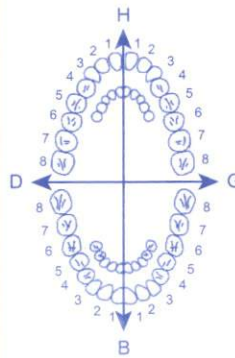
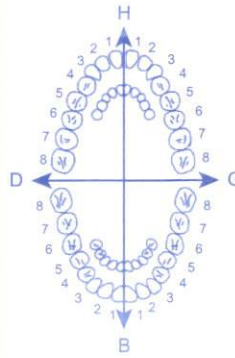
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX													
				MONTANTS DES SOINS													
				DEBUT D'EXECUTION													
				FIN D'EXECUTION													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<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
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS														
			DATE DU DEVIS														
		DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

مركز أمراض الكلى والكلية الاصطناعية بلقدير

CENTRE D'HÉMODIALYSE ET DE NEPHROLOGIE - BELVÉDÈRE

Dr. M. EL MEHDI

Docteur d'Etat Français de Médecine

Spécialiste des Maladies des Reins

(Major de promotion du CES Français)

Ex Prof Assistant au CHU de Marseille.

Ex Attaché d'enseignement à la Faculté de Médecine de Marseille.

Ex Chef de Service de Néphrologie Hémodialyse

de la Polyclinique de la CNSS de Casablanca.

Ex 1^{er} Vice Président de la Société Marocaine de Néphrologie (SMN).

Ex Secrétaire Général de la Société Marocaine des Maladies Rénales.



الدكتور م. المهدي

الدكتوراة الفرنسية للطب

اختصاصي في أمراض الكلى

(مفوق الدفعة في اختصاص أمراض الكلى في فرنسا)

أستاذ مساعد بمستشفيات مارسيليا سابقا.

معلق بالتعليم سابقا بكلية الطب مارسيليا.

رئيس مصلحة أمراض الكلى و الكلية الاصطناعية.

سابقا بمصلحة الضمان الاجتماعي بالدار البيضاء.



090001330

Casablanca, le

21 5 92

Dr Bandchar Rhamed

(2280) x 3

Cortancyp 5



Inf (7520) x 2

14 et 1/2 / i



Inf 10

1 / i

(202,00) x 3

17.5



99,00

Bed

20



938,80

PHARMACIE EL AYL
Dr. KHALID ZIHOUD
394 Bd. El Houar El Alia, Média
Tél : 05 22 82 77 53

19th July

Docteur EL MEHDI M
Spécialiste des Maladies des Reins
Centre d'Hémodialyse - Casablanca

126, Bd. d'Oujda - 2^{ème} étage - Belvédère (face gare des voyageurs) Casablanca - الدار البيضاء - 126 شارع وجدة، بلقدير (أمام محطة المسافرين) الدار البيضاء

Tel : 05 22 40 07 56 / 24 61 43 - الهاتف - Fax : 05 22 40 96 96 - الفاكس - Email : elmehdim55@gmail.com - البريد الإلكتروني - Site web : www.hemodialysebelvedere.ma - الموقع الإلكتروني

ICE : 001691193000054 : تم - IF : 46700800 : ترض - Cnss : 2342468 : ص.وض.ج - TVA : 625043 : ض.ق.م - Patente : 32502235 : ض.ت



Cortancyl® 5mg

Prednisone

Comprimé sécable

SANOFI

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

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

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB07

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H. Hormones systémiques non sexuelles).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans et de plus de 20 kg.

Ce médicament est utilisé dans de nombreuses maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire. Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

À fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet de greffes d'organes.

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

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique à la prednisone ou à l'un des autres composants contenus dans CORTANCYL 5 mg, comprimé

sécable, mentionnés à la rubrique 6.

- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune...).
- Chez l'enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers le comprimé et s'étouffer.

Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Avant le traitement, prévenez votre médecin :

- Si vous avez été vacciné récemment,
- Si vous avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous avez été opéré récemment pour un problème d'intestin,
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou une tension artérielle élevée,
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose),
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement,
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os) et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire),
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

de lyse tumorale tels que crampes musculaires, faiblesse musculaire, confusion, perte de vision ou troubles visuels, essoufflement, convulsions, rythme cardiaque irrégulier ou insuffisance rénale (diminution de la quantité d'urine ou assombrissement de l'urine) au cas où vous souffriez d'une tumeur maligne hématologique (voir rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable si vous souffrez de :

- Sclérodémie (également connue sous le nom de sclérose systémique, un trouble auto-immun), car des doses journalières de 15 mg ou plus peuvent augmenter le risque

LOT : 21E000V
PER: 10 2024

CORTANCYL 5MG
CP SEC B30

P.P.V : 22DH80



6 118000 060345

s appelée

élevé d'acide
traitement par
ez informer
s du syndrome



Cortancyl® 5mg

Prednisone

Comprimé sécable

SANOFI

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

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

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB07

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H. Hormones systémiques non sexuelles).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans et de plus de 20 kg.

Ce médicament est utilisé dans de nombreuses maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire. Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

À fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet de greffes d'organes.

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

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique à la prednisone ou à l'un des autres composants contenus dans CORTANCYL 5 mg, comprimé

sécable, mentionnés à la rubrique 6.

- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune...).
- Chez l'enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers le comprimé et s'étouffer.

Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Avant le traitement, prévenez votre médecin :

- Si vous avez été vacciné récemment,
- Si vous avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous avez été opéré récemment pour un problème d'intestin,
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou une tension artérielle élevée,
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose),
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement,
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os) et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire),
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie

para:

• Si vo

Synd

• Si vo

uriqu

COR

votre

CORTANCYL 5MG

CP SEC B30

P.P.V : 22DH80

s appelée

élevé d'acide

traitement par

ez informer

du syndrome

de lyse tumorale tels que crampes musculaires, faiblesse musculaire, confusion, perte de vision ou troubles visuels, essoufflement, convulsions, rythme cardiaque irrégulier ou insuffisance rénale (diminution de la quantité d'urine ou assombrissement de l'urine) au cas où vous souffririez d'une tumeur maligne hématologique (voir rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels »).

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable si vous souffrez de :

- Sclérodémie (également connue sous le nom de sclérose systémique, un trouble auto-immun), car des doses journalières de 15 mg ou plus peuvent augmenter le risque



Cortancyl® 5mg

Prednisone

Comprimé sécable

SANOFI

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

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

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

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : H02AB07

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE.

(H. Hormones systémiques non sexuelles).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est un corticoïde (également appelé anti-inflammatoire stéroïdien).

Ce médicament est réservé à l'adulte et à l'enfant de plus de 6 ans et de plus de 20 kg.

Ce médicament est utilisé dans de nombreuses maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire. Son action est utile dans le traitement de nombreuses affections inflammatoires ou allergiques.

À fortes doses, ce médicament diminue les réactions immunitaires et est donc également utilisé pour prévenir ou traiter le rejet de greffes d'organes.

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

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CORTANCYL 5 mg, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique à la prednisone ou à l'un des autres composants contenus dans CORTANCYL 5 mg, comprimé

sécable, mentionnés à la rubrique 6.

- Si vous avez une infection.
- Si vous souffrez actuellement d'une maladie virale (hépatite virale, varicelle) ou qui peut réapparaître (herpès, zona).
- Si vous avez des problèmes mentaux et que vous n'êtes pas traité pour ceux-ci.
- Si vous devez être vacciné par un vaccin vivant (par exemple contre la rougeole, la varicelle, la fièvre jaune...).
- Chez l'enfant de moins de 6 ans car il peut avaler de travers le comprimé et s'étouffer.

Avertissements et précautions

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

Avant le traitement, prévenez votre médecin :

- Si vous avez été vacciné récemment,
- Si vous avez un ulcère digestif, une maladie du gros intestin, ou si vous avez été opéré récemment pour un problème d'intestin,
- Si vous avez du diabète (taux de sucre trop élevé dans le sang), ou une tension artérielle élevée,
- Si vous avez une infection (notamment si vous avez eu la tuberculose),
- Si vos reins ou votre foie ne fonctionnent pas correctement,
- Si vous souffrez d'ostéoporose (maladie des os avec une fragilité des os) et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire),
- Si vous avez séjourné dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie

para:

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

para:

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

para:

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

para:

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

para:

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

para:

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

para:

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

para:

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

para:

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

para:

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

para:

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

para:

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

para:

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

• Si vo

- Clopidogrel (utilise pour prévenir les caillots de sang (thrombus)).
- Erlotinib (utilisé dans le traitement du cancer).

The safety of amlopidine 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®.

Breast-feeding:
It has been shown that amlopidine is passing into breast milk in small amounts. If you are breast-feeding or about to start breast-feeding you must tell your doctor before taking AMEP®.

If you are pregnant or breast-feeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

The possible effects on the ability to drive and use machines

AMEP® may affect your ability to drive or use machines. If the tablets make you feel sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines and contact your doctor immediately.

Notices relating to excipients with known effect

Not applicable.

3. How to take AMEP® tablets?

Always take this medicine exactly as your doctor or pharmacist has told you. Check with your doctor or pharmacist if you are not sure.
The recommended initial dose of AMEP® is 5 mg once daily. The dose can be increased to 10 mg of AMEP® once daily.

This medicine can be used before or after the consumption of food and drinks. You should take this medicine at the same time each day with a drink of water. Do not take AMEP® 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. The tablets of AMEP® 2.5 mg are not currently available.

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

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®.

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 forgotten dose.

If you stop taking AMEP® tablets:

Your doctor will advise you how long to take this medicine. Your condition may return if you stop using this medicine before you are advised.

If you have any further questions on the use of this medicine, ask your doctor or pharmacist.

4. What are the possible side effects?

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everybody gets them.

Visit your doctor immediately if you experience any of the following side effects after taking this medicine.

- Sudden wheeziness, chest pain, shortness of breath or difficulty in breathing
- Swelling of eyelids, face or lips
- Swelling of the tongue and throat which causes great difficulty breathing
- Severe skin reactions including intense skin rash, hives, reddening of the skin over your whole body, severe itching, blistering, peeling and swelling of the skin, inflammation of mucous membranes (Stevens-Johnson Syndrome, toxic epidermal necrolysis) or other allergic reactions.
- Heart attack, abnormal heart beat.
- Inflamed pancreas which may cause severe abdominal and back pain accompanied with feeling very unwell.

The following very common side effect has been reported. If this causes you problems or if it lasts for more than one week, you should contact your doctor.

Very common side effects: may affect more than 1 in 10 people

• Oedema (fluid retention)

The following common side effects have been reported. If any of these cause you problems or if they last for more than one week, you should contact your doctor.

Common side effects: may affect up to 1 in 10 people

- Headache, dizziness, sleepiness (especially at the beginning of treatment)
- Palpitations (awareness of your heart beat), flushing
- Abdominal pain, nausea
- Altered bowel habits, diarrhea, constipation, indigestion
- Tiredness, weakness
- Visual disturbances, double vision
- Muscle cramps
- Ankle swelling

Other side effects that have been reported include the following list. If any of these get serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

Uncommon side effects: may affect up to 1 in 100 people

- Mood changes, anxiety, depression, sleeplessness
- Trembling, hand abnormalities, fainting
- Numbness or tingling sensation in your limbs, loss of pain sensation
- Ringing in the ears
- Low blood pressure
- Sneezing and running nose caused by inflammation of the lining of the nose (rhinitis)
- Cough
- Dry mouth, vomiting (being sick)
- Hair loss, increased sweating, itchy skin, red patches on skin, skin discoloration
- Disorder in passing urine, increased need to urinate at night, increased number of times of passing urine
- Inability to obtain an erection, discomfort or enlargement of the breasts in men
- Pain, feeling unwell
- Joint or muscle pain, back pain
- Weight increase or decrease

Rare side effects: may affect up to 1 in 1 000 people

• Confusion

Very rare side effects: may affect up to 1 in 10 000 people

- Decreased numbers of white blood cells, decrease in blood platelets which may result in unusual bruising or easy bleeding
- Excess sugar in blood (hyperglycaemia)
- A disorder of the nerves which can cause muscular weakness, tingling or numbness
- Swelling of the gums
- Abdominal bloating (gastritis)
- Abnormal liver function, inflammation of the liver (hepatitis), yellowing of the skin (jaundice), liver enzyme increase which may have an effect on some medical tests
- Increased muscle tension
- Inflammation of blood vessels, often with skin rash
- Sensitivity to light
- Disorders combining rigidity, tremor, and/or movement disorders

Reporting of side effects

The declaration of suspected side effects after authorization of the medicinal product is important. It allows continuous monitoring of the benefit / risk ratio of drugs.

5. How to store Amlopidine AMEP® Tablets?

- No special storage conditions.
- Keep out of the reach and sight of children
- Do not use this medicine after the expiry date which is stated on the pack
- Medicines should not be disposed of via wastewater or household waste. Ask your pharmacist how to dispose of medicines no longer required. These measures will help to protect environment.

6. Further informations:

What AMEP® Tablets contains ?

For one tablet

Active substance:	AMEP 10 en mg	AMEP 5 en mg
Amlopidine besylate	13.90	6.95
Equivalent to amlopidine	10.00	5.00

Excipients: Microcrystalline cellulose, calcium hydrogen phosphate dihydrate, silica colloidal anhydrous, carboxymethyl starch (Type A), magnesium stearate.

List of Excipients with known effect: Not applicable.

Name and address of Mark.

AMEP® 10mg
28 comprimés



This leaflet was last revised
Conditions of regulation and
Table A (list I).

The safety of amlopidine 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®.

Breast-feeding:
It has been shown that amlopidine is passing into breast milk in small amounts. If you are **breast-feeding** or about to start breast-feeding you must tell your doctor before taking AMEP®.

If you are pregnant or breast-feeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

The possible effects on the ability to drive and use machines

AMEP® may affect your ability to drive or use machines. If the tablets make you feel sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines and contact your doctor immediately.

Notices relating to excipients with known effect

Not applicable.

3. How to take AMEP® tablets?

Always take this medicine exactly as your doctor or pharmacist has told you. Check with your doctor or pharmacist if you are not sure.
The recommended initial dose of AMEP® is 5 mg once daily. The dose can be increased to 10 mg of AMEP® once daily.

This medicine can be used before or after the consumption of food and drinks. You should take this medicine at the same time each day with a drink of water. Do not take AMEP® 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. The tablets of AMEP® 2.5 mg are not currently available.

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

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®.

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 forgotten dose.

If you stop taking AMEP® tablets:

Your doctor will advise you how long to take this medicine. Your condition may return if you stop using this medicine before you are advised.

If you have any further questions on the use of this medicine, ask your doctor or pharmacist.

4. What are the possible side effects?

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everybody gets them.

Visit your doctor immediately if you experience any of the following side effects after taking this medicine.

- Sudden wheeziness, chest pain, shortness of breath or difficulty in breathing
- Swelling of eyelids, face or lips
- Swelling of the tongue and throat which causes great difficulty breathing
- Severe skin reactions including intense skin rash, hives, reddening of the skin over your whole body, severe itching, blistering, peeling and swelling of the skin, inflammation of mucous membranes (Stevens-Johnson Syndrome, toxic epidermal necrolysis) or other allergic reactions.
- Heart attack, abnormal heart beat.
- Inflamed pancreas which may cause severe abdominal and back pain accompanied with feeling very unwell.

The following very common side effect has been reported. If this causes you problems or if it lasts for more than one week, you should contact your doctor.

Very common side effects: may affect more than 1 in 10 people

• Oedema (fluid retention)

The following common side effects have been reported. If any of these cause you problems or if they last for more than one week, you should contact your doctor.

Common side effects: may affect up to 1 in 10 people

- Headache, dizziness, sleepiness (especially at the beginning of treatment)
- Palpitations (awareness of your heart beat), flushing
- Abdominal pain, nausea
- Altered bowel habits, diarrhea, constipation, indigestion
- Tiredness, weakness
- Visual disturbances, double vision
- Muscle cramps
- Ankle swelling

Other side effects that have been reported include the following list. If any of these get serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

Uncommon side effects: may affect up to 1 in 100 people

- Mood changes, anxiety, depression, sleeplessness
- Trembling, hand abnormalities, fainting
- Numbness or tingling sensation in your limbs, loss of pain sensation
- Ringing in the ears
- Low blood pressure
- Sneezing and running nose caused by inflammation of the lining of the nose (rhinitis)
- Cough
- Dry mouth, vomiting (being sick)
- Hair loss, increased sweating, itchy skin, red patches on skin, skin discoloration
- Disorder in passing urine, increased need to urinate at night, increased number of times of passing urine
- Inability to obtain an erection, discomfort or enlargement of the breasts in men
- Pain, feeling unwell
- Joint or muscle pain, back pain
- Weight increase or decrease

Rare side effects: may affect up to 1 in 1 000 people

• Confusion

Very rare side effects: may affect up to 1 in 10 000 people

- Decreased numbers of white blood cells, decrease in blood platelets which may result in unusual bruising or easy bleeding
- Excess sugar in blood (hyperglycaemia)
- A disorder of the nerves which can cause muscular weakness, tingling or numbness
- Swelling of the gums
- Abdominal bloating (gastritis)
- Abnormal liver function, inflammation of the liver (hepatitis), yellowing of the skin (jaundice), liver enzyme increase which may have an effect on some medical tests
- Increased muscle tension
- Inflammation of blood vessels, often with skin rash
- Sensitivity to light
- Disorders combining rigidity, tremor, and/or movement disorders

Reporting of side effects

The declaration of suspected side effects after authorization of the medicinal product is important. It allows continuous monitoring of the benefit / risk ratio of drugs.

5. How to store Amlopidine AMEP® Tablets?

- No special storage conditions.
- Keep out of the reach and sight of children
- Do not use this medicine after the expiry date which is stated on the pack
- Medicines should not be disposed of via wastewater or household waste. Ask your pharmacist how to dispose of medicines no longer required. These measures will help to protect environment.

6. Further informations:

What AMEP® Tablets contains ?

For one tablet

Active substance:	AMEP 10 en mg	AMEP 5 en mg
Amlopidine besylate	13.90	6.95
Equivalent to amlopidine	10.00	5.00

Excipients: Microcrystalline cellulose, calcium hydrogen phosphate dihydrate, silica colloidal anhydrous, carboxymethyl starch (Type A), magnesium stearate.

List of Excipients with known effect: Not applicable.

Name and address of Mark.



This leaflet was last revised
Conditions of regulation and
Table A (list I).

The safety of amlopidine 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®.

Breast-feeding:
It has been shown that amlopidine is passing into breast milk in small amounts. If you are breast-feeding or about to start breast-feeding you must tell your doctor before taking AMEP®.

If you are pregnant or breast-feeding, think you may be pregnant or are planning to have a baby, ask your doctor or pharmacist for advice before taking this medicine.

The possible effects on the ability to drive and use machines

AMEP® may affect your ability to drive or use machines. If the tablets make you feel sick, dizzy or tired, or give you a headache, do not drive or use machines and contact your doctor immediately.

Notices relating to excipients with known effect

Not applicable.

3. How to take AMEP® tablets?

Always take this medicine exactly as your doctor or pharmacist has told you. Check with your doctor or pharmacist if you are not sure.
The recommended initial dose of AMEP® is 5 mg once daily. The dose can be increased to 10 mg of AMEP® once daily.

This medicine can be used before or after the consumption of food and drinks. You should take this medicine at the same time each day with a drink of water. Do not take AMEP® 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. The tablets of AMEP® 2.5 mg are not currently available.

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

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®.

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 forgotten dose.

If you stop taking AMEP® tablets:

Your doctor will advise you how long to take this medicine. Your condition may return if you stop using this medicine before you are advised.

If you have any further questions on the use of this medicine, ask your doctor or pharmacist.

4. What are the possible side effects?

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everybody gets them.

Visit your doctor immediately if you experience any of the following side effects after taking this medicine.

- Sudden wheeziness, chest pain, shortness of breath or difficulty in breathing
- Swelling of eyelids, face or lips
- Swelling of the tongue and throat which causes great difficulty breathing
- Severe skin reactions including intense skin rash, hives, reddening of the skin over your whole body, severe itching, blistering, peeling and swelling of the skin, inflammation of mucous membranes (Stevens-Johnson Syndrome, toxic epidermal necrolysis) or other allergic reactions.
- Heart attack, abnormal heart beat.
- Inflamed pancreas which may cause severe abdominal and back pain accompanied with feeling very unwell.

The following very common side effect has been reported. If this causes you problems or if it lasts for more than one week, you should contact your doctor.

Very common side effects: may affect more than 1 in 10 people

• Oedema (fluid retention)

The following common side effects have been reported. If any of these cause you problems or if they last for more than one week, you should contact your doctor.

Common side effects: may affect up to 1 in 10 people

- Headache, dizziness, sleepiness (especially at the beginning of treatment)
- Palpitations (awareness of your heart beat), flushing
- Abdominal pain, nausea
- Altered bowel habits, diarrhea, constipation, indigestion
- Tiredness, weakness
- Visual disturbances, double vision
- Muscle cramps
- Ankle swelling

Other side effects that have been reported include the following list. If any of these get serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

Uncommon side effects: may affect up to 1 in 100 people

- Mood changes, anxiety, depression, sleeplessness
- Trembling, hand abnormalities, fainting
- Numbness or tingling sensation in your limbs, loss of pain sensation
- Ringing in the ears
- Low blood pressure
- Sneezing and running nose caused by inflammation of the lining of the nose (rhinitis)
- Cough
- Dry mouth, vomiting (being sick)
- Hair loss, increased sweating, itchy skin, red patches on skin, skin discoloration
- Disorder in passing urine, increased need to urinate at night, increased number of times of passing urine
- Inability to obtain an erection, discomfort or enlargement of the breasts in men
- Pain, feeling unwell
- Joint or muscle pain, back pain
- Weight increase or decrease

Rare side effects: may affect up to 1 in 1 000 people

• Confusion

Very rare side effects: may affect up to 1 in 10 000 people

- Decreased numbers of white blood cells, decrease in blood platelets which may result in unusual bruising or easy bleeding
- Excess sugar in blood (hyperglycaemia)
- A disorder of the nerves which can cause muscular weakness, tingling or numbness
- Swelling of the gums
- Abdominal bloating (gastritis)
- Abnormal liver function, inflammation of the liver (hepatitis), yellowing of the skin (jaundice), liver enzyme increase which may have an effect on some medical tests
- Increased muscle tension
- Inflammation of blood vessels, often with skin rash
- Sensitivity to light
- Disorders combining rigidity, tremor, and/or movement disorders

Reporting of side effects

The declaration of suspected side effects after authorization of the medicinal product is important. It allows continuous monitoring of the benefit / risk ratio of drugs.

5. How to store Amlopidine AMEP® Tablets?

- No special storage conditions.
- Keep out of the reach and sight of children
- Do not use this medicine after the expiry date which is stated on the pack
- Medicines should not be disposed of via wastewater or household waste. Ask your pharmacist how to dispose of medicines no longer required. These measures will help to protect environment.

6. Further informations:

What AMEP® Tablets contains ?

For one tablet

Active substance:	AMEP 10 en mg	AMEP 5 en mg
Amlopidine besylate	13.90	6.95
Equivalent to amlopidine	10.00	5.00

Excipients: Microcrystalline cellulose, calcium hydrogen phosphate dihydrate, silica colloidal anhydrous, carboxymethyl starch (Type A), magnesium stearate.

List of Excipients with known effect: Not applicable.

Name and address of Mark.



This leaflet was last revised
Conditions of regulation and
Table A (list I).

TRIA TEC[®]

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

sanofi aventis

Cette notice étant régulièrement remise à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

COMPOSITION

TRIA TEC[®] 1,25 mg : Ramipril 1,25 mg/comprimé.
TRIA TEC[®] 2,5 mg : Ramipril 2,5 mg/comprimé.
TRIA TEC[®] 5 mg : Ramipril 5 mg/comprimé.
TRIA TEC[®] Protect 10 mg : Ramipril 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) :
prégélatinisé, cellulose microcristalline, fer jaune (pour TRIA TEC[®] 2,5 mg et 5 mg).

TRIA TEC[®] Protect[®] 10mg
30 Comprimés

hydrique de maïs, stéarate de sodium, oxyde de fer rouge (pour TRIA TEC[®] 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE

TRIA TEC[®] 1,25 mg : comprimé.
TRIA TEC[®] 2,5 mg : comprimé.
TRIA TEC[®] 5 mg : comprimé.
TRIA TEC[®] Protect 10 mg : comprimé.



6 118000 060215

INDICATIONS

- Hypertension artérielle
- Insuffisance cardiaque
- Réduction des complications aiguës de l'infarctus du myocarde
- Néphropathie chronique
- Début de l'insuffisance cardiaque du type II
- Maladie coronarienne du type II
- Accident vasculaire cérébral



CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

26679-01

TRIA TEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

sanofi aventis

Cette notice étant régulièrement remise à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

COMPOSITION

TRIA TEC® 1,25 mg : Ramipril 1,25 mg/comprimé.
TRIA TEC® 2,5 mg : Ramipril 2,5 mg/comprimé.
TRIA TEC® 5 mg : Ramipril 5 mg/comprimé.
TRIA TEC® Protect 10 mg : Ramipril 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) :
prégélatinisé, cellulose microcristalline, fer jaune (pour TRIA TEC® 2,5 mg et 5 mg).

TRIA TEC® Protect® 10mg
30 Comprimés



6 118000 060215

FORME PHARMACEUTIQUE

TRIA TEC® 1,25 mg : comprimé
TRIA TEC® 2,5 mg : comprimé
TRIA TEC® 5 mg : comprimé
TRIA TEC® Protect 10 mg : comprimé

INDICATIONS

- Hypertension artérielle
- Insuffisance cardiaque
- Réduction des complications aiguës de l'infarctus du myocarde
- Néphropathie chronique
- Début de l'insuffisance cardiaque du type II
- Maladie coronarienne (type II)
- Accident vasculaire cérébral

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de



TRIA TEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

sanofi aventis

Cette notice étant régulièrement remise à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

COMPOSITION

TRIA TEC® 1,25 mg : Ramipril 1,25 mg/comprimé.
TRIA TEC® 2,5 mg : Ramipril 2,5 mg/comprimé.
TRIA TEC® 5 mg : Ramipril 5 mg/comprimé.
TRIA TEC® Protect 10 mg : Ramipril 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) :
prégélatinisé, cellulose microcristalline, fer jaune (pour TRIA TEC® 2,5 mg et 5 mg).

TRIA TEC® Protect® 10mg
30 Comprimés



6 118000 060215

FORME PHARMACEUTIQUE

TRIA TEC® 1,25 mg : comprimé.
TRIA TEC® 2,5 mg : comprimé.
TRIA TEC® 5 mg : comprimé.
TRIA TEC® Protect 10 mg : comprimé.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle
- Insuffisance cardiaque
- Réduction des complications aiguës de l'infarctus du myocarde
- Néphropathie chronique
- Début de l'insuffisance cardiaque
- Maladie coronarienne (type II)
- Accident vasculaire cérébral

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

