

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

nditions 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.

armacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

diologie 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.

éducation :

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.

ntaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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

Déclaration de Maladie : N° P19- 0011378

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent [e]

Matricule : 1864

Société : 12 AM

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : KOUTANI MED

Date de naissance :

Adresse : CITE HASSANI RAJA 528- N° 947 CAS

Télé : 022891944

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 25/02/2020

Nom et prénom du malade : KASSIMI FATHIA

Age : 70

Lien de parenté : Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : HTA

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.

19.05.22 26.09.2020
Dr. Najib CART
Chirurgie - Rachid - Casablanca
06 61 41 30 06

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 :
ACCUEIL

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Dr. MENJRA Samir Bd. Ibnou Sinaa R. Hassan - Casablanca : 05.22.89	25/02/2020	74160

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

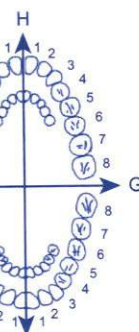
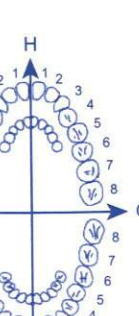
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE 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 canalaires, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient des travaux
				Montants des soins
				Début d'exécution
				Fin d'exécution
O.D.F PROTHÉSES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	$ \begin{array}{r} H \\ 25533412 \quad 21433552 \\ 00000000 \quad 00000000 \\ \hline D \quad 00000000 \quad 00000000 \\ \hline B \quad 35533411 \quad 11433553 \end{array} $ <p>(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			Coefficient des travaux
				Montants des soins
				Date du devis
				Date de l'exécution

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



URGENCES
24/24

05 22 36 09 09

16, Angle Bd. Ibn Sinaa - Casablanca
Pharmacie M. ENJRA
Dr. A. M. ENJRA - Samir
Tel. : 05 22 89 50 05

Casablanca, le

25/01/2020

Mr (Mme)

Dr. Najib GARTI
CVA
19, Bd. My Rachid - Casablanca
Tél: 05 22 36 09 09-GSM: 06 61 24 30 06

S.V

S.V

182,80 x 3 = 548,40 Dhs

43,00
77,00
43,00 Zytone 300 mg

Dr. Najib GARTI
CVA
19, Bd. My Rachid - Casablanca
Tél: 05 22 36 09 09-GSM: 06 61 24 30 06

S.V

C

19, Bd. Franklin Roosevelt, Anfa (Rez de chaussée Clinique Val D'anfa) - Casa
Patente N° 35615328 - IF 40713811 - INPE 091066621 - ICE 001584040000063

Tél : 05 22 36 09 09 - Tél / Fax : 05 22 36 08 88

E-mail : garti.naj@hotmail.fr - Site : www.cvarythmologie.com

Dr Najib GARTI

Cardiologue - Rythmologue

Pace Maker

Défibrillateurs

Cryoablation de la Fibrillation
auriculaire

Traitements des troubles du rythme
par Radiofréquence

Echocardiographie Doppler.Couleur
Epreuve d'effort

Holter tensionnel et rythmique

Diplômé de la faculté de médecine
de Limoges (France)

Sur Rendez - Vous
Gsm : 0661 24 30 06

ANGLOR®

Amlodipine

Boîte de 30 comprimés

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

• Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourra lui être nocif.

• Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament :

ANGLOR® 5 mg

• Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Amlodipine Besilate 6,935 mg

Quantité correspondant à amlodipine 5 mg

ANGLOR® 10 mg

• Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

Amlodipine Besilate 13,870 mg

Quantité correspondant à amlodipine 10 mg

• Composition qualitative en excipients :

Cellulose microcristalline, calcium hydrogen phosphate anhydre, amidon de maïs desséché type A, Stéarate de magnésium.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

ANGLOR® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

3. Indications thérapeutiques :

ANGLOR® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, ANGLOR® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

4. Posologie :

VEillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie initiale recommandée d'ANGLOR® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'ANGLOR® une fois par jour.

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'ANGLOR® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

• Mode d'administration

Voie orale

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

• Durée du traitement

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais ANGLOR® comprimé :

• Si vous êtes allergique [hypersensible] à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

• Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle [hypotension].

• Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique [sténose aortique] ou un choc cardiogénique [une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme].

• Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

6. Effets indésirables :

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

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

P P V 7 7 D H 0 0
P E R 0 4 / 2 1
L O T 1 1 0 6 9

Les effets indésirables suivants ont été observés dans une semaine, vous devez contacter votre médecin.

• Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 10% des patients.

• Goufflement [adénome] des cheveux.

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés dans une semaine, vous devez contacter votre médecin.

• Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 10% des patients.

• Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence.

• Palpitations [conscience de vos battements cardiaques].

• Douleur abdominale, nausées.

• Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation.

• Fatigue, faiblesse.

• Troubles visuels, vision double.

• Crampes musculaires.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante, mentionnés comme grave ou si vous présentez des symptômes de ces effets indésirables, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1% des patients.

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

• Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.

• Sensations d'engourdissement ou de fourmillement.

• Tintement dans les oreilles.

• Diminution de la pression artérielle.

• Eternuements et écoulement nasal provoqués par une rhinite.

• Toux.

• Bouche sèche, vomissements [nausées].

• Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, peau, changement de coloration de la peau.

• Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner.

• Incapacité d'obtenir une érection, gêne ou augmentation de la taille de la prostate.

• Douleur, malaise.

• Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.

• Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 0,1% des patients.

• Confusion.

Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 0,01% des patients.

• Diminution du nombre des globules blancs, diminution formation anormale d'hématoques ou des sanguinolentes.

• Augmentation du sucre dans le sang [hyperglycémie].

• Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements.

• Gonflement des gencives.

• Ballonnement abdominal [gastrique].

• Anomalies de la fonction hépatique, inflammation, élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur la fonction hépatique.

• Augmentation de la tension musculaire.

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'engourdissements.

• Sensibilité à la lumière.

• Troubles combinant de la rigidité, des tremblements.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Mises en garde et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier pour leur faire part de vos symptômes.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez :

• Crise cardiaque récente.

• Insuffisance cardiaque.

• Augmentation sévère de la pression artérielle [crise].

• Maladie du foie.

• Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être diminuée.

Enfants et adolescents

ANGLOR® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans.

Le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents, veuillez vous adresser à votre médecin.

8. Interactions :

• Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez pris un médicament obtenu sans ordonnance.

ANGLOR® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments :

• Le ketoconazole, l'traconazole [médicaments antifongiques].

• Le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir [appelés inhibiteurs de la VIH].

• La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine.

• Hypericum perforatum [millepertuis].

• le vérapamil, le diltiazem [médicaments pour le cœur].

• le dantrolène [perfusion pour les augmentations sévères de la température].

• la simvastatine [médicament utilisé pour réduire le cholestérol].

• la ciclosporine [médicament immunosupresseur].

ANGLOR® peut diminuer votre pression artérielle. Les médicaments destinés à traiter l'augmentation de la



ANGLOR®

Amlodipine

Boîte de 30 comprimés

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament :

ANGLOR® 5 mg
• Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise ;
Amlodipine Besilate 6,935 mg

Quantité correspondant à amlodipine..... 5 mg

ANGLOR® 10 mg

• Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise ;
Amlodipine Besilate 13,870 mg

Quantité correspondant à amlodipine..... 10 mg

• Composition qualitative en excipients :

Cellulose microcristalline, calcium hydrogen phosphate anhydre, amidon de maïs desséché type A, Stéarate de magnésium.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

ANGLOR® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

3. Indications thérapeutiques :

ANGLOR® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle [hypertension], ou un certain type de douleur thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, ANGLOR® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

4. Posologie :

VEillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie initiale recommandée d'ANGLOR® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'ANGLOR® une fois par jour.

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'ANGLOR® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

• Mode d'administration

Vie orale.

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

• Durée du traitement

Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais ANGLOR® comprimé :

- Si vous êtes allergique [hypersensible] à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle [hypotension].
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique [sténose aortique] ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

6. Effets indésirables :

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

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

PPV 43DHO0
PER 09/21
LOT 12066

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 10% des patients.

• Gonflement (œdème) des chevilles.

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 10% des patients.

• Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence.

• Palpitations [conscience de vos battements cardiaques].

• Douleur abdominale, nausées.

• Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation.

• Fatigue, faiblesse.

• Troubles visuels, vision double.

• Crampes musculaires.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante, mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1% des patients.

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

• Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.

• Sensations d'engourdissement ou de fourmillement.

• Tintements dans les oreilles.

• Diminution de la pression artérielle.

• Éternuements et écoulement nasal provoqués par un rhume.

• Toux.

• Bouche sèche, vomissements [nausées].

• Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, peau, changement de coloration de la peau.

• Difficulté pour uriner, augmentation des envies d'uriner.

• Incapacité à obtenir une érection, gêne ou augmentation de la taille de la prostate.

• Douleur, malaise.

• Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.

• Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1% des patients.

• Confusion.

Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 0,1% des patients.

• Diminution du nombre des globules blancs, diminution ou formation anormale d'hématoques ou des sanguinolentes.

• Augmentation du sucre dans le sang [hyperglycémie].

• Troubles des nerfs entraînant une faiblesse, des tics, des tics et des tremblements.

• Gonflement des gencives.

• Ballonnement abdominal [gastrite].

• Anomalies de la fonction hépatique, inflammation, élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un caractère chronique.

• Augmentation de la tension musculaire.

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'œdème.

• Sensibilité à la lumière.

• Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et des convulsions.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Mises en garde et précautions d'emploi

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre pharmacie.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez :

• Crise cardiaque récente.

• Insuffisance cardiaque.

• Augmentation sévère de la pression artérielle (crise cardiaque).

• Maladie du foie.

• Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être réduite.

Enfants et adolescents

ANGLOR® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 18 ans.

Le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents nécessite des médicaments complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

8. Interactions :

• Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez pris un médicament obtenu sans ordonnance.

ANGLOR® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments.

• Le kétoconazole, l'itraconazole [médicaments antifongiques].

• Le ritonavir, l'indinavir, le neflénavir [appelés inhibiteurs de la VIH].

• La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine.

• Hypericum perforatum [millepertuis].

• Le vérapamil, le diltiazem [médicaments pour le cœur].

• La dantrolène [médicament pour les augmentations sévères de la température].

• La simvastatine [médicament utilisé pour réduire le cholestérol].

• La ciclosporine [médicament immunosupresseur].

ANGLOR® peut diminuer votre pression artérielle. Les médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle peuvent également diminuer votre pression artérielle.

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg, 300 mg, comprimé ALLOPURINOL

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela peut être dangereux.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZYLORIC, comprimé ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

INHIBITEUR DE LA SYNTHÈSE D'ACIDE URIQUE.

Ce médicament est préconisé pour le traitement et la prévention des troubles liés à l'excès d'acide urique tels que gouttes, calculs,...

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

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

N'utilisez jamais ZYLORIC, comprimé :

- en cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit,
- chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique),
- en cas d'allaitement.

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

Faites attention avec ZYLORIC, comprimé :

Mises en garde spéciales

CE MEDICAMENT NE DOIT ETRE PRIS QUE SOUS SURVEILLANCE MEDICALE.

Au cours du traitement, avérter immédiatement votre médecin en cas de :

- manifestations cutanées de type démangeaisons, rougeurs, vésicules, décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps,
- fièvre associée à une atteinte de l'état général, éruption cutanée, atteinte du foie ou du rein.

Ces manifestations rares peuvent être graves et imposent le plus souvent l'arrêt immédiat du traitement.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

Afin d'éviter le déclenchement d'une crise de goutte, ce médicament devra (pendant les premiers mois de traitement) être associé à la colchicine. Il ne doit pas être utilisé lors d'une crise aiguë de goutte.

AVANT DE PRENDRE CE MEDICAMENT, PREVENIR VOTRE MEDECIN EN CAS DE :

- défaillance des fonctions du rein,
- de maladie du sang.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS notamment avec la vidarabine (anti-viral), la didanosine, l'azathioprine ou la mercaptopurine, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contrain de votre médecin, pendant la grossesse.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

Allaitement

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, l'allaitement est contre-indiqué.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des vertiges.

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

Posologie

La posologie usuelle varie de 100 à 300 mg par jour. Elle est fonction des résultats du taux sanguin et urinaire en acide urique.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau, après le repas.

Durée du traitement

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Vous avez pris plus de ZYLORIC, comprimé que vous n'auriez dû :

cas de surdosage ou d'intoxication accidentelle, prévenir immédiatement votre médecin.

43,20

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Bipreterax® Arginine

Périndopril arginine / Indapamide

182,80

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

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que BIPRETERAX 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BIPRETERAX 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre BIPRETERAX 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BIPRETERAX 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE BIPRETERAX 10 MG/2,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : périndopril et diurétiques, code ATC : C09BA04
BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est une association de deux principes actifs, le périndopril et l'indapamide. Ce médicament est un anti-hypertenseur et est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle. BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est indiqué chez les patients recevant déjà séparément des comprimés de périndopril 10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à la place un comprimé de BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg qui contient les deux principes actifs.

Le périndopril appartient à une classe de médicaments appelés inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC). Ceux-ci agissent en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux. L'indapamide est un diurétique. Les diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Cependant, l'indapamide est différent des autres diurétiques ; il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite. Ces deux principes actifs réduisent la pression artérielle et agissent ensemble pour la contrôler.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BIPRETERAX 10 MG/2,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

Ne prenez jamais BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au périndopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion, à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament - Cf. Contenu de l'emballage et autres informations.
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (état appelé angio-oedème ou œdème de Quincke).

• si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un agent de l'aliénorine sous forme de comprimé pelliculé.

- cisapride, diphenamid (utilisés pour traiter les troubles gastriques et digestifs),
- digoxine ou autres digitaliques (pour le traitement de problèmes cardiaques),
- baclofène (pour traiter la raideur musculaire survenant notamment lors de scléroses multiples),
- médicaments pour traiter le diabète tels qu'insuline ou metformine ou gliptines,
- calcium y compris les suppléments calciques,
- taxatifs stimulants (ex : séné),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (ex : ibuprofène) ou dose élevée de salicylates (ex : aspirine),
- amphétamine B par injection (pour traiter une infection fongique sévère),
- médicaments pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex : antidiépresseurs tricycliques, neuroleptiques),
- tétracosactide (pour traiter la maladie de Crohn),
- triméthoprim (pour le traitement d'infections),
- vasodilatateurs incluant les dérivés nitrés (produits permettant de dilater les vaisseaux sanguins),
- médicaments utilisés dans le traitement de l'hypotension, du choc ou de l'asthme (ex : éphédrine, noradrénaline ou adrénaline).

BIPRETERAX 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg avant un repas.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez d'être enceinte, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg.

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire très gravement à votre enfant.

Allaitement

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent. Votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est nouveau-né ou prématuré.

Consultez votre médecin immédiatement.

CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg n'affecte pas la vigilance mais des réactions indésirables comme des étourdissements ou de la fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre

Bipreterax® Arginin

Péridopril arginine / Indapamide

182,80

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

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que BIPRETERAX 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BIPRETERAX 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre BIPRETERAX 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BIPRETERAX 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE BIPRETERAX 10 MG/2,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : péridopril et diurétiques, code ATC : C09BA04
BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est une association de deux principes actifs, le péridopril et l'indapamide. Ce médicament est un anti-hypertenseur et est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle. BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est indiqué chez les patients recevant déjà séparément des comprimés de péridopril 10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à la place un comprimé de BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg qui contient les deux principes actifs.

Le péridopril appartient à une classe de médicaments appelés inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC). Ceux-ci agissent en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux. L'indapamide est un diurétique. Les diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Cependant, l'indapamide est différent des autres diurétiques ; il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite. Ces deux principes actifs réduisent la pression artérielle et agissent ensemble pour la contrôler.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BIPRETERAX 10 MG/2,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

Ne prenez jamais BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique au péridopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion, à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants mentionnés dans ce médicament.
- si vous êtes enceinte ou allaitante.

- cisapride, diphenoxilat (utilisés pour traiter les troubles gastriques et digestifs),
- digoxine ou autres digitaliques (pour le traitement de problèmes cardiaques),
- baclofène (pour traiter la raideur musculaire survenant notamment lors de scléroses multiples),
- médicaments pour traiter le diabète tels qu'insuline ou metformine ou gliptines,
- calcium y compris les suppléments calciques,
- laxatifs stimulants (ex : senné),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (ex : ibuprofène) ou dose élevée de salicylates (ex : aspirine),
- amphotéricine B par injection (pour traiter une infection fongique sévère),
- médicaments pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex : antidépresseurs tricycliques, neuroleptiques),
- tétracosactide (pour traiter la maladie de Crohn),
- triméthoprime (pour le traitement d'infections),
- vasodilatateurs incluant les dérivés nitrés (produits permettant de dilater les vaisseaux sanguins),
- médicaments utilisés dans le traitement de l'hypotension, du choc ou de l'asthme (ex : éphédrine, noradrénaline ouadrénaline).

BIPRETERAX 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg avant un repas.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez d'être enceinte, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg.

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire très gravement à votre enfant.

Allaitemant

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Bipreterax® Arginine

Périndopril arginine / Indapamide

182.80 ~~4~~

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

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que BIPRETERAX 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BIPRETERAX 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre BIPRETERAX 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BIPRETERAX 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE BIPRETERAX 10 MG/2,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : périndopril et diurétiques, code ATC : C09BA04
BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est une association de deux principes actifs, le périndopril et l'indapamide. Ce médicament est un anti-hypertenseur et est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle. BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est indiqué chez les patients recevant déjà séparément des comprimés de périndopril 10 mg et d'indapamide 2,5 mg. Ces patients peuvent prendre à la place un comprimé de BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg qui contient les deux principes actifs.

Le périndopril appartient à une classe de médicaments appelés inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC). Ceux-ci agissent en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux. L'indapamide est un diurétique. Les diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Cependant, l'indapamide est différent des autres diurétiques ; il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite. Ces deux principes actifs réduisent la pression artérielle et agissent ensemble pour la contrôler.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BIPRETERAX 10 MG/2,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

Ne prenez jamais BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé :

• si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez d'être enceinte, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

- cisapride, diphemanil (utilisés pour traiter les troubles gastriques et digestifs),
- digoxine ou autres digitaliques (pour le traitement de problèmes cardiaques),
- baclofène (pour traiter la raideur musculaire survenant notamment lors de scléroses multiples),
- médicaments pour traiter le diabète tels qu'insuline ou metformine ou gliptines,
- calcium y compris les suppléments calciques,
- laxatifs stimulants (ex : senné),
- anti-inflammatoires non-stéroïdiens (ex : ibuprofène) ou dose élevée de salicylates (ex : aspirine),
- amphotéricine B par injection (pour traiter une infection fongique sévère),
- médicaments pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex : antidépresseurs tricycliques, neuroleptiques),
- tétracosactide (pour traiter la maladie de Crohn),
- triméthoprime (pour le traitement d'infections),
- vasodilatateurs incluant les dérivés nitrés (produits permettant de dilater les vaisseaux sanguins),
- médicaments utilisés dans le traitement de l'hypotension, du choc ou de l'asthme (ex : éphédrine, noradrénaline ouadrénaline).

BIPRETERAX 10 mg/2,5 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg avant un repas.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez d'être enceinte, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg.

BIPRETERAX Arginine 10 mg/2,5 mg est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire très gravement à votre enfant.

Allaitement