

## 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



## Déclaration de Maladie

N° W19-435601

MD: 29582

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2563 Société :  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : CHENNOUNI AHMED  
 Date de naissance : 1946  
 Adresse : même adresse  
 Tél. : Total des frais engagés : Dhs

ACCUEIL

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
 Date de consultation : 13/05/20  
 Nom et prénom du malade : chennouni Ahmed Age : 74 ans  
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : HTA - coronaropathie  
 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) : 29 JUN 2020

ACCUEIL

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° W19-435601

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.  
 Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule : 2563  
 Nom de l'adhérent(e) : CHENNOUNI  
 Total des frais engagés :  
 Date de dépôt :





الدكتور محمد تدرارات \* DR TADDRARATE MOHAMED

Médecine Générale Expert Assermenté auprès des Tribunaux

الطب العام - خبير محلف لدى محكمة الاستئناف بأسفي

رقم 1، شارع المقاومة : 0524475954

الصويرة \*\*\* ESSAOUIRA

INPE : 071131544

ICE : 00181915700069



CRLONNANCE - \*-

\*\*\*\*\*

Le 13/05/2020

Nom : Chennane Ahmed

Age : 74 Ans

Chennouni

Corvasal

1cp 2fs/j

03 mois

Cordarone

200 1/2 cp 5j/7

03 mois

Askardil 75mg 160mg

160 1sqch soir

03 mois

Perovqsc 5mg

1cp soir

03 mois

Aceramen

1/2 fl de chaque nelle 2fl

الدكتور محمد تدرارات  
الطب العام - خبير محلف لدى  
محكمة الاستئناف بأسفي  
شارع المقاومة - الصويرة 34002



1 Avenue Almokaouama Essaouira \*\*\* E-mail: [taddrarat@menara.ma](mailto:taddrarat@menara.ma)

Horaire: 9H - 12H30 et 15H - 18H









\* 2 4 6 1 6 7 \*



#### PT PARA QUE SERVE O CERUMEN (A CERA)?

O Cerumen (a cera) protege os ouvidos das infeções, da poeira e dos corpos estranhos. Permite a regulação dos microrganismos naturalmente presentes na superfície do ouvido externo. É importante para lubrificar o tímpano que, de outra forma, se tornaria duro, rígido, não assegurando a clara transmissão do som.

#### PORQUE É QUE A HIGIENE DOS OUVIDOS É IMPORTANTE?

Em princípio, a cera espalha-se naturalmente pelo exterior do canal auditivo externo com os movimentos de mastigação dos maxilares. O mau funcionamento deste processo provoca acumulação de cera. O rolhão formado alterando o bom funcionamento do ouvido, podendo provocar perda de audição, zumbidos, vertigens... A utilização de uma solução auditiva externa dos ouvidos, contribui para manter o canal auditivo externo em perfeitas condições, prevenindo assim a formação de rolhões.

#### O QUE É O A-CERUMEN?

A-CERUMEN é uma solução suave de higiene dos ouvidos à base de agentes tensioactivos. A-CERUMEN está recomendado para adultos e crianças a partir dos 6 meses:

- Utilizado regularmente para facilitar a eliminação da cera e prevenir a formação de rolhões de cera.
- Utilizado para dissolver os rolhões de cera.

#### COMO FUNCIONA O A-CERUMEN?

A-CERUMEN vai permitir humedecer e dissolver a cera (cerumen seco e compacto). Uma vez eliminada a cera, o novo cerumen (a nova cera) vai ser secretado(a) levando à normal lubrificação do ouvido.

#### APRESENTAÇÃO

Embalagem de 10 unidades de 2 mL. A embalagem em dose única garante facilidade e segurança na utilização.

#### COMPOSIÇÃO

Tensioactivos suaves (Acilarscosinato de Sódio e Éster de Sacarose), Agente Humectante, Corante vegetal, Excipientes q.b.p. 100%. Fórmula colorida sem conservante. Fórmula colorida de origem natural.

#### POSOLÓGIA

- Para a higiene regular dos ouvidos: 2 vezes por semana.
- Na presença de rolhões de cera: 3 a 4 dias seguidos, de manhã e à noite.

#### MODO DE UTILIZAÇÃO

1. Inclinar a cabeça para o lado contrário do ouvido a tratar.
2. Inserir metade do conteúdo de uma unidade no ouvido.
3. Deixar em contacto durante cerca de 1 minuto, massageando a base da orelha.
4. Inclinar a cabeça para deitar drenar o produto e resíduos de cera, depois enxaguar\* e limpar o excesso.

\*Lavar com soro fisiológico ou água limpa.

#### ADVERTÊNCIAS

Todas as unidades abertas devem ser utilizadas num período de 24 horas. Não coloque no frigorífico. Conserve a uma temperatura entre 10 e 40°C. Não ultrapasse a data limite de utilização indicada na unidade. Não utilize uma unidade danificada.

#### PRECAUÇÕES NA UTILIZAÇÃO

- Não introduza demasiado profundamente a ponta da unidade no canal auditivo, de forma a não o irritar.
- Não utilize o produto em caso de perfuração do tímpano, otite ou em caso de ser portador de ventilador trans timpânico.
- Em caso de dores de ouvido, consulte o seu médico.
- Evite o contacto com os olhos.
- Não ingerir.

MANTER FORA DO ALCANCE E DA VISTA DAS CRIANÇAS.

Laboratoires  
**GILBERT**  
928 Avenue du Général de Gaulle  
14200 Herouville Saint-Clair  
France - Made in France  
6/24/18 - 02/2018



**ZENITH Pharma**  
PPC : 61,50 DH

2004



#### FR A QUEI SERT LE CERUMEN ?

Le cérumen protège l'oreille des infections, de la poussière et des corps étrangers. Il permet la régulation des germes présents naturellement à la surface de la peau du conduit auditif externe.

Enfin, il sert à lubrifier le tympan qui sinon deviendrait dur, rigide et n'assurerait plus de façon assez fine la transmission du son.

#### PORQUOI L'HYGIÈNE DES OREILLES EST-ELLE IMPORTANTE ?

En principe, le cérumen s'évacue naturellement vers l'extérieur du conduit auditif externe avec les mouvements de mastication de la mâchoire. Le dysfonctionnement de ce processus provoque l'accumulation de cérumen. Le bouchon ainsi formé altère le bon fonctionnement de l'oreille et peut provoquer une perte d'audition, des bourdonnements, des vertiges... L'utilisation d'une solution douce d'hygiène auriculaire contribue à maintenir le conduit auditif externe de l'oreille propre et à prévenir la formation de bouchons.

#### QU'EST-CE QUE A-CERUMEN ?

A-CERUMEN est une solution douce d'hygiène auriculaire à base d'agents tensioactifs. A-CERUMEN est conseillé pour l'enfant à partir de 6 mois et l'adulte :

- En usage régulier, pour faciliter l'élimination du cérumen et prévenir la formation des bouchons.
- Pour dissoudre les bouchons de cérumen.

#### COMMENT FONCTIONNE A-CERUMEN ?

A-CERUMEN va permettre d'humidifier puis de dissoudre les bouchons de cérumen (cérumen asséché et compacté). Une fois ce cérumen éliminé, le cérumen servant à la protection et à la lubrification va pouvoir être de nouveau sécrété afin de jouer son rôle.

#### PRÉSENTATION

Etui de 10 unités de 2 mL. Le conditionnement en unités permet facilité et sécurité d'emploi.

#### COMPOSITION

Tensio-actifs doux (Sodium acylarscosinate et Sucre ester), Agent humectant, Colorant d'origine végétale, Excipients q.s.p. 100 %.

Formule colorée sans conservateur. Formule colorée d'origine naturelle.

#### POSOLOGIE

- Pour l'hygiène régulière des oreilles : 2 fois par semaine.
- En présence de bouchons de cérumen : 3 à 4 jours de suite, matin et soir.

#### MODE D'ADMINISTRATION

1. Pencher la tête du côté opposé de l'oreille à traiter.
2. Insérer la moitié du contenu d'une unité dans l'oreille.
3. Laisser en contact environ 1 minute en massant la base de l'oreille.
4. Pencher la tête pour laisser s'écouler le produit et les résidus de cérumen, puis rincer\* et essuyer l'excédent.

\*Rincer avec du sérum physiologique ou de l'eau claire.

#### MISES EN GARDE

Toute unité ouverte doit être utilisée dans les 24 heures. Ne pas réfrigérer. Conserver à une température comprise entre 10°C et 40°C. Ne pas dépasser la date limite d'utilisation indiquée sur l'unité. Ne pas utiliser une unité endommagée.

#### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- Ne pas introduire trop profondément l'embout de l'unité dans le conduit auditif afin de ne pas l'irriter.
- Ne pas utiliser le produit en cas de perforation du tympan, d'otite et chez les porteurs d'aérateur trans tympanique.
- En cas de douleur au niveau de l'oreille, consultez votre médecin.
- Éviter le contact avec les yeux.
- Ne pas avaler.

TENIR HORS DE LA PORTEE ET DE LA VUE DES ENFANTS.

# Cordarone® 200 mg

Chlorhydrate d'amiodarone

SANOFI

Comprimé sécable

**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.

## Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

## 1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTIARYTHMIQUE CLASSE III

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé**

كوردارون® 200 ملغ

كلورهيديرات الأميودارون

عن طريق الفم

40 قرصا قابلا للقسر



- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.
- Si vous allaitez.
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec Cordarone n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Prise d'autres médicaments »).

**Faites attention avec CORDARONE 200 mg, comprimé sécable**

## Avertissements et précautions

N'interrompez jamais ce traitement sans l'avis de votre médecin.

## Chez l'enfant :

La tolérance et l'efficacité de ce médicament ne sont pas connues.

## Si vous êtes porteur d'un stimulateur cardiaque (pacemaker) ou d'un défibrillateur cardiaque implantable :

Vous devrez faire vérifier par votre médecin son bon fonctionnement avant et à plusieurs reprises après le début du traitement, ainsi que lors de toute modification de la posologie.

## Pendant le traitement :

### Prévenez votre médecin :

- Si votre rythme cardiaque est à nouveau trop rapide ou anormalement lent,
- Si vous vous sentez anormalement essoufflé,
- Si vous avez des difficultés à respirer,
- Si vous présentez une toux sèche, isolée ou associée à une altération de votre état de santé,
- Si vous avez de la fièvre, ou êtes fatigué, de façon inexpliquée, ou prolongée,
- Si vous avez la diarrhée.

Veillez  
• Gard  
• Si v  
• Si m  
• Ce m  
• Si l'un  
• Si l'un  
mentionné

43.00

à votre  
un autre,  
désirable non

# COMPOSITION

La substance active est :

PEROVASC® 5 mg :

Amidopline(DCI) 5 mg

Correspondant à amidopline béléylate 6.94 mg

PEROVASC® 10 mg :

Amidopline(DCI) 10 mg

Correspondant à amidopline béléylate 13.88 mg

Les autres composants sont : cellulose microcristalline, lactose monohydraté, glycolate d'ammon sodium, stéarate de magnésium.

## FORME ET PRÉSENTATION

PEROVASC® 5 mg comprimé sécable Boîte de 30

PEROVASC® 10 mg comprimé sécable Boîte de 30

## EXCIPENT À EFFET NOTOIRE

Lactose monohydraté

## CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

Inhibiteur calcique sélectif à principalement effet vasculaire. Code ATC : C08CA01.

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

PEROVASC® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique (douleur angor), dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, votre médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, PEROVASC® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi de l'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Votre médicament peut vous procurer un soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

## CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais PEROVASC®, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amidopline ou à l'un des autres composants, 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.

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec PEROVASC®, comprimé sécable :

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente
  - Insuffisance cardiaque
  - Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
  - Maladie du foie
  - Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée
- Ne médicamentez continuellement du lactose. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

## Enfants et adolescents

PEROVASC® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. PEROVASC® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez-vous adresser à votre médecin.

## INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

### Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PEROVASC® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :

- Le nitroglycérine, l'itraconazole (médicaments antitortiques).
- Le rifampicine, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH).
- La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques).
- l'hypericum perforatum (millepertuis).
- Le vérapamil, le diltazem (médicaments pour le cœur).
- La diltazem (le médicament pour les augmentations sévères de la température corporelle).
- La tacrolimus (médicament utilisé pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne).
- La simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol).
- La ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

PEROVASC® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

## Interactions avec les aliments et les boissons

### Aliments et boissons

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par PEROVASC®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'inhibiteur calcique, l'amidopline, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de PEROVASC®.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

La sécurité de l'amidopline chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre PEROVASC®.

Il n'a pas été établi si l'amidopline est excrétée dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre PEROVASC®.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

## CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

PEROVASC® 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.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

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

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

## SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de PEROVASC®, comprimés sécables que vous n'auriez dû :

Prendre trop de comprimé peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perte de connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop importante, votre cœur peut s'arrêter. Vous pourriez devenir froid et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez un médecin si vous avez pris trop de comprimé de PEROVASC®.

Si vous oubliez de prendre PEROVASC®, comprimé sécable :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié 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 oubliée de prendre.

## Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre PEROVASC®, comprimé sécable :

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.

## EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS

Comme tous les médicaments, PEROVASC® 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, ou visage ou des lèvres ;
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires ;
- Réactions cutanées sévères : gonflement (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 graves) ;
- 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 si l'un d'eux apparaît une semaine, vous devez contacter votre médecin.

- Effets indésirables fréquents : affectent entre 1 patient sur 10 et 1 patient 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.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : affectent entre 1 patient sur 100 et 1 patient sur 1 000 :

- 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 ;
- Fatigue, douleur, malaise ;
- Douleurs articulaires ou musculaires ; crampes musculaires, douleurs dorsales ;
- Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : affectent entre 1 patient sur 1 000 et 1 patient sur 10 000 :

• Confusion

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

- Diminution du nombre des 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 genoux ;
- Ballonnement abdominal (gastrite) ;
- Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère, élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales) ;
- Augmentation de la tension musculaire ;
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;
- Sensibilité à la lumière ;
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## CONDITIONS DE CONSERVATION

Tenir hors de la portée de la vue des enfants.

Ne pas utiliser PEROVASC®, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

A conserver à une température inférieure à 30°C.

## CONDITIONS DE DELIVRANCE

Tableau A (Liste I).

Date de la notice : Décembre 2011

Zentih Pharma

Fabrique et distribué par Zentih Pharma

96, Zone Industrielle Tassila Industriale Agadir

Dr M.E. BOUMADI Pharmacie Responsable



118001 080335

[illegible]

118001 080335

*أفلا أرى أني أعطيكم ما تريدون من الدنيا؟ أفلا أرى أني أعطيكم ما لا يحصى على الناس؟ أفلا أرى أني أعطيكم ما لا يحصى على الناس؟*



118001 080335

*أفلا أرى أني أعطيكم ما لا يضره عليكم شيء وأنا مستغنى*

118001 080335

[illegible]



116001 080335

١٥٧  
 ١٥٨  
 ١٥٩  
 ١٦٠  
 ١٦١  
 ١٦٢  
 ١٦٣  
 ١٦٤  
 ١٦٥  
 ١٦٦  
 ١٦٧  
 ١٦٨  
 ١٦٩  
 ١٧٠  
 ١٧١  
 ١٧٢  
 ١٧٣  
 ١٧٤  
 ١٧٥  
 ١٧٦  
 ١٧٧  
 ١٧٨  
 ١٧٩  
 ١٨٠  
 ١٨١  
 ١٨٢  
 ١٨٣  
 ١٨٤  
 ١٨٥  
 ١٨٦  
 ١٨٧  
 ١٨٨  
 ١٨٩  
 ١٩٠  
 ١٩١  
 ١٩٢  
 ١٩٣  
 ١٩٤  
 ١٩٥  
 ١٩٦  
 ١٩٧  
 ١٩٨  
 ١٩٩  
 ٢٠٠  
 ٢٠١  
 ٢٠٢  
 ٢٠٣  
 ٢٠٤  
 ٢٠٥  
 ٢٠٦  
 ٢٠٧  
 ٢٠٨  
 ٢٠٩  
 ٢١٠  
 ٢١١  
 ٢١٢  
 ٢١٣  
 ٢١٤  
 ٢١٥  
 ٢١٦  
 ٢١٧  
 ٢١٨  
 ٢١٩  
 ٢٢٠  
 ٢٢١  
 ٢٢٢  
 ٢٢٣  
 ٢٢٤  
 ٢٢٥  
 ٢٢٦  
 ٢٢٧  
 ٢٢٨  
 ٢٢٩  
 ٢٣٠  
 ٢٣١  
 ٢٣٢  
 ٢٣٣  
 ٢٣٤  
 ٢٣٥  
 ٢٣٦  
 ٢٣٧  
 ٢٣٨  
 ٢٣٩  
 ٢٤٠  
 ٢٤١  
 ٢٤٢  
 ٢٤٣  
 ٢٤٤  
 ٢٤٥  
 ٢٤٦  
 ٢٤٧  
 ٢٤٨  
 ٢٤٩  
 ٢٥٠  
 ٢٥١  
 ٢٥٢  
 ٢٥٣  
 ٢٥٤  
 ٢٥٥  
 ٢٥٦  
 ٢٥٧  
 ٢٥٨  
 ٢٥٩  
 ٢٦٠  
 ٢٦١  
 ٢٦٢  
 ٢٦٣  
 ٢٦٤  
 ٢٦٥  
 ٢٦٦  
 ٢٦٧  
 ٢٦٨  
 ٢٦٩  
 ٢٧٠  
 ٢٧١  
 ٢٧٢  
 ٢٧٣  
 ٢٧٤  
 ٢٧٥  
 ٢٧٦  
 ٢٧٧  
 ٢٧٨  
 ٢٧٩  
 ٢٨٠  
 ٢٨١  
 ٢٨٢  
 ٢٨٣  
 ٢٨٤  
 ٢٨٥  
 ٢٨٦  
 ٢٨٧  
 ٢٨٨  
 ٢٨٩  
 ٢٩٠  
 ٢٩١  
 ٢٩٢  
 ٢٩٣  
 ٢٩٤  
 ٢٩٥  
 ٢٩٦  
 ٢٩٧  
 ٢٩٨  
 ٢٩٩  
 ٣٠٠  
 ٣٠١  
 ٣٠٢  
 ٣٠٣  
 ٣٠٤  
 ٣٠٥  
 ٣٠٦  
 ٣٠٧  
 ٣٠٨  
 ٣٠٩  
 ٣١٠  
 ٣١١  
 ٣١٢  
 ٣١٣  
 ٣١٤  
 ٣١٥  
 ٣١٦  
 ٣١٧  
 ٣١٨  
 ٣١٩  
 ٣٢٠  
 ٣٢١  
 ٣٢٢  
 ٣٢٣  
 ٣٢٤  
 ٣٢٥  
 ٣٢٦  
 ٣٢٧  
 ٣٢٨  
 ٣٢٩  
 ٣٣٠  
 ٣٣١  
 ٣٣٢  
 ٣٣٣  
 ٣٣٤  
 ٣٣٥  
 ٣٣٦  
 ٣٣٧  
 ٣٣٨  
 ٣٣٩  
 ٣٤٠  
 ٣٤١  
 ٣٤٢  
 ٣٤٣  
 ٣٤٤  
 ٣٤٥  
 ٣٤٦  
 ٣٤٧  
 ٣٤٨  
 ٣٤٩  
 ٣٥٠  
 ٣٥١  
 ٣٥٢  
 ٣٥٣  
 ٣٥٤  
 ٣٥٥  
 ٣٥٦  
 ٣٥٧  
 ٣٥٨  
 ٣٥٩  
 ٣٦٠  
 ٣٦١  
 ٣٦٢  
 ٣٦٣  
 ٣٦٤  
 ٣٦٥  
 ٣٦٦  
 ٣٦٧  
 ٣٦٨  
 ٣٦٩  
 ٣٧٠  
 ٣٧١  
 ٣٧٢  
 ٣٧٣  
 ٣٧٤  
 ٣٧٥  
 ٣٧٦  
 ٣٧٧  
 ٣٧٨  
 ٣٧٩  
 ٣٨٠  
 ٣٨١  
 ٣٨٢  
 ٣٨٣  
 ٣٨٤  
 ٣٨٥  
 ٣٨٦  
 ٣٨٧  
 ٣٨٨  
 ٣٨٩  
 ٣٩٠  
 ٣٩١  
 ٣٩٢  
 ٣٩٣  
 ٣٩٤  
 ٣٩٥  
 ٣٩٦  
 ٣٩٧  
 ٣٩٨  
 ٣٩٩  
 ٤٠٠  
 ٤٠١  
 ٤٠٢  
 ٤٠٣  
 ٤٠٤  
 ٤٠٥  
 ٤٠٦  
 ٤٠٧  
 ٤٠٨  
 ٤٠٩  
 ٤١٠  
 ٤١١  
 ٤١٢  
 ٤١٣  
 ٤١٤  
 ٤١٥  
 ٤١٦  
 ٤١٧  
 ٤١٨  
 ٤١٩  
 ٤٢٠  
 ٤٢١  
 ٤٢٢  
 ٤٢٣  
 ٤٢٤  
 ٤٢٥  
 ٤٢٦  
 ٤٢٧  
 ٤٢٨  
 ٤٢٩  
 ٤٣٠  
 ٤٣١  
 ٤٣٢  
 ٤٣٣  
 ٤٣٤  
 ٤٣٥  
 ٤٣٦  
 ٤٣٧  
 ٤٣٨  
 ٤٣٩  
 ٤٤٠  
 ٤٤١  
 ٤٤٢  
 ٤٤٣  
 ٤٤٤  
 ٤٤٥  
 ٤٤٦  
 ٤٤٧  
 ٤٤٨  
 ٤٤٩  
 ٤٥٠  
 ٤٥١  
 ٤٥٢  
 ٤٥٣  
 ٤٥٤  
 ٤٥٥  
 ٤٥٦  
 ٤٥٧  
 ٤٥٨  
 ٤٥٩  
 ٤٦٠  
 ٤٦١  
 ٤٦٢  
 ٤٦٣  
 ٤٦٤  
 ٤٦٥  
 ٤٦٦  
 ٤٦٧  
 ٤٦٨  
 ٤٦٩  
 ٤٧٠  
 ٤٧١  
 ٤٧٢  
 ٤٧٣  
 ٤٧٤  
 ٤٧٥  
 ٤٧٦  
 ٤٧٧  
 ٤٧٨  
 ٤٧٩  
 ٤٨٠  
 ٤٨١  
 ٤٨٢  
 ٤٨٣  
 ٤٨٤  
 ٤٨٥  
 ٤٨٦  
 ٤٨٧  
 ٤٨٨  
 ٤٨٩  
 ٤٩٠  
 ٤٩١  
 ٤٩٢  
 ٤٩٣  
 ٤٩٤  
 ٤٩٥  
 ٤٩٦  
 ٤٩٧  
 ٤٩٨  
 ٤٩٩  
 ٥٠٠  
 ٥٠١  
 ٥٠٢  
 ٥٠٣  
 ٥٠٤  
 ٥٠٥  
 ٥٠٦  
 ٥٠٧  
 ٥٠٨  
 ٥٠٩  
 ٥١٠  
 ٥١١  
 ٥١٢  
 ٥١٣  
 ٥١٤  
 ٥١٥  
 ٥١٦  
 ٥١٧  
 ٥١٨  
 ٥١٩  
 ٥٢٠  
 ٥٢١  
 ٥٢٢  
 ٥٢٣  
 ٥٢٤  
 ٥٢٥  
 ٥٢٦  
 ٥٢٧  
 ٥٢٨

[illegible]

أولاً: الأكل في الصباح الباكر، عادةً مع الإفطار، لونه

118001 080335



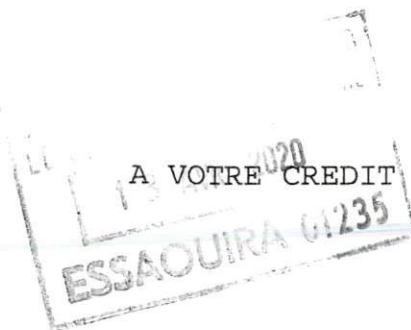
13/04/2020

BORDEREAU D'OPERATION  
VERSEMENT D'ESPECES

AGENCE : ESSAOUIRA  
COMpte : 0107621604900165  
REFERENCE :  
LOT/MVT : 01235 30 01 00021

NOM DU CLIENT  
MUPRAS

SIGNATURE AGENT :



DH

575,00

AHMED CHENNOUN N2563

"DROIT PERÇU EN COMPTE SUIVANT DECISION DU TRESOR N° 7-1-489 DU 28 MARS 195

EXEMPLAIRE CLIENT