

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.

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.

Rééducation :

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

Dentaire :

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



34331

Déclaration de Maladie : N° P19-0019119

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0011 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : DRIFFI Brahim Date de naissance : 1935
Adresse : Dab Nejma Bloc 47 N° 1118 Hay Hassani CASABLANCA
Tél. : 0675892990 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation :
Nom et prénom du malade : Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie :
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) :



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
03/07/2020		CP 175.00		DR. M. GUNNOUR MEDECIN Service Médical d'Urgence Rte. d'Azammar et Bd Sidi Abderrahman Hay Hassani - Casablanca Tél: 05 22 90 50 50

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
HARMACIE NEJMA Bordj Nejma Bloc 415 N° 902 Hay Hassani - Casablanca Tél: 05 22 89 54 35	03/07/2020	1090,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

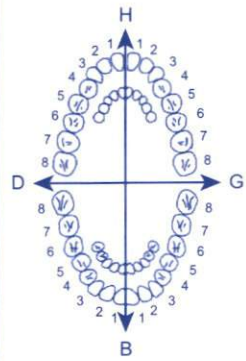
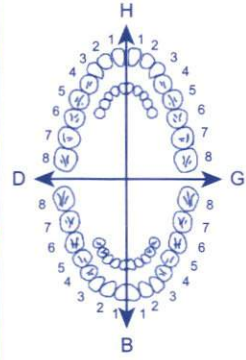
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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

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 <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div> H 25533412 00000000 D 00000000 35533411 </div> <div> H 21433552 00000000 G 00000000 11433553 B </div> </div>			
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



SEMU

أطباء المستعجلات MEDECINS D'URGENCE

09/07/2020
M. Draïffi F. Soumer.

149,70x3

1) Diprezor fat

49,40x3 1g le mot

2) Amcard 5 mg

1g le soir

30,70x2

3) Kardelic 75 mg

1 sachet 1g

97,60x2

4) Nocol 20 mg

1g le soir

46,70

5) Zyloric 100 mg

1g le soir

190,30

6) in sulfate Mixard

AS

AS

AS

AS

AS

AS

PHARMACIE NEJMA
Derb Nejma Bloc 415 N°902
Hay Hassani Casablanca
Tél: 05 22 89 54 35

1090190

TT 3mois

DR. M. GUNNOUNI
MEDECIN
Service SEMU d'Urgence
Rue d'Azemmour et Bd Sidi Abderahman
Hay Hassani Casablanca - Tél: 05 22 90 50 50

مستعجلة بالمنزل و النقل الطبي 24/24 ساعة

Consultation à domicile & transports médicalisés - 24H/24

Angle Route Azemmour et Boulevard Sidi Abderahmane - Hay Hassani - Casablanca

Tél. : 05.22.90.50.50 (L.G.) / 05.22.91.33.33 - GSM : 06.61.14.04.01

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

LOT : 20E10
PER : 11 2021

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



1. IDENTIFICATION

a) Dénomination

KARDEGIC 75 mg,

b) Composition :

ACETYSALICYLAT

correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION
PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

(Contre-indications)

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j),
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine.
CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé sans l'avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles anormales, - saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).
L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet. L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j).

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

LOT : 20E10
PER : 11 2021

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



1. IDENTIFICATION

a) Dénomination

KARDEGIC 75 mg,

b) Composition :

ACETYSALICYLAT

correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION
PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

(Contre-indications)

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j),
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine.
CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé sans l'avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles anormales, - saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).
L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet. L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j).

DIPREZAR® FORT

Losartan 100 mg + Hydrochlorothiazide 25 mg

Veuillez lire

- Gardez ce médicament à l'abri de la lumière et de l'humidité.
- Si vous avez des effets secondaires, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament peut être nocif si pris à l'excès.
- Si l'un des effets secondaires suivants apparaît, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Composition

La substance active

LOSARTAN POTASSIUM
HYDROCHLOROTHIAZIDE

Les autres composants

Cellulose microcristalline

(Yellow) par comprimé pelliculé

Liste des excipients à effet notable

Mannitol.

PPV 149DH70
PER 10/22
LOT 12370

DIPREZAR FORT®
Losartan + Hydrochlorothiazide

30 Comprimés pelliculés



Comprimés

d'utilisation

médecin ou à

même en cas d'

sonné dans c

mélasse sodique

Classe pharmaco-thérapeutique :

DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche l'angiotensine II de se lier aux récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide agit en éliminant plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

Indications thérapeutiques :

DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle.

Posologie, Mode et voie(s) d'administration, Durée du traitement et Fréquence

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la posologie appropriée de DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre ce comprimé pelliculé aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, cela permettra un contrôle régulier de votre tension artérielle. Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

Hypertension

La posologie habituelle pour la plupart des patients hypertendus est de un comprimé de DIPREZAR® 50mg/12,5mg comprimé pelliculé par jour. Cette dose peut être augmentée à 2 comprimés une fois par jour ou changée à 1 comprimé par jour de DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé (un dosage de 2 comprimés par jour de DIPREZAR® 50mg/12,5mg comprimé pelliculé ou de 1 comprimé par jour de DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé).

Contre-indications :

Ne prenez jamais DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique au losartan, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux autres dérivés sulfamides (par exemple autres diurétiques thiazidiques, certains antibiotiques tétracycliques, demandez à votre médecin).
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée,
- Si vous avez un faible taux de potassium ou de sodium ou un taux élevé de calcium qui ne peuvent pas être corrigés.
- Si vous souffrez de goutte,
- Si vous êtes enceinte ou pensez que vous pouvez l'être, ou si vous envisagez une grossesse (Voir rubrique "Grossesse et allaitement").
- Si vous allaitez,
- Si votre fonction rénale est gravement dégradée ou si vos reins ne produisent plus d'urine.

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde ne les ressent pas. Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé et informez-en votre médecin ou les urgences de l'hôpital le plus proche :

- Une réaction allergique grave (éruption cutanée, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, difficultés à avaler ou à respirer).

C'est un effet secondaire grave mais rare qui peut affecter plus d'un patient sur 10 000 mais moins d'un patient sur 100. Si vous ressentez ces effets, consultez votre médecin ou les urgences de l'hôpital le plus proche.

Les effets indésirables ci-dessous ont été rapportés :



DIPREZAR® FORT

Losartan 100 mg + Hydrochlorothiazide 25 mg

Comprim

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous
- Ce médicament vous a été personnellement
- lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou à votre pharmacien.

Composition du médicament

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

HYDROCHLOROTHIAZIDE

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline, mannitol, amidon (Yellow) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notoire :

Mannitol.

Classe pharmacothérapeutique

DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé (hydrochlorothiazide). L'angiotensine sanguine entraînant leur contraction. Cela inhibe les récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue

Indications thérapeutiques :

DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle.

Posologie, Mode et voie(s) d'administration, Durée du traitement et Fréquence

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la posologie appropriée de DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre ce comprimé pelliculé aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, cela permettra un contrôle régulier de votre tension. Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

Hypertension

La posologie habituelle pour la plupart des patients hypertendus est de un comprimé de DIPREZAR® 50mg/12,5mg par jour pour contrôler votre pression artérielle sur une période de 24 heures. Cette dose peut être augmentée à 2 comprimés une fois par jour ou changée à 1 comprimé par jour de DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé (un dosage équivalent). Le dosage habituel est de 2 comprimés par jour de DIPREZAR® 50mg/12,5mg comprimé pelliculé ou de 1 comprimé par jour de DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé.

Contre-indications :

Ne prenez jamais DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique au losartan, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux autres dérivés sulfamides (par exemple autres diurétiques thiazidiques, certains antibiotiques tetracycliques, demandez à votre médecin).
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
- Si vous avez un faible taux de potassium ou de sodium ou un taux élevé de calcium qui ne peuvent pas être corrigés.
- Si vous souffrez de goutte.
- Si vous êtes enceinte ou pensez que vous pouvez l'être, ou si vous envisagez une grossesse (Voir rubrique "Grossesse et allaitement").
- Si votre fonction rénale est gravement dégradée ou si vos reins ne produisent plus d'urine.

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde ne les ressent pas. Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé et informez-en votre médecin ou les urgences de l'hôpital le plus proche :

- Une réaction allergique grave (éruption cutanée, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, difficultés à avaler ou à respirer).

C'est un effet secondaire grave mais rare qui peut affecter plus d'un patient sur 10 000 mois moins d'un patient sur 10 000 mois. Si vous ressentez ces effets, consultez votre médecin en urgence ou d'une hospitalisation.

Les effets indésirables ci-dessous ont été rapportés :

PPV 149DH70
PER 10/22
LOT 12370

DIPREZAR FORT® 100 mg/25 mg

Losartan + Hydrochlorothiazide

30 Comprimés pelliculés



6 118000 041672



DIPREZAR® FORT

Losartan 100 mg + Hydrochlorothiazide 25 mg

Veuillez lire attentivement

- Gardez cette notice,
- Si vous avez toute autre question,
- Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin. Il ne doit pas être utilisé sans avis médical.
- Si l'un des effets indésirables vous inquiète ou si vous avez des questions, consultez votre pharmacien.

Composition

La substance active est :
LOSARTAN POTASSIQUE
HYDROCHLOROTHIAZIDE
Les autres composants sont :
Cellulose microcristalline, Mannitol
(Yellow) par comprimé pelliculé
Liste des excipients à effet notoire :
Mannitol.

Classe pharmacothérapeutique

DIPREZAR® FORT 100mg/25mg

diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la pression artérielle entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la contraction des récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide agit en favorisant l'élimination plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

Indications thérapeutiques :

DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle.

Posologie, Mode et voie(s) d'administration, Durée du traitement et Fréquence

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la posologie appropriée de DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre ce comprimé pelliculé aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, cela permettra un contrôle régulier de votre tension artérielle. Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

Hypertension

La posologie habituelle pour la plupart des patients hypertendus est de un comprimé de DIPREZAR® FORT 50mg/12,5mg comprimé pelliculé par jour. Cette dose peut être augmentée à 2 comprimés une fois par jour ou changée à 1 comprimé par jour de DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé (un dosage par jour est de 2 comprimés par jour de DIPREZAR® FORT 50mg/12,5mg comprimé pelliculé ou de 1 comprimé par jour de DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé).

Contre-indications :

Ne prenez jamais DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique au losartan, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux autres dérivés sulfamides (par exemple autres diurétiques thiazidiques, certains antibiotiques).
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée,
- Si vous avez un faible taux de potassium ou de sodium ou un taux élevé de calcium qui ne peuvent pas être corrigés.
- Si vous souffrez de goutte,
- Si vous êtes enceinte ou pensez que vous pouvez l'être, ou si vous envisagez une grossesse (Voir rubrique "Grossesse et allaitement").
- Si votre fonction rénale est gravement dégradée ou si vos reins ne produisent plus d'urine.

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde ne les présente pas. Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé et informez votre médecin ou les urgences de l'hôpital le plus proche :

- Une réaction allergique grave (éruption cutanée, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, difficultés à avaler ou à respirer).

C'est un effet secondaire grave mais rare qui peut affecter plus d'1 patient sur 10 000 mais moins d'1 patient sur 1000 nécessite des soins médicaux en urgence ou d'une hospitalisation.

Les effets indésirables ci-dessous ont été rapportés :

PPV 149DH70
PER 01/23
LOT J087-2

DIPREZAR FORT® 100 mg/25 mg

Losartan + Hydrochlorothiazide

30 Comprimés pelliculés



6 118000 041672





GENPHARMA

Amcard® 5 mg et 10 mg

Amlodipine

49,40 ←

COMPOSITION ET PRESENTATION :

Amlodipine

Amlodipine

Excipients

Boîte de 7, 14 et 28 comprimés sous plaquettes thermoformées.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Inhibiteur calcique, antihypertenseur, antiangoreux (C : Système car

INDICATIONS :

Les comprimés de Amcard® sont indiqués dans le traitement préventif d'effort ou l'angor spontané (dont l'angor de Prinzmetal), et dans le trait

CONTRE-INDICATIONS :

Hypersensibilité aux dihydropyridines.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Adulte uniquement : Angine de poitrine et hypertension : la dose initiale est de 1 comprimé de Amcard® 5 mg une fois par jour. La posologie peut être augmentée à 10 mg par jour en une seule prise en fonction de la réponse au traitement. La dose quotidienne maximale est 10 mg.

Il n'est pas nécessaire d'ajuster les doses chez le sujet âgé et chez l'insuffisant rénal.

Il n'est pas nécessaire d'ajuster les doses d'amlodipine en cas d'association avec des diurétiques thiazidiques, des bêta-bloquants ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :





GENPHARMA

Amcard® 5 mg et 10 mg

Amlodipine

49,40 ←

COMPOSITION ET PRESENTATION :

Amlodipine

Amlodipine

Excipients

Boîte de 7, 14 et 28 comprimés sous plaquettes thermoformées.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Inhibiteur calcique, antihypertenseur, antiangoreux (C : Système car

INDICATIONS :

Les comprimés de Amcard® sont indiqués dans le traitement préventif d'effort ou l'angor spontané (dont l'angor de Prinzmetal), et dans le trait

CONTRE-INDICATIONS :

Hypersensibilité aux dihydropyridines.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Adulte uniquement : Angine de poitrine et hypertension : la dose initiale est de 1 comprimé de Amcard® 5 mg une fois par jour. La posologie peut être augmentée à 10 mg par jour en une seule prise en fonction de la réponse au traitement. La dose quotidienne maximale est 10 mg.

Il n'est pas nécessaire d'ajuster les doses chez le sujet âgé et chez l'insuffisant rénal.

Il n'est pas nécessaire d'ajuster les doses d'amlodipine en cas d'association avec des diurétiques thiazidiques, des bêta-bloquants ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :





GENPHARMA

Amcard® 5 mg et 10 mg

Amlodipine

49,40 ←

COMPOSITION ET PRESENTATION :

Amlodipine

Amlodipine

Excipients

Boîte de 7, 14 et 28 comprimés sous plaquettes thermoformées.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Inhibiteur calcique, antihypertenseur, antiangoreux (C : Système car

INDICATIONS :

Les comprimés de Amcard® sont indiqués dans le traitement préventif d'effort ou l'angor spontané (dont l'angor de Prinzmetal), et dans le trait

CONTRE-INDICATIONS :

Hypersensibilité aux dihydropyridines.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Adulte uniquement : Angine de poitrine et hypertension : la dose initiale est de 1 comprimé de Amcard® 5 mg une fois par jour. La posologie peut être augmentée à 10 mg par jour en une seule prise en fonction de la réponse au traitement. La dose quotidienne maximale est 10 mg.

Il n'est pas nécessaire d'ajuster les doses chez le sujet âgé et chez l'insuffisant rénal.

Il n'est pas nécessaire d'ajuster les doses d'amlodipine en cas d'association avec des diurétiques thiazidiques, des bêta-bloquants ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :



8-0191-73-230-1

Mixtard® 30
100U/ml
Suspension injectable
Flacon de 10ml
PPV : 190 DH 30



- كيفية حقن ميكستارد®
- تحققوا أنه بحوزتكم
- يسحب من داخل الد
- إتبعوا الإرشادات الت
- قبل حقن هذا الأنسولين
- متجاسن. تكون عمليا
- الحرارة الخارجية.
- حقن الأنسولين تحت
- أو الممرضة.
- يجب ترك الإبرة تحت

على المريض في الوضع تكون فيها هذه الحركات ذات أهمية كبيرة (مثل قيادة سيارة أو استخدام آلة). يجب نصح المرضى باتخاذ الاحتياطات اللازمة لتجنب انخفاض السكر في الدم أثناء القيادة. وهذا الأمر هام بصفة خاصة لدى الأشخاص الذين يعانون من إدراك محدود أو غائب بالأعراض السابقة للقصور السكري، أو الذين يعانون من حوادث القصور السكري بصفة متكررة. يجب إعادة تقدير قدرتهم على قيادة السيارة في مثل هذه الظروف.

التأثيرات غير المرغوب فيها

أ- ملخص ملامح السلامة:

التأثير الغير مرغوب فيه الأكثر إشارة إليه خلال العلاج هو انخفاض معدل السكر في الدم. في التجارب السريرية وأثناء الاستخدام بعد التسويق، يختلف تكرار حدوث انخفاضات سكر الدم حسب المجموعة البشرية، الجرعات المستعملة و توازن معدل السكر في الدم، أنظر الفقرة ج. في بداية العلاج بالأنسولين، يمكن أن تظهر عيوب انكسارية، وذمات و تفاعلات في مكان الحقن (الم، احمرار، طفح جلدي، التهاب و كدمات، تورم وحكة في مكان الحقن)، غالبا ما تكون رندود الفعل هذه مؤقتة. قد يرافق تحسن سريع في توازن سكر الدم إعتلال عصبي مؤلم و حاد عادة ما يكون مؤقت. قد يرافق تكثيف العلاج بالأنسولين و التحسن المفاجئ في نسبة سكر الدم تفاقم مؤقت لإعتلال الشبكية السكري، في حين أن تحسن توازن سكر الدم على المدى الطويل يقلل من خطر تطور إعتلال الشبكية السكري.

ب - قائمة مجدولة للتأثيرات الغير مرغوب فيها

التأثيرات الغير مرغوب فيها المذكورة أدناه هي معطيات التجارب السريرية و التي تم تصنيفها اعتمادا على المعجم الطبي للأنشطة MedDRA و التنظيمية حسب الأعضاء ، و يتم تعريف فئات التردد وفقا: كثير الحدوث ($\leq 10/1$)، متوسط الحدوث ($\leq 100/1$ الى $> 10/1$)، قليل الحدوث ($\leq 1000/1$ الى $> 100/1$)، نادر ($\leq 10000/1$ الى $> 1000/1$)، نادر جدا ($> 10000/1$)، ترددات غير محددة (لا يمكن تقديرها من خلال البيانات المتاحة).

إعتلالات الجهاز المناعي	قليل الحدوث - طفح جلدي و حكة
اضطراب الاستقلاب و إضراب في التغذية	نادرة جدا - التفاعلات التأقية*
إصابات الجهاز العصبي	كثير الحدوث - انخفاض سكر الدم*
إصابات الجهاز البصري	قليل الحدوث - داء الأعصاب المحيطي
إعتلال الجلد و التسيج تحت الجلد	نادرة جدا - عيوب انكسارية
اضطرابات عامة و شذوذ في مكان الحقن	قليل الحدوث - داء الشبكية السكري
	قليل الحدوث - الحثل الشحمي*
	قليل الحدوث - رندود في مكان الحقن
	قليل الحدوث - الوذمة

* أنظر الفقرة ج

ميكستارد® هي علامة مسجلة، ملك نوفونورديسك ش/م، الد لمارك

© 2019
نوفونورديسك ش/م



COMPOSITIONS :

Simvastatine (DCI)

Excipients q.s.

Simvastatine (DCI)

Excipients q.s.

FORME ET PRESENTATIONS

Comprimé pelliculé à 20 mg : Boîtes de 30 et 60.

Comprimé pelliculé à 40 mg : Boîtes de 30 et 60.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Hypolipédiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (système cardiovasculaire).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients ayant des dyslipidémies périphériques avec ou sans hyperlipémie associée.
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients diabétiques cardiovasculaires avec au moins un des facteurs de risque suivants (hypertension artérielle, tabagisme, diabète, etc.) sans hyperlipémie associée.
- Dans les études cliniques 4S et HPS, le traitement par simvastatine a permis de réduire les complications cardiovasculaires graves et les accidents vasculaires cérébraux ischémiques.
- Hypercholestérolémies pures (type II a) ou mixtes (type II b et III) en complément d'un régime est toujours indispensable. Remarque : Hypertriglycéridémie isolée (types I, IV et V).

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

Absolues :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
- Itraconazole, kétoconazole, anti-proteases et de laviridine (cf Interaction).
- Femme qui allaite.

Relatives :

- Fibrates.
- Jus de pamplemousse.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'avoir recours à de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par NOCOL nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement).
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose, ou de déficit en lactase.

Surveillance des tests hépatiques :

- Comme pour d'autres médicaments hypolipémiants, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases sériques ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'interruption du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, des tests supplémentaires devront être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent : chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Une élévation des transaminases, en particulier au-delà de 3 fois la limite supérieure de la normale et si cette élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients consommant d'importantes quantités d'alcool et/ou présentant un antécédent de maladie hépatique.

Effets musculaires

- Des élévations légères et transitoires des taux plasmatiques de créatine phosphokinase (CPK) d'origine musculaire sont communément observées chez les patients recevant de la simvastatine, mais elles n'ont habituellement pas de retentissement clinique.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase s'associe rarement à la survenue d'atteintes musculaires. Devant des signes cliniques évocateurs (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité douloureuse ou faiblesse musculaire), un dosage de la CPK d'origine musculaire sera pratiqué.
- Une atteinte musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies diffuses, une sensibilité musculaire douloureuse et/ou une élévation importante de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) : dans ces conditions, le traitement doit être arrêté.
- Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase sont augmentés par l'association à des médicaments qui peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les fibrates.
- Des rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobulinurie ont été rapportées.
- Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté en cas de survenue d'un facteur prédisposant à l'apparition d'une insuffisance rénale, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, hypotension, intervention chirurgicale majeure, traumatisme majeur, perturbations métaboliques, endocriniennes ou électrolytiques sévères, épilepsie non contrôlée).
- La simvastatine est métabolisée par l'isoforme 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'atteinte musculaire semble être augmenté lors de l'administration de simvastatine avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du CYP 3A4 aux doses thérapeutiques, car les taux plasmatiques de simvastatine peuvent être augmentés de façon importante dans cette situation (cf Interaction).

Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas recommandée chez l'enfant. De plus, il n'existe pas d'expérience disponible à ce jour chez des enfants souffrant d'hypercholestérolémie familiale homozygote.

Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure à 40 mg ne devrait être envisagée après 70 ans que sous une surveillance clinique et biologique étroite.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Associations contre-indiquées :

- Antiprotéases (ampénavir, indinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses (diminution du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémie). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétoconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses par diminution du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémie. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypercholestérolémiant pendant la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétoconazole).
- Delavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémie). Utiliser une autre statine.

NOCOL®
30 comprimés pelliculés
20 mg

6

97+60

1 comprimé pelliculé 20 mg
40 mg

COMPOSITIONS :

Simvastatine (DCI)

Excipients q.s.

Simvastatine (DCI)

Excipients q.s.

FORME ET PRESENTATIONS

Comprimé pelliculé à 20 mg : Boîtes de 30 et 60.

Comprimé pelliculé à 40 mg : Boîtes de 30 et 60.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Hypolipédiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (système cardiovasculaire).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients ayant des dyslipidémies périphériques avec ou sans hyperlipémie associée.
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients diabétiques cardiovasculaires avec au moins un des facteurs de risque suivants (hypertension artérielle, tabagisme, diabète, etc.) sans hyperlipémie associée.
- Dans les études cliniques 4S et HPS, le traitement par simvastatine a permis de réduire les complications cardiovasculaires graves et les accidents vasculaires cérébraux ischémiques.
- Hypercholestérolémies pures (type II a) ou mixtes (type II b et III) en complément d'un régime est toujours indispensable. Remarque : Hypertriglycéridémie isolée (types I, IV et V).

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

Absolues :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
- Itraconazole, kétoconazole, anti-proteases et de laviridine (cf Interaction).
- Femme qui allaite.

Relatives :

- Fibrates.
- Jus de pamplemousse.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'avoir recours à de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par NOCOL nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement).
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose, ou de déficit en lactase.

Surveillance des tests hépatiques :

- Comme pour d'autres médicaments hypolipémiants, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases sériques ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'interruption du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, des tests supplémentaires devront être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent : chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Une élévation des transaminases, en particulier au-delà de 3 fois la limite supérieure de la normale et si cette élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients consommant d'importantes quantités d'alcool et/ou présentant un antécédent de maladie hépatique.

Effets musculaires

- Des élévations légères et transitoires des taux plasmatiques de créatine phosphokinase (CPK) d'origine musculaire sont communément observées chez les patients recevant de la simvastatine, mais elles n'ont habituellement pas de retentissement clinique.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase s'associe rarement à la survenue d'atteintes musculaires. Devant des signes cliniques évocateurs (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité douloureuse ou faiblesse musculaire), un dosage de la CPK d'origine musculaire sera pratiqué.
- Une atteinte musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies diffuses, une sensibilité musculaire douloureuse et/ou une élévation importante de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) : dans ces conditions, le traitement doit être arrêté.
- Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase sont augmentés par l'association à des médicaments qui peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les fibrates.
- Des rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobulinurie ont été rapportées.
- Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté en cas de survenue d'un facteur prédisposant à l'apparition d'une insuffisance rénale, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, hypotension, intervention chirurgicale majeure, traumatisme majeur, perturbations métaboliques, endocriniennes ou électrolytiques sévères, épilepsie non contrôlée).
- La simvastatine est métabolisée par l'isoforme 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'atteinte musculaire semble être augmenté lors de l'administration de simvastatine avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du CYP 3A4 aux doses thérapeutiques, car les taux plasmatiques de simvastatine peuvent être augmentés de façon importante dans cette situation (cf Interaction).

Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas recommandée chez l'enfant. De plus, il n'existe pas d'expérience disponible à ce jour chez des enfants souffrant d'hypercholestérolémie familiale homozygote.

Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure à 40 mg ne devrait être envisagée après 70 ans que sous une surveillance clinique et biologique étroite.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Associations contre-indiquées :

- Antiprotéases (ampénavir, indinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses (diminution du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémie). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétoconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses par diminution du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémie. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypercholestérolémiant pendant la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétoconazole).
- Delavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémie). Utiliser une autre statine.

NOCOL®
30 comprimés pelliculés
20 mg

6



97+60

1 comprimé pelliculé 20 mg
40 mg



0 mg et 300 mg, comprimés
OPURINOL

l'allopurinol et contactez im
• Si vous souffrez de calc
passer dans les voies urina
Autres médicaments et Z
Informez votre médecin ou
des m

gralité de cette notice avant de pre
s informations importantes pour vo
z avoir besoin de la relire.
demandez plus d'informations à votre m
rmier/ère.
personnellement prescrit. Ne le donnez
être nocif, même si les signes de leur m
vient grave ou si vous remarquez u
cette notice, parlez-en à votre médecin

LOT 200364
EXP 02 2024
PPV 46.70 DH

rimés, et dans quels cas est-il utili
s à connaître avant de prendre Z

omprimés ?
bles éventuels ?
comprimés ?

omprimés. ET DANS QUELS CA

ZYLORIC 100 mg

Boîte de 100 comprimés
A.M.M. N° 63 DMP/21/NTT
SOTHEMA BOUSKOURA

Remboursable AMO



6-118000 022268

ennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il
e certaines réactions chimiques dans votre
d'acide urique dans le sang et les urines.
ur réduire ou prévenir la formation de dépôts
e organisme produit en trop grande quantité
ue. Ces dépôts sont responsables de la goutte
aux ou de certains autres types de problèmes

FORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE

?
né(e) d'une intolérance à certains sucres,
médicament.

primé :
purinol ou à l'un des constituants du produit

(contre-indication liée à la forme pharmaceu-

le de demander l'avis de votre médecin ou de

pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre

e votre foie ou de vos reins.

es ou d'une hypertension artérielle et si vous
médicament appelé un IEC (inhibiteur de
ensine).

de goutte.

n, africaine ou indienne.

vec ZYLORIC, comprimé:

é signalées chez des patients prenant de
tion cutanée peut entraîner des ulcères au
nez, des organes génitaux et une conjonctiv-
s éruptions cutanées graves sont souvent
pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête,
ant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers
t le corps et une desquamation de la peau. En
symptômes cutanés, arrêtez de prendre

Conduite de véhicules et
Dans de rares cas, la prise
ments, des vertiges, ou d
conduisez pas ou n'utilisez

Liste des excipients à effe

Si votre médecin vous a di
contactez votre médecin av
L'utilisation de ce médicame
intolérance au galactose, e
malabsorption du glucose o

3. COMMENT PRENDRE Z

Veillez à toujours prendre o
de votre médecin ou pharm
doute.

Les comprimés doivent être
repas.

Posologie

La posologie recommandée
urique.

Les posologies recommand
Vous commencerez généra
cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) ou si v
médecin pourra vous presc
les prises du médicament. S
semaine, votre médecin po
devra être prise immédiate

Utilisation chez les enfant

Les posologies habituelles s

Mode et voie d'administra

Voie orale.

Les comprimés sont à ava
repas.