

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

## Biologie 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.

## Prothèse :

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.

## Maladie chronique :

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](mailto:contact@mupras.com)

Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)

Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto: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](http://www.mupras.com)



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

## Déclaration de Maladie

N° P19- 0046495

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0000 802 Société : 34208

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Hajj Aïcha ve Nechoua Bouazza

Date de naissance :

Adresse : Bloc 1 N° 204/1 Hay adil Hay El mohamadi

Tél. 0602 666725 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. OUDRHIRI NAIMA  
Expert Assement  
Derb Inani Rue 29 N°3  
Hay Mohammadi  
Casablanca Tél: 05 22 62 02 35

Date de consultation : 15-06-2020

Nom et prénom du malade : Mr. H.T.I. Archi Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☒ Enfant

Nature de la maladie : H.T.A. @

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 : Le : / /

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
15/08/2020	C	1	15004	Expert Assermenté Dero Inani Rge 29 N°3 Hay Mohammadi Casablanca Tél: 05 22 62 02 35

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
193, Avenue Fouarat Tél: 05 22 00 14 53	15/08/20	560.20

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

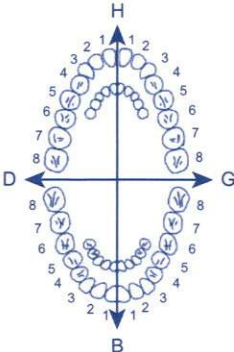
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

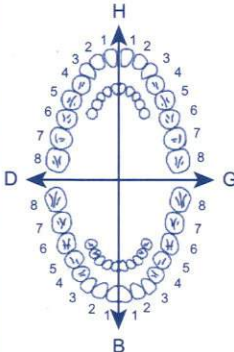
Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan d

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>H</div> <div>25533412 00000000</div> <div>21433552 00000000</div> <div>D</div> <div>00000000 35533411</div> <div>G</div> <div>B</div>	COEFFICIENT DES TRAVAUX
		MONTANTS DES SOINS
		DATE DU DEVIS
		DATE DE L'EXECUTION

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXE

Docteur Naïma OUDRHIRI

MEDECINE GENERALE

Médecin Assermenté  
Expert près les Tribunaux

الدكتورة نعيمة ودغيري

الطب العام  
طبيبة محلقة  
خبيرة لدى المحاكم

Casablanca, le 15.06.2022

الدار البيضاء في

689° x 3.

M. HASTI Arch.

1) Fdu de L.P.

4940 x 3.

21 A Me

2180 x 3

31 AS No 81-100 n

64.10

41 A Zimyl

5840

51 Solup

61 21.000

61 Ev phon

4000

21 Hishanor 100

560.20



Dr. OUDRHIRI NAÏMA  
Expert Assermenté  
Derb Inani Rue 29 N°3  
Hay Mohammadi  
Casablanca Tél: 05 22 62 22 35



PPV (DH) :

LOT N° :

UT. AV. :

21,00

**euphon**  
sirop

n® sirop

re ce médicament. Elle contient des informations  
mandez plus d'informations à votre médecin ou à votre  
re.  
s, adressez-vous à votre pharmacien.  
n médecin.  
tionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un  
e médecin ou votre pharmacien.

rysimum officinale, 0,300 g - Acide citrique  
noise - Parahydroxybenzoate de méthyle -  
rose - Eau purifiée QSP 100 ml.

#### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antitussif

R : Système respiratoire

#### DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un antitussif

Ce médicament est préconisé pour calmer les toux sèches, les toux d'irritation.

#### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- En cas d'insuffisance respiratoire
- Chez l'enfant de moins de 30 mois
- Chez l'asthmatique
- Allergie connue à l'un des constituants du produit, notamment aux parahydroxybenzoates de méthyle et de propyle ou au rouge cochenille A

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

#### MISES EN GARDE SPECIALES

- Ne pas traiter par ce médicament une toux grasse. Dans ce cas la toux est un moyen de défense naturelle nécessaire à l'évacuation des sécrétions bronchiques.
- Si la toux devient grasse, s'accompagne d'encombrement, d'expectoration, (rejet, en crachant, des sécrétions bronchiques), de fièvre, demandez l'avis du médecin.
- En cas de maladie chronique (au long cours) des bronches et des poumons s'accompagnant d'expectoration, un avis médical est indispensable.

**Attention !** le titre alcoolique de ce sirop est de 2,7% (V/V) pour une cuillère à soupe

- En raison de la présence de rouge cochenille A, ce médicament peut provoquer des réactions allergiques. Soit de l'asthme, en particulier chez les personnes allergiques à l'aspirine.

#### PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Sujets âgés, insuffisants hépatiques (sujets atteints de maladies graves du foie). Les doses, en début de traitement seront diminuées de moitié et pourront ensuite être augmentées en fonction de l'effet et de la tolérance.
  - La prise de boissons alcoolisées durant ce traitement est déconseillée.
  - Chez le diabétique: tenir compte de la teneur en sucre: 10,28 g par cuillère à soupe.
- En raison de la présence d'alcool, prévenez votre médecin en cas de maladie du foie, d'épilepsie, de grossesse et d'allaitement.
- EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

#### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Ce médicament contient un antitussif, la codéine. D'autres médicaments en contiennent ou contiennent un autre antitussif. Ne les associez pas afin de ne pas dépasser les posologies maximales conseillées (Voir posologie)  
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.

PPV 40DH00

EXP 03/2021  
LOT 93025 1

tadine)

ONS

Lor... 10 mg  
**Excipient** : lactose monohydrate, cellulose microcristalline, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, talc, crospovidone qsp 1 comprimé.

**Sirop****Principe actif**

Loratadine ..... 100 mg

**Excipient** : acide citrique, propylène glycol, glycérine, parahydroxybenzoate de méthyle, parahydroxybenzoate de propyle, saccharose, arôme réglisse, eau purifiée qs ..... 100 ml

**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Antihistaminique H1

**DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?**

- Rhinites allergiques
- Dermatoses allergiques
- Effets secondaires des traitements de désensibilisation
- Urticaire aiguë
- Urticaire chronique idiopathique de l'adulte.

**DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?**

- Hypersensibilité ou idiosyncrasie à l'un des composants du médicament
- La Loratadine est contre-indiquée chez l'enfant de moins de 2 ans
- La forme comprimé est contre-indiquée chez l'enfant de moins de 12 ans.

**PRECAUTIONS D'EMPLOI**

L'innocuité et l'efficacité de la Loratadine n'ont pas été démontrées chez l'enfant de moins de 2 ans.  
Utiliser avec prudence chez l'insuffisant hépatique sévère.

**INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES**

Des études de performances psychomotrices ont démontré que l'administration simultanée d'alcool ne potentialise pas les effets de la Loratadine.

La prudence est de mise en cas d'association avec la cimetidine.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT**

- Grossesse : la Loratadine franchit la barrière placentaire. En l'absence d'études contrôlées chez la femme enceinte, éviter la prescription pendant la grossesse
  - Allaitement : la Loratadine passe dans le lait maternel. Elle est à éviter pendant l'allaitement.
- D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

**LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE****Comprimé**

Lactose : pas de dose seuil.

Contre-indiqué chez les personnes souffrant d'une galactosémie ou de syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou d'un déficit en lactase.

**Sirop**

Propylène glycol, parahydroxybenzoate de méthyle et de propyle, saccharose.

PPV 64DH10

LOT 97004 3  
EXP 09/2021

## FORMES ET PRESENTATIONS

Comprimés dispersibles à 1 g  
Comprimés dispersibles à 500 mg  
Comprimés dispersibles à 250 mg  
Gélules à 500 mg  
Granulés à 250 mg  
Poudre pour suspension à 250 mg et 500 mg  
Injectable à 250 mg, 500 mg  
Injectable à 1 g

: Boîte de 16 sachets  
: Flacons de 12 doses et de 20 doses  
: Boîte unitaire  
: Boîte unitaire et Boîte de 6

## COMPOSITION

### Comprimés dispersibles à 1 g

Amoxicilline 1,000 g (sous forme de trihydrate)

Excipient q.s.p ..... 1 comprimé

### Comprimés dispersibles à 500 mg

Amoxicilline 500 mg (sous forme de trihydrate)

Excipient q.s.p ..... 1 comprimé

### Comprimés dispersibles à 250 mg

Amoxicilline 250 mg (sous forme de trihydrate)

Excipient q.s.p ..... 1 comprimé

### Gélules

Amoxicilline 500 mg (sous forme de trihydrate)

Excipient q.s.p ..... 1 gélule

### Granulé

Amoxicilline 250 mg (sous forme de trihydrate)

Excipient q.s.p ..... 1 sachet

### Poudre pour suspension à 250 mg / 5 ml sans sucre

Amoxicilline 250 mg (sous forme de trihydrate)

Excipient q.s.p une cuillère-mesure de 5 ml de suspension reconstituée

### Poudre pour suspension à 500 mg / 5 ml sans sucre

Amoxicilline 500 mg (sous forme de trihydrate)

Excipient q.s.p une cuillère-mesure de 5 ml de suspension reconstituée

### Injectable

Amoxicilline (sous forme de sel de sodium) :

- Flacon de poudre dosé à 1000 mg + ampoule de 5 ml de solvant I.M. à base d'alcool benzyle 3%
- Flacon de poudre dosé à 500 mg + ampoule de 5 ml de solvant I.M. à base d'alcool benzyle 3%
- Flacon de poudre dosé à 250 mg + ampoule de solvant eau ppi 3 ml

## PHARMACODYNAMIE

L'amoxicilline est un antibiotique de la famille des bêta-lactamines du groupe des aminopénicillines (Pénicilline A). Sa stabilité en milieu acide et son absorption digestive rapide et complète rendent son administration orale plus avantageuse par rapport aux ampicillines.

L'amoxicilline présente en plus du spectre de la pénicilline G, une activité propre vis-à-vis de certaines bactéries à gram négatif en raison d'une meilleure pénétration. Elle a un effet bactéricide.

- Pneumocoques, clostridium, listeria monocytogenes, streptocoques, entérocoques
- Meningocoques, gonocoques, colibacilles, protéus mirabilis, salmonelles, Helicobacter pylori, vibrio cholerae, bordetella pertussis, haemophilus influenzae, E. coli, shigelles

## PHARMACOCINETIQUE

- Les concentrations sériques sont variables selon la voie d'administration.

L'amoxicilline a une meilleure résorption que l'ampicilline.

Le coefficient d'absorption digestive est de 90%. Son absorption au niveau du duodénum n'est pas modifiée par le contenu gastrique.

Le pic sérique est atteint en 1h30 à 2h : pour une dose orale de 500 mg, il est de 7 à 10 µg/ml, et de 13 à 15 µg/ml pour une prise de 1 g.

Le pic sérique est plus précoce par voie I.M. puisqu'on l'atteint en 30 mn à 1h.

- La demi-vie sérique d'élimination d'Amoxicilline est de 60 mn.

- La liaison aux protéines sériques est de 17%

- L'amoxicilline diffuse dans tous les tissus et milieux biologiques : ceci pourrait être lié à un coefficient de liaison protéique peu élevé (17%).

L'amoxicilline est présente aux taux thérapeutiques dans : le tissu lymphatique, L.C.R., les produits de sécrétions bronchiques, la salive, les larmes, la sueur, le tissu amygdalien, l'oreille, l'os.

L'amoxicilline traverse la barrière placentaire, gagne la circulation foetale et se concentre dans le liquide amniotique. Elle passe dans le lait maternel.

- Excrétion : l'élimination se fait essentiellement par voie urinaire ; 68% de la dose injectée par voie I.V. sont retrouvés dans les urines de 24 heures.

L'élimination biliaire est de 5 à 10 %

La fraction non absorbée est éliminée par voie intestinale sous forme inactivée.

## INDICATIONS

Elles procèdent de l'activité antibactérienne et des caractéristiques pharmacologiques de la molécule :

- En traitement initial des :
  - Pneumopathies aiguës ;
  - Surinfections de bronchites aiguës et exacerbation de bronchites chroniques ;
  - Infections ORL (otite, sinusite, angine) et stomatologiques ;

58,40



mg

**Solupred 20mg**

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

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### Composition

Métasulfobenzate de prednisolone et de sodium quantité correspondant en prednisolone à ... 20 mg.  
Excipients : Acide tartrique, acide citrique anhydre, bicarbonate de sodium, benzoate de lithium, citron arôme naturel, saccharinate de sodium, silicone émulsion anti-mousse.  
Chaque comprimé contient 50,80 mg de sodium.

### Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé effervescent. (Flacon (verre) de 20).

### Classe pharmaco-thérapeutique

GLUCOCORTICOIDES - USAGE SYSTEMIQUE  
(H : Hormones systémiques non sexuelles)

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies, où il est utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

### ATTENTION !

#### Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- la plupart des infections,
- certaines maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès, varicelle, zona),
- certains troubles mentaux non traités,
- vaccination par des vaccins vivants,
- allergie à l'un des constituants.

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

### Mises en garde spéciales

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

#### AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladies du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents

Prednisolone

Comprimé effervescent

sanofi aventis

de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicale, subtropicale ou le sud de l'Europe, en raison du risque de maladie parasitaire.

La prise de ce médicament en association avec le sultopride (un médicament agissant sur le système nerveux central) ou avec un vaccin vivant atténué est à éviter (voir rubrique "interactions médicamenteuses et autres interactions").

#### PENDANT ET APRES LE TRAITEMENT :

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie).

Les corticoides oraux ou injectables peuvent favoriser l'apparition de tendinopathie, voire de rupture tendineuse (exceptionnelle).

Prévenir votre médecin en cas d'apparition de douleur tendineuse.

### Précautions d'emploi

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel. Tenir compte de l'apport en sodium (environ 51 mg par comprimé).

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

### Interactions médicamenteuses et autres interactions

Ce médicament DOIT ETRE EVITE en association avec le sultopride (un médicament agissant sur le système nerveux central) ou avec un vaccin vivant atténué (cf "Mises en garde spéciales").

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### Grossesse - Allaitement

#### Grossesse :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin



04.6.74

# Comprimés

Il de prendre ce médicament  
ne besoin)  
e, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre  
bonnez jamais à quelq'un d'autre, même en cas de symptômes.  
Si l'un des effets mentionnés ci-dessous apparaît, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

**Dans cette notice :**

1- Qu'est ce que AMEP® comprimés, et dans quels cas est-il utilisé ?

2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® comprimés ?

3- Qu'est ce que AMEP®, et dans quels cas est-il utilisé ?

4- Informations supplémentaires ?

5- Comment conserver AMEP® comprimés ?

6- Quels sont les effets indésirables éventuels ?

7- Comment prendre AMEP® comprimés ?

8- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® comprimés ?

9- Contre-indications :

Ne prenez jamais AMEP® comprimés dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amidopiline ou à l'un des autres composants contenus dans votre médicament dont la liste est indiquée dans la rubrique 6, 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 hémodynamiquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

**b - Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :**

**Mises en garde spéciales**

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

• Crise cardiaque récente

• Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)

• Maladie du foie

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

• Insuffisance cardiaque

**Enfants et adolescents**

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3).

Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

**c - Interactions médicamenteuses :**

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.

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

• Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),

• Le ritonavir, l'indinavir (apoptés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),

• La rifampicine, l'érythromycine, la claritromycine (antibiotiques),

• Hypericum perforatum (millepertuis),

• Le vérapamil, le diltazem (médicaments pour le cœur),

• La simvastatine (médicament diminuant le taux de cholestérol),

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

**d - Interactions avec les aliments et les boissons :**

Le jus de pamplemousse et le jus de pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par AMEP®. Cela est dû au fait que le pamplemousse peut entraîner une augmentation des concentrations sanguines d'AMEP®.

de l'ingrédient actif, l'amidopiline, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de AMEP®.

**e - Grossesse et allaitement :**

La sécurité de l'amidopiline 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 AMEP®.

Il n'a pas été établi si l'amidopiline est excrétée dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, contactez votre médecin.



04.6.74

# Comprimés

Il de prendre ce médicament  
ne besoin)  
e, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre  
bonnez jamais à quelq'un d'autre, même en cas de symptômes  
Si l'un des effets mentionnés ci-dessous apparaît, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

**Dans cette notice :**

1- Qu'est ce que AMEP® comprimés, et dans quels cas est-il utilisé ?

2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® comprimés ?

3- Qu'est ce que AMEP®, et dans quels cas est-il utilisé ?

4- Informations supplémentaires ?

5- Comment conserver AMEP® comprimés ?

6- Quels sont les effets indésirables éventuels ?

7- Comment prendre AMEP® comprimés ?

8- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® comprimés ?

9- Contre-indications :

Ne prenez jamais AMEP® comprimés dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amidopiline ou à l'un des autres composants contenus dans votre médicament dont la liste est indiquée dans la rubrique 6, 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 hémodynamiquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

**b - Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :**

**Mises en garde spéciales**

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

• Crise cardiaque récente

• Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)

• Maladie du foie

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

• Insuffisance cardiaque

**Enfants et adolescents**

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3).

Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

**c - Interactions médicamenteuses :**

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.

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

• Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),

• Le ritonavir, l'indinavir (apoptés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),

• La rifampicine, l'éthambutol, la claritromycine (antibiotiques),

• Hypericum perforatum (millepertuis),

• Le verapamil, le diltazem (médicaments pour le cœur),

• La simvastatine (médicament diminuant le taux de cholestérol),

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

**d - Interactions avec les aliments et les boissons :**

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

**e - Grossesse et allaitement :**

La sécurité de l'amidopiline 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 AMEP®.

Il n'a pas été établi si l'amidopiline est excrétée dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, contactez votre médecin avant de prendre AMEP®.

04.6.74

# Comprimés

Il de prendre ce médicament  
ne besoin)  
e, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre  
bonnez jamais à quelq'un d'autre, même en cas de symptômes.  
Si l'un des effets mentionnés ci-dessous apparaît, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

**Dans cette notice :**

1- Qu'est ce que AMEP® comprimés, et dans quels cas est-il utilisé ?

2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® comprimés ?

3- Qu'est ce que AMEP®, et dans quels cas est-il utilisé ?

4- Informations supplémentaires ?

5- Comment conserver AMEP® comprimés ?

6- Quels sont les effets indésirables éventuels ?

7- Comment prendre AMEP® comprimés ?

8- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® comprimés ?

9- Contre-indications :

Ne prenez jamais AMEP® comprimés dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amidopiline ou à l'un des autres composants contenus dans votre médicament dont la liste est indiquée dans la rubrique 6, 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 souffrez d'une insuffisance cardiaque hémodynamiquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

• Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque hémodynamiquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

**Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :**

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

• Crise cardiaque récente

• Maladie du foie

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

• Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)

• Insuffisance cardiaque

**Enfants et adolescents**

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de

Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

**c - Interactions médicamenteuses :**

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.

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

• Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques).

• Le ritonavir, l'indinavir (inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH).

• La rifampicine, l'éthambutine, la claritromycine (antibiotiques).

• Hyperphosphatémie (médicaments pour le cœur).

• Le verapamil, le diltazem (médicaments pour le cœur).

• La simvastatine (médicament diminuant le taux de cholestérol).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à

traiter l'augmentation de la pression artérielle.

**d - Interactions avec les aliments et les boissons :**

Le jus de pamplemousse et le jus de pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par AMEP®. Cela est dû au fait que le pamplemousse peut entraîner une augmentation des concentrations sanguines d'AMEP®.

de l'ingrédient actif, l'amidopiline, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de AMEP®.

**e - Grossesse et allaitement :**

La sécurité de l'amidopiline 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 AMEP®.

Il n'a pas été établi si l'amidopiline est excrétée dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter

LOT : 19E003  
PER.: 03 2021

ASPEGIC 100MG  
SACHETS B20

P.F.J. 21DH80





LOT: 19E003  
PER: 03 2021

ASPEGIC 100MG  
SACHETS B20

P.F.J. 21DH80



LOT: 19E003  
PER: 03 2021

ASPEGIC 100MG  
SACHETS B20

P.F.J. 21DH80



**FLUDEX**

INDAPAMIDE 1,5 MG

**30 comprimé pelliculé à**

**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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique «Quels sont les effets indésirables éventuels?».

#### **Que contient cette notice ?**

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

#### **1-QU'EST-CE QUE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

FLUDEX 1,5 mg est un comprimé pelliculé à libération prolongée et contient de l'indapamide comme principe actif. L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différent des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite.

Ce médicament est indiqué pour réduire la pression artérielle élevée (hypertension) chez l'adulte.

#### **2-QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?**

**Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament**

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

**Ne prenez jamais FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée:**

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- si vous avez une maladie grave du rein,
- si vous avez une maladie grave du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative du cerveau),
- si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

#### **Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLUDEX 1,5 mg :

- si vous avez une maladie du foie,
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte,
- si vous avez des troubles du rythme cardiaque ou des problèmes rénaux,
- si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde.

Vous devez informer votre médecin si vous avez eu des réactions de photosensibilité.

Votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens biologiques afin de surveiller des taux faibles de sodium ou de potassium ou des taux élevés de calcium dans le sang.

Si vous pensez être concernés par ces situations ou si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

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 malab-



**FLUDEX**

INDAPAMIDE 1,5 MG

**30 comprimé pelliculé à**

**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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique «Quels sont les effets indésirables éventuels?».

#### **Que contient cette notice ?**

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

#### **1-QU'EST-CE QUE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

FLUDEX 1,5 mg est un comprimé pelliculé à libération prolongée et contient de l'indapamide comme principe actif. L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différent des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite.

Ce médicament est indiqué pour réduire la pression artérielle élevée (hypertension) chez l'adulte.

#### **2-QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?**

##### **Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament**

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

##### **Ne prenez jamais FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée:**

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- si vous avez une maladie grave du rein,
- si vous avez une maladie grave du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative du cerveau),
- si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

##### **Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLUDEX 1,5 mg :

- si vous avez une maladie du foie,
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte,
- si vous avez des troubles du rythme cardiaque ou des problèmes rénaux,
- si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde.

Vous devez informer votre médecin si vous avez eu des réactions de photosensibilité.

Votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens biologiques afin de surveiller des taux faibles de sodium ou de potassium ou des taux élevés de calcium dans le sang.

Si vous pensez être concernés par ces situations ou si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

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 malab-

**FLUDEX**

INDAPAMIDE 1,5 MG

**30 comprimé pelliculé à**

**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 à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique «Quels sont les effets indésirables éventuels?».

#### **Que contient cette notice ?**

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

#### **1-QU'EST-CE QUE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

FLUDEX 1,5 mg est un comprimé pelliculé à libération prolongée et contient de l'indapamide comme principe actif. L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différent des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite.

Ce médicament est indiqué pour réduire la pression artérielle élevée (hypertension) chez l'adulte.

#### **2-QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FLUDEX 1,5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION PROLONGÉE ?**

##### **Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament**

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

##### **Ne prenez jamais FLUDEX 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée:**

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- si vous avez une maladie grave du rein,
- si vous avez une maladie grave du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative du cerveau),
- si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

##### **Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre FLUDEX 1,5 mg :

- si vous avez une maladie du foie,
- si vous êtes diabétique,
- si vous souffrez de goutte,
- si vous avez des troubles du rythme cardiaque ou des problèmes rénaux,
- si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde.

Vous devez informer votre médecin si vous avez eu des réactions de photosensibilité.

Votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens biologiques afin de surveiller des taux faibles de sodium ou de potassium ou des taux élevés de calcium dans le sang.

Si vous pensez être concernés par ces situations ou si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

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 malab-