

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

ditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

armacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

iologie 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.

que :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

ducation :

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.

taire :

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.

adie 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



Déclaration de Maladie

N° P19- 0048274

Optique 46333 Autres

Maladie Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1375 Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : Samir BRAHIM

Date de naissance : 27/03/1951

Adresse : 21 Bout Hassiba Benbouali

Tél. 063 126 76 67 Total des frais engagés : 1165,60 + 230,02 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 02/11/2001

Nom et prénom du malade : Samir BRAHIM Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : HTA

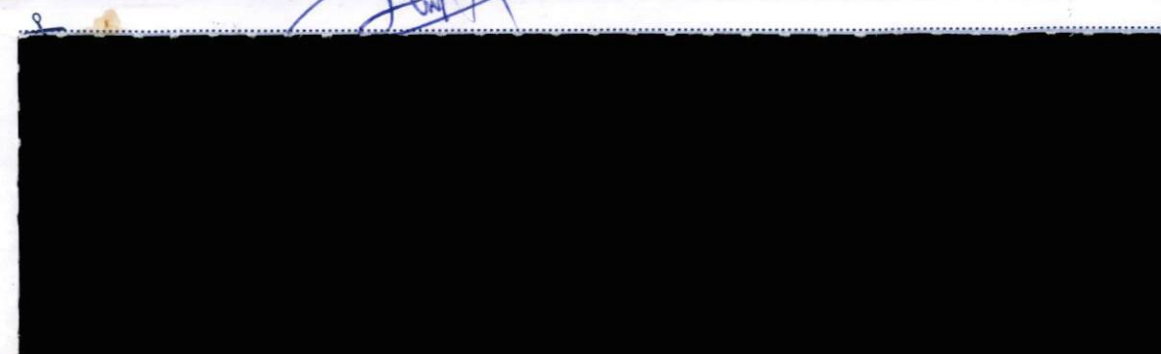
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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 Abdineca Le : 05/11/2001

Signature de l'adhérent(e) : Samir BRAHIM



RELEVE 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
02-11-2020	C + ECG		230 DH	Dr. OUMIA AARIFI Médecin généraliste Délégation Hôpital Fath N°70, Casablanca Tél: 06 03 56 73 00

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 Stepharmachie Cas 12 Hajjafar Rue 4 N° 3 Tunis - Tunisie - Tel: 0522 93 10 24	02/11/2023	465.60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	C
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXÉCUTION

Le 02/11/2002

DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE (✓)

(A adresser au médecin conseil de la MUPRAS sous pli confidentiel)

A remplir par le praticien

Je soussigné:

Dr. Oumnia AARIBI
Médecin généraliste
Lotissement Haj Fateh N° 70
1er étage ouïa Casablanca
Tel : 06 03 56 73 00

Certifie que Mlle, Mme, M : Sammate brahim

Présente

une hypertension artérielle chronique

Nécessitant un traitement d'une durée de:

traitement contre hypertension à Dr. Oumnia AARIBI
Médecin généraliste
Lotissement Haj Fateh N° 70
1er étage ouïa Casablanca
Tel : 06 03 56 73 00

Dont ci-joint l'ordonnance:

(A défaut noter le traitement prescrit).....

(✓) : Valable 3 mois

Dr. Oumnia AARIBI

Lauréate de la Faculté de Médecine
et de pharmacie de casablanca

Médecine Générale

Médecine Esthétique

Hijama medicale

Acupuncture



الدكتورة أمينة أعربي

خريجة كلية الطب والصيدلة

الدار البيضاء

الطب العام

الطب التجميلي

الحجامة الطبية

الوخز بالإبر

Ordonnance

02-11-2020

N^r Samiraté Brahi

75.20 x 3

1) Ameg 10 cp 

1 cp le matin

80.00 x 3

2) Bongini 650 cp 

1 cp le matin

465.60

Eff de 3 mois

ST PHARMACIE HAMZA
CASA BLANCA
Lot. Haj fatih Rue 6 N° 3 Lot. 64
Casablanca - Tel: 0522 93 10 28

Dr. Oumnia AARIBI
Lotissement Haj Fatih N° 70,
Télé: 06 03 56 73 00
Médecin Généraliste

تجزئة الحاج فاتح عماره رقم 70 ، الطابق الأول
(قرب صيدلية حمزة) الألفة الدار البيضاء

05 20 45 00 00 / 06 03 56 73 00

Lotissement Haj Fatih, N° 70 , 1er Etage
(à côté de pharmacie Hamza) - Oulfa Casablanca

 dr.oumnia.aaribi@gmail.com

AMEP® 5 mg
Boîte

Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce médicament car elle contient des informations importantes.

- Gardez cette notice, vous pourrez la consulter à tout moment.
- Si vous avez d'autres questions, n'hésitez pas à les poser à votre pharmacien ou à votre médecin.
- Ce médicament vous a été prescrit pour une maladie ou une autre personne. Il pourrait être dangereux de l'utiliser pour une autre personne.
- Si l'un des effets indésirables indiqués ci-dessous n'a pas été mentionné dans la notice, il peut être dangereux de l'utiliser.

75,20

Que contient cette notice :

- Que contient cette notice ?

 1. Qu'est-ce qu'AMEP® 5 & 10 mg comprimés et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
 3. Comment prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver AMEP® 5 & 10 mg comprimés ?
 6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que AMEP® comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?

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

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

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

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre AMEP® 5 & 10 mg comprimés?

Ne prenez jamais AMEP® comprimé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique composition, 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.

• Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque, faites attention avec AMEP® comprimé :

Faites attention avec AMEP® comprimé :
Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre AMEP®.

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.

• Vous êtes une personne : 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.

Autres médicaments et AMEP® comprimés :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

autre médicament, y compris un médicament utilisé sans prescription. AMEP® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que

- le ketoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques).
 - le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH).
 - la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques).
 - Hypericum perforatum (millepertuis).
 - le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
 - le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
 - le tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et l'éverolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
 - la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
 - la ciclosporine (médicament immunosupresseur).

AMEP® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà

AMEP® 5 mg & 10 mg, Tablets
Box of 14, 28 & 56.
Amlodipine

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.
- This medicine has been prescribed for you only. Do not pass it on to others.
- If any of the side effects get serious, or if they are not listed in the leaflet, please

08'9t

What is in this leaflet:

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are
2. What you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets
3. How to take AMEP® 5 & 10 mg Tablets
4. What are the possible side effects
5. How to store AMEP® 5 & 10 mg Tablets
6. Further informations

What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are

AMEP® contains the active substance

medicines called calcium channel blockers.

AMEP® is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest

pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so

more blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® works by

providing a better blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a

result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest

pain from angina.

What do you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?

Do not take AMEP® Tablet:

If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this

medicine listed in section "Composition", or to any other calcium channel blockers.

It may be itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.

If you have severe low blood pressure (hypotension).

If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock

(condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).

If you suffer from heart failure after a heart attack.

Attention with AMEP® Tablet:

Ask your doctor or pharmacist before taking AMEP®.

Do not take AMEP® Tablet if you have or have had any of the following conditions:

Recent heart attack

Heart failure

Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis)

Over disease

You are elderly and your dose needs to be increased

Children and adolescents:

AMEP® has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® should only

be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age

(see section 3). For further information, talk to your doctor.

Medicines and AMEP® Tablets:

Ask your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other

medicines, including medicines obtained without a prescription.

AMEP® may affect or be affected by other medicines, such as:

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors used to treat HIV),

Amphotericin B, ampicillin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Terconazole, econazole, miconazole (antifungal medicines),

AMEP® 5 mg & 10 mg, Tablets
Box of 14, 28 & 56.
Amlodipine

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine because it contains important information for you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.
- This medicine has been prescribed for you only. Do not pass it on to others.
- If any of the side effects get serious, or if they are not listed in the leaflet, please

08'9t

What is in this leaflet:

1. What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are
2. What you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets
3. How to take AMEP® 5 & 10 mg Tablets
4. What are the possible side effects
5. How to store AMEP® 5 & 10 mg Tablets
6. Further informations

What AMEP® 5 & 10 mg Tablets are

AMEP® contains the active substance

medicines called calcium channel blockers.

AMEP® is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest

pain called angina, a rare form of which is Prinzmetal's angina.

In patients with high blood pressure this medicine works by relaxing blood vessels, so

more blood passes through them more easily. In patients with angina, AMEP® works by

providing a better blood supply to the heart muscle which then receives more oxygen and as a

result chest pain is prevented. This medicine does not provide immediate relief of chest

pain from angina.

What do you need to know before you take AMEP® 5 & 10 mg Tablets?

Do not take AMEP® Tablet:

If you are allergic (hypersensitive) to amlodipine or any other ingredients of this

medicine listed in section "Composition", or to any other calcium channel blockers.

It may be itching, reddening of the skin or difficulty in breathing.

If you have severe low blood pressure (hypotension).

If you have narrowing of the aortic heart valve (aortic stenosis) or cardiogenic shock

(condition where your heart is unable to supply enough blood to the body).

If you suffer from heart failure after a heart attack.

Attention with AMEP® Tablet:

Ask your doctor or pharmacist before taking AMEP®.

Do not take AMEP® Tablet if you have or have had any of the following conditions:

Recent heart attack

Heart failure

Severe increase in blood pressure (Hypertensive crisis)

Over disease

If you are elderly and your dose needs to be increased

Children and adolescents:

AMEP® has not been studied in children under the age of 6 years. AMEP® should only

be used for hypertension in children and adolescents from 6 years to 17 years of age

(see section 3). For further information, talk to your doctor.

Medicines and AMEP® Tablets:

Ask your doctor or pharmacist if you are taking or have recently taken any other

medicines, including medicines obtained without a prescription.

AMEP® may affect or be affected by other medicines, such as:

Terbinafine, itraconazole (anti-fungal medicines),

Indinavir, nelfinavir (so called protease inhibitors used to treat HIV),

Amoxicillin, erythromycin, clarithromycin (antibiotics),

Verapamil, nifedipine (calcium channel blockers),

Verapamil, diltiazem (heart medicines),

Terfenadine (infusion for severe body temperature abnormalities),

Sirolimus, temsirolimus, and everolimus (medicines used to alter the way

the immune system works),

Atorvastatin (cholesterol lowering medicine),

Terazosin (an immunosuppressant).

AMEP® may lower your blood pressure even more if you are already taking other

medicines to treat your high blood pressure.

With food and drink:

Ask your doctor or pharmacist if you are taking grapefruit juice or grapefruit.

This is because grapefruit and grapefruit juice can lead to an increase in the

levels of the active ingredient amlodipine, which can cause an unpredictable

increase in the blood pressure lowering effect of AMEP®.

During pregnancy and breast-feeding:

Ask your doctor or pharmacist.

ANGINIB® 50 et 10**Losarta****Losartan potassium**LOT: 234
PER: MAI 2023
PPV: 80 DH 10**COMPOSITION :**

	ANGINIB® 50	ANGINIB® 10
Principe actif	Losartan potassium : 50 mg	Losartan potassium : 10 mg
Excipients	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Hydroxy propyle méthyle cellulose, Dioxyde de titane, Oxide de fer rouge, Talc, Triacétine, Alcool isopropylique, Chlorure de méthylène.	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Opadry blanc 31F58914 : (hypromélose 15CP, Lactose monohydraté, dioxyde de titane, polyéthylène glycol 4000 et citrate de sodium dihydraté).
Excipients à effet notoire	—	Lactose et sodium

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS:

ANGINIB 50 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 14, 28 et 56.
 ANGINIB 100 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 30.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le losartan appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

ANGINIB® est indiqué :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans.
- Dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypertendus, avec protéinurie $\geq 0,5$ g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.
- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) est inadapté en raison d'une intolérance (en particulier, la toux) ou d'une contre-indication. Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche $\leq 40\%$ et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.
- Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Mode d'administration : Administration par voie orale à jeun ou lors d'un repas.

Posologie :**Hypertension artérielle**

La posologie initiale et d'entretien habituelle est de 50 mg une fois par jour chez la plupart des patients. L'effet antihypertenseur maximal est atteint dans les 3 à 6 semaines suivant le début du traitement. Chez certains patients, l'augmentation de la posologie à 100 mg une fois par jour (le matin) peut permettre d'accroître l'efficacité thérapeutique. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs, particulièrement avec des diurétiques (hydrochlorthiazide par exemple).

Patients diabétiques de type 2 hypertendus avec protéinurie $\geq 0,5$ g/jour

La posologie initiale habituelle est de 50 mg une fois par jour. En fonction de la réponse tensionnelle, la dose pourra être augmentée à 100 mg une fois par jour, un mois après le début du traitement. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs (diurétiques, inhibiteurs calciques, alpha- ou bêtabloquants et antihypertenseurs d'action centrale par exemple) ainsi qu'avec l'insuline et d'autres hypoglycémiants couramment utilisés (par exemple sulfamides hypoglycémiants, et inhibiteurs de la glucosidase).

Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme

La posologie initiale habituelle est de 50 mg de losartan une fois par jour. Une faible dose d'hydrochlorthiazide sera ajoutée et/ou la dose de losartan sera augmentée à 100 mg une fois par jour en fonction de la réponse tensionnelle.

Utilisation chez les patients insuffisants rénaux et patients hémodialysés

Aucune adaptation de la posologie initiale n'est nécessaire chez les patients atteints d'insuffisance rénale et chez les patients hémodialysés.

Utilisation chez les patients insuffisants hépatiques

Une dose plus faible doit être envisagée chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique. Il n'y a pas d'expérience clinique chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère. Le losartan est donc contre-indiqué chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère.

L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement ; Il est donc important de ne pas arrêter le traitement sans l'avis de votre médecin.

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

CONTRE INDICATIONS :

ANGINIB® est contre indiqué en cas de :

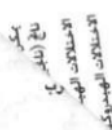
- Hypersensibilité au losartan ou à l'un des excipients,
- Insuffisance hépatique sévère,
- Grossesse de plus de 3 mois

PRECAUTIONS D'EMPLOI ET MISES EN GARDE SPECIALES :**Hypersensibilité**

Angio-oedème : il convient de surveiller étroitement les patients ayant des antécédents d'angio-oedème (gonflement du visage, des lèvres, de la langue).

équilibres hydroélectrolytiques :

l'hyponatrémie peut survenir, particulièrement après la première dose et après une augmentation de la posologie, chez les patients avec une hypovolémie et/ou une déplétion sodée, due(s) à un traitement diurétique intensif, un régime sans sel, des diurétiques. Il convient de traiter ces pathologies avant l'administration du losartan ou d'instaurer le traitement à une



ANGINIB® 50 et 10**Losarta****Losartan potassium**LOT: 234
PER: MAI 2023
PPV: 80 DH 10**COMPOSITION :**

	ANGINIB® 50	ANGINIB® 10
Principe actif	Losartan potassium : 50 mg	Losartan potassium : 10 mg
Excipients	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Hydroxy propyle méthyle cellulose, Dioxyde de titane, Oxide de fer rouge, Talc, Triacétine, Alcool isopropylique, Chlorure de méthylène.	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Opadry blanc 31F58914 : (hypromélose 15CP, Lactose monohydraté, dioxyde de titane, polyéthylène glycol 4000 et citrate de sodium dihydraté).
Excipients à effet notoire	—	Lactose et sodium

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS:

ANGINIB 50 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 14, 28 et 56.
 ANGINIB 100 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 30.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le losartan appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

ANGINIB® est indiqué :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans.
- Dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypertendus, avec protéinurie $\geq 0,5$ g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.
- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) est inadapté en raison d'une intolérance (en particulier, la toux) ou d'une contre-indication. Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche $\leq 40\%$ et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.
- Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Mode d'administration : Administration par voie orale à jeun ou lors d'un repas.

Posologie :**Hypertension artérielle**

La posologie initiale et d'entretien habituelle est de 50 mg une fois par jour chez la plupart des patients. L'effet antihypertenseur maximal est atteint dans les 3 à 6 semaines suivant le début du traitement. Chez certains patients, l'augmentation de la posologie à 100 mg une fois par jour (le matin) peut permettre d'accroître l'efficacité thérapeutique. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs, particulièrement avec des diurétiques (hydrochlorthiazide par exemple).

Patients diabétiques de type 2 hypertendus avec protéinurie $\geq 0,5$ g/jour

La posologie initiale habituelle est de 50 mg une fois par jour. En fonction de la réponse tensionnelle, la dose pourra être augmentée à 100 mg une fois par jour, un mois après le début du traitement. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs (diurétiques, inhibiteurs calciques, alpha- ou bêtabloquants et antihypertenseurs d'action centrale par exemple) ainsi qu'avec l'insuline et d'autres hypoglycémiants couramment utilisés (par exemple sulfamides hypoglycémiants, et inhibiteurs de la glucosidase).

Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme

La posologie initiale habituelle est de 50 mg de losartan une fois par jour. Une faible dose d'hydrochlorthiazide sera ajoutée et/ou la dose de losartan sera augmentée à 100 mg une fois par jour en fonction de la réponse tensionnelle.

Utilisation chez les patients insuffisants rénaux et patients hémodialysés

Aucune adaptation de la posologie initiale n'est nécessaire chez les patients atteints d'insuffisance rénale et chez les patients hémodialysés.

Utilisation chez les patients insuffisants hépatiques

Une dose plus faible doit être envisagée chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique. Il n'y a pas d'expérience clinique chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère. Le losartan est donc contre-indiqué chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère.

L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement ; Il est donc important de ne pas arrêter le traitement sans l'avis de votre médecin.

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

CONTRE INDICATIONS :

ANGINIB® est contre indiqué en cas de :

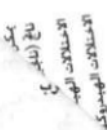
- Hypersensibilité au losartan ou à l'un des excipients,
- Insuffisance hépatique sévère,
- Grossesse de plus de 3 mois

PRECAUTIONS D'EMPLOI ET MISES EN GARDE SPECIALES :**Hypersensibilité**

Angio-oedème : il convient de surveiller étroitement les patients ayant des antécédents d'angio-oedème (gonflement du visage, des lèvres, de la langue).

équilibres hydroélectrolytiques :

l'hyponatrémie peut survenir, particulièrement après la première dose et après une augmentation de la posologie, chez les patients avec une hypovolémie et/ou une déplétion sodée, due(s) à un traitement diurétique intensif, un régime sans sel, des diurétiques. Il convient de traiter ces pathologies avant l'administration du losartan ou d'instaurer le traitement à une



ANGINIB® 50 et 10**Losarta****Losartan potassium**LOT: 234
PER: MAI 2023
PPV: 80 DH 10**COMPOSITION :**

	ANGINIB® 50	ANGINIB® 10
Principe actif	Losartan potassium : 50 mg	Losartan potassium : 10 mg
Excipients	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Hydroxy propyle méthyle cellulose, Dioxyde de titane, Oxyde de fer rouge, Talc, Triacétine, Alcool isopropylique, Chlorure de méthylène.	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Opadry blanc 31F58914 : (hypromélose 15CP, Lactose monohydraté, dioxyde de titane, polyéthylène glycol 4000 et citrate de sodium dihydraté).
Excipients à effet notoire	—	Lactose et sodium

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS:

ANGINIB 50 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 14, 28 et 56.
 ANGINIB 100 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 30.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le losartan appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

ANGINIB® est indiqué :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans.
- Dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypertendus, avec protéinurie $\geq 0,5$ g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.
- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) est inadapté en raison d'une intolérance (en particulier, la toux) ou d'une contre-indication. Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche $\leq 40\%$ et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.
- Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Mode d'administration : Administration par voie orale à jeun ou lors d'un repas.

Posologie :**Hypertension artérielle**

La posologie initiale et d'entretien habituelle est de 50 mg une fois par jour chez la plupart des patients. L'effet antihypertenseur maximal est atteint dans les 3 à 6 semaines suivant le début du traitement. Chez certains patients, l'augmentation de la posologie à 100 mg une fois par jour (le matin) peut permettre d'accroître l'efficacité thérapeutique. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs, particulièrement avec des diurétiques (hydrochlorthiazide par exemple).

Patients diabétiques de type 2 hypertendus avec protéinurie $\geq 0,5$ g/jour

La posologie initiale habituelle est de 50 mg une fois par jour. En fonction de la réponse tensionnelle, la dose pourra être augmentée à 100 mg une fois par jour, un mois après le début du traitement. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs (diurétiques, inhibiteurs calciques, alpha- ou bêtabloquants et antihypertenseurs d'action centrale par exemple) ainsi qu'avec l'insuline et d'autres hypoglycémiants couramment utilisés (par exemple sulfamides hypoglycémiants, et inhibiteurs de la glucosidase).

Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme

La posologie initiale habituelle est de 50 mg de losartan une fois par jour. Une faible dose d'hydrochlorthiazide sera ajoutée et/ou la dose de losartan sera augmentée à 100 mg une fois par jour en fonction de la réponse tensionnelle.

Utilisation chez les patients insuffisants rénaux et patients hémodialysés

Aucune adaptation de la posologie initiale n'est nécessaire chez les patients atteints d'insuffisance rénale et chez les patients hémodialysés.

Utilisation chez les patients insuffisants hépatiques

Une dose plus faible doit être envisagée chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique. Il n'y a pas d'expérience clinique chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère. Le losartan est donc contre-indiqué chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère.

L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement ; Il est donc important de ne pas arrêter le traitement sans l'avis de votre médecin.

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

CONTRE INDICATIONS :

ANGINIB® est contre indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au losartan ou à l'un des excipients,
- Insuffisance hépatique sévère,
- Grossesse de plus de 3 mois

PRECAUTIONS D'EMPLOI ET MISES EN GARDE SPECIALES :**Hypersensibilité**

Angio-oedème : il convient de surveiller étroitement les patients ayant des antécédents d'angio-oedème (gonflement du visage, des lèvres, de la langue).

équilibres hydroélectrolytiques :

l'hyponatrémie peut survenir, particulièrement après la première dose et après une augmentation de la posologie, chez les patients avec une hypovolémie et/ou une déplétion sodée, due(s) à un traitement diurétique intensif, un régime sans sel, des diurétiques. Il convient de traiter ces pathologies avant l'administration du losartan ou d'instaurer le traitement à une

