

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

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement 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

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

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



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

Déclaration de Maladie

N° W19-589017

49616

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2792 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : Rétiré

Nom & Prénom : Boutin Abdelmajid

Date de naissance : 06/01/1953

Adresse : Résidence El Mansour 133 Avenue Bd El Ghazal

Tél. : 06 63 10 9901

Total des frais engagés : 1143,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Abdelham SEBTI
CARDIOLOGUE
33, Rue du Yamen (ex. Soldat Jouvencel)
Bd, 11 Janvier - CASABLANCA
Tél: 0522 44 75 81 - 0522 31 57 70

Date de consultation : 5/11/22

Nom et prénom du malade : Boutin Abdelmajid

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

Nature de la maladie : HLM

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 : Casa Le : 24/11/2022

Signature de l'adhérent(e) : Boutin



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
5.11.22				INP : <input type="text"/>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	5/11/22	2143,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien	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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>													
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>													
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>													
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>													
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>													
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	[Création, remont, adjonction]		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

عيادة تشخيص واستكشاف أمراض القلب والأوعية الدموية Cabinet de Consultation et d'Exploration Cardio Vasculaire

Dr. Abdesselam SEBTI
Cardiologue
Diplôme de la Faculté de Médecine
de Toulouse - France



الدكتور عبد السلام السبتي
اختصاصي في أمراض القلب
خريج كلية الطب بتولوز - فرنسا

Casablanca, le

08/11/2016

Bouuo Abdou Noureddine

36100x3 E x/huge

10/11/2016

37,00 Ardena 1/4/14

23,10 Lysane 1/4/14

1143,10

Dr. Abdesselam SEBTI
CARDIOLOGUE
33, Rue du Yamen (ex. Soldat Jouvenel)
Bd. 11 Janvier - CASABLANCA
Tél: 0522 44 75 81 - 0522 22 31 57 70

Tout Es

2. M. LAKHASSI TABBARA Latifa
d'Yacoub El Mansour - Casablanca
Tél: 0522 36 75 51

CABINET DE L'ORIENT
LAKHASSI TABBARA Latifa
d'Yacoub El Mansour - Casablanca
Tél: 0522 36 75 51

E-mail : drsebti@hotmail.com

33, زقة اليمن - شارع 11 يناير - الدار البيضاء - الهاتف : ع : 05 22 44 75 81 / 05 22 31 57 70

33, Rue du Yamen (ex. Soldat Jouvenel) - Bd. 11 Janvier - Casablanca - Tél. : C. : 05 22 44 75 81/05 22 31 57 70

Lysanxia®



Prazépam

FORME ET PRESENTATION :

LYSANXIA® 10mg comprimés sécables, boîte de 2 blisters de 20 comprimés.

LYSANXIA® 15mg/ml, solution buvable en gouttes, flacon de 20ml.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

LYSANXIA® comprimé :

Prazépam : 10 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, stéarate de magnésium, silice colloïdale, q.s.p. un comprimé sécable.

LYSANXIA® gouttes :

Pour 1 ml = 30 gouttes : 15 mg de prazépam

Excipients : propylène glycol, éthylène glycol, polysorbate 80, menthol, anéthole, bleu patenté V.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Benzodiazépine (anxiolytique)

(N: système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (INDICATIONS THERAPEUTIQUES) :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS) :

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

- insuffisance respiratoire grave,
- insuffisance hépatique grave,
- syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires durant le sommeil),
- allergie connue à cette classe de produits.

Il ne doit pas être utilisé, sauf avis contraire du médecin, en cas de myasthénie ou d'allaitement.

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

MISES EN GARDE SPECIALES :

Ne JAMAIS arrêter BRUTALEMENT ce traitement, en raison du risque d'apparition d'un phénomène de SEVRAGE. Celui-ci se caractérise par l'apparition, en quelques heures ou en quelques jours, de symptômes tels que anxiété importante, insomnie, douleurs musculaires mais on peut observer également de l'agitation, une irritabilité, des migraines, sensibilité anormale au bruit ou à la lumière, etc...

La diminution très PROGRESSIVE des doses et l'espacement des prises représentent la meilleure prévention de ce phénomène de sevrage. Cette période sera d'autant plus longue que le traitement aura été prolongé.

Malgré la décroissance progressive des doses, un phénomène de REBOND sans gravité peut se produire, avec réapparition TRANSITOIRE des symptômes (anxiété, insomnie) qui avaient justifié la mise en route du traitement. Ce médicament peut être à l'origine des troubles de la mémoire. Ceux-ci surviennent le plus souvent dans les heures qui suivent la prise du produit.

Chez certains sujets, en particulier l'enfant et la personne âgée, ce médicament peut entraîner des effets contraires aux effets recherchés:

- aggravation de l'insomnie, cauchemars,
- nervosité, irritabilité, agitation, agressivité, accès de colère,
- idées délirantes, hallucinations, troubles du comportement.

Dans ce cas, vous devez interrompre le traitement et consulter votre médecin.

LYSANXIA® gouttes :

Cette spécialité contient des dérivés terpéniques dans la formule qui peuvent entraîner, à doses excessives, des accidents neurologiques à type de convulsions chez le nourrisson et chez l'enfant.

LYSANXIA® comprimé :

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares). Respectez les posologies et la durée de traitement préconisées (rubrique posologie).

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

La prise de ce médicament nécessite un suivi médical renforcé, notamment en cas d'insuffisance rénale, de maladie chronique du foie, d'alcoolisme et d'insuffisance respiratoire.

Un contrôle régulier par votre médecin est nécessaire, notamment du fait du risque de survenue d'idées suicidaires.

La prise d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

En cas d'épilepsie ancienne ou récente, DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN.

ATENOR® 100 mg

Comprimés sécables

Aténolol

Boîtes de 14 ; 28 ou 56

1. Veuillez lire attentivement le médicament. Elle contient des informations importantes.
2. Gardez cette notice. Vous devrez la relire.
3. Si vous avez d'autres questions, consultez votre pharmacien.
4. Ce médicament vous a été prescrit par votre médecin. Ne le prenez jamais à d'autres personnes.
5. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin ou pharmacien.
6. Ceci s'applique aussi à tout médicament mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ATENOR et dans quel but est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ATENOR, Comprimés ?
3. Comment prendre ATENOR, Comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ATENOR, Comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

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

Classe pharmacothérapeutique BETA-BLOQUANT/SELECTIF.

Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un «bêta-bloquant». Il diminue certains effets, (dits effets bêta) du système sympathique de régulation cardiovasculaire. Ce médicament est préconisé dans les cas suivants :

- Hypertension artérielle,
- Prévention des crises douloureuses de l'angine de poitrine,
- Après un infarctus du myocarde,
- Certains troubles du rythme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ATENOR ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament Sans objet.

Contre-indications

Ne prenez jamais ATENOR :

- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives dans leurs formes sévères (formes sévères d'asthme et de maladie des bronches et des poumons avec encombrement),
- Insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement (défaillance des fonctions du cœur non contrôlées par le traitement),
- Choc cardiogénique (choc d'origine cardiaque),
- Bloc auriculo-ventriculaire des second et troisième degrés non appareillés (certains cas de troubles de la conduction cardiaque),
- Angor de Prinzmetal (dans les formes pures et en monothérapie) (variété de crises d'angine de poitrine),
- Maladie du sinus (y compris bloc sino-auriculaire),
- Bradycardie importante (< 45 - 50 battements par minute) (ralentissement du rythme cardiaque),
- Phénomène de Raynaud et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères (troubles circulatoires symétriques des doigts avec engourdissements et troubles artériels périphériques dans leurs formes sévères),
- Phéochromocytome non traité (excroissance de la glande médullosurrénale sécrétant des substances provoquant une hypertension artérielle sévère),
- Hypotension (diminution de la pression artérielle),

- Hypersensibilité à l'Aténolol,
 - Antécédent de réaction anaphylactique (allergique),
 - Allaitement,
 - Association à la floctafénine (médicament du système nerveux central).
- Prise en garde spéciale**
JAMAIS ARRÊTER BRUTALEMENT LE MÉDICIN.
- Prise de ce médicament est déconseillée**
le verapamil (médicaments pour les troubles du rythme cardiaque).
- Précautions d'emploi**
avant le médecin en cas de insuffisance rénale, certaines maladies (goutte, asthme, etc.).

Si vous devez subir une intervention chirurgicale, informez votre médecin.

Autres médicaments et ATENOR, Comprimés

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE pris en association avec la floctafénine (médicament de la douleur, système nerveux) (voir Contre-indications). Ce médicament DOIT ÊTRE pris en association avec le diltiazem ou le verapamil (médicaments pour les troubles du rythme cardiaque).

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance, informez votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons

Interactions avec les produits naturels

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse. Si ce traitement est pris en fin de grossesse, le nouveau-né est nécessairement surveillé pour certains effets du traitement. Ce traitement est contre-indiqué pendant l'allaitement. Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament.

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que ce médicament agit sur le principe actif pouvant induire une baisse de la performance lors des contrôles antidopage.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

3. COMMENT PRENDRE ATENOR ?

Instructions pour un bon usage

Posologie

La posologie est variable en fonction de la maladie et de la réponse à chaque patient.

Mode d'administration

Voie orale.

Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SEULEMENT SUR PRESCRIPTION MÉDICALE.

Durée de traitement

Dans la majorité des affections, le traitement est prolongé de quelques mois ou années.

Il est recommandé de prendre le médicament chaque jour à la même heure, de préférence le matin.

Exforge HCT peut être pris avec des aliments ou en dehors des repas. Avaler le comprimé pelliculé avec un verre d'eau.

Il est déconseillé d'administrer Exforge HCT aux enfants et adolescents de moins de 18 ans.

Exforge HCT peut être administré aux patients âgés (65 ans) même dose qu'aux autres adultes.

Si vous oubliez de prendre Exforge HCT, rattrapez votre oubli rapidement que possible, puis prenez le comprimé pelliculé à l'heure habituelle. Si c'est déjà le moment de prendre le médicament, ne prenez pas la dose oubliée. Ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous avez pris trop de comprimés par erreur, avisez votre médecin sans délai.

Un arrêt de votre traitement avec Exforge HCT peut être suivi d'une aggravation de votre maladie. Par conséquent, vous ne devez pas cesser de prendre le médicament avant que votre médecin ne vous demande de le faire.

Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Les effets secondaires suivants peuvent survenir lors de la prise d'Exforge HCT :

Fréquents :

Vertiges, maux de tête, tension artérielle basse (avec des symptômes tels que vertiges ou étourdissements), troubles digestifs, émission d'urine plus fréquente ou besoin plus pressant d'uriner, fatigue, accumulation d'eau dans les tissus avec gonflement du visage, des bras, des mains, des jambes, des chevilles ou des pieds.

Occasionnels :

Manque d'appétit, troubles du sommeil, troubles de la coordination, vertiges au lever, vertiges à l'effort, troubles du goût, léthargie, troubles du système nerveux avec symptômes tels que fourmillements ou sensation d'engourdissement dans les mains ou les pieds, névralgies, paralysies et diminution des réflexes musculaires, somnolence, perte de connaissance, troubles visuels, tête qui tourne, pouls accéléré, chute de la tension artérielle au lever, phlébite superficielle, thrombose aiguë, toux, difficultés respiratoires, maux de gorge, douleurs abdominales, douleurs dans la partie supérieure du ventre, mauvaise haleine, diarrhée, sécheresse de la bouche, nausées, vomissements, transpiration accrue, démangeaisons, maux de dos, gonflement des articulations, crampes musculaires, faiblesse musculaire, douleurs musculaires, douleurs des bras ou des jambes, insuffisance rénale aiguë, troubles de l'érection, incapacité de marcher, trouble de la marche, sensation de faiblesse, malaise, indisposition, douleurs dans la poitrine, prise de poids.

En outre, on peut observer dans le sang un déséquilibre des électrolytes (sels) ainsi qu'une augmentation des graisses et de l'acide urique.

Eventuels effets indésirables supplémentaires sous amlodipine, valsartan ou hydrochlorothiazide seuls :

Amlodipine

Effets indésirables susceptibles d'être graves :

Saignement spontané ou petit saignement dans la peau (signes possibles de :

anémie), fièvre, inflammation de la bouche dues à des infections (signes possibles de infections), troubles cardiaques irréguliers (signes possibles de troubles cardiaques), battements cardiaques lents (bradycardie), douleur thoracique soudaine et prolongée (signes possibles d'un infarctus du myocarde), douleurs abdominales (signes possibles d'une maladie de l'abdomen), troubles de la vision (signes possibles d'une maladie de la vue), nausées, perte de l'urine (signes possibles d'une hépatite), gonflement des lèvres, des yeux ou de la langue, desquamation de la peau, apparition d'un érythème multiforme ou d'un autre type de réaction cutanée.

Fréquents :

Palpitations, bouffées de chaleur.

Occasionnels :

Sauts d'humeur, tremblements, réduction de la sensibilité de la peau (hypoesthésie), vision double, bourdonnements d'oreille, rhume, modification des habitudes d'aller à la selle, chute de cheveux, rougeur de la peau, décoloration de la peau, hypersensibilité à la lumière, douleurs articulaires, troubles lors de la miction, émission d'urine plus fréquente la nuit, augmentation de volume des seins chez l'homme, douleurs, perte de poids.

Très rares :

Hypersensibilité, élévation de la glycémie, augmentation de la tension artérielle, troubles du rythme cardiaque, inflammation des vaisseaux sanguins, gastrite, épaississement des gencives, inflammation du pancréas ou du foie (les deux pouvant provoquer des symptômes tels que vomissements, perte d'appétit, nausées ou coloration jaune de la peau et des yeux), angio-œdème (réaction entraînant des difficultés à avaler et à respirer, un gonflement du visage, des bras, des jambes, des yeux, des lèvres ou de la langue), inflammation de la peau, urticaire.

Valésartan

Effets indésirables susceptibles d'être graves :

Symptômes d'une réaction allergique ou d'un angio-œdème (éruption cutanée avec ou sans troubles respiratoires, réaction avec troubles respiratoires et troubles de la déglutition, gonflement du visage, des bras et des jambes, des yeux, des lèvres ou de la langue).

Fréquents :

Infections virales.

Occasionnels :

Insuffisance cardiaque, formation de bulles sur la peau, infections des voies respiratoires, pharyngite, sinusite, diminution du nombre de globules blancs dans le sang, ce qui peut augmenter le risque d'infection, augmentation des taux de potassium dans le sang, diminution de la libido.

Très rares :

Altération de la fonction rénale, complications pendant la grossesse.

Il est recommandé de prendre le médicament chaque jour à la même heure, de préférence le matin.

Exforge HCT peut être pris avec des aliments ou en dehors des repas. Avaler le comprimé pelliculé avec un verre d'eau.

Il est déconseillé d'administrer Exforge HCT aux enfants et adolescents de moins de 18 ans.

Exforge HCT peut être administré aux patients âgés (65 ans) même dose qu'aux autres adultes.

Si vous oubliez de prendre Exforge HCT, rattrapez votre oubli rapidement que possible, puis prenez le comprimé pelliculé à l'heure habituelle. Si c'est déjà le moment de prendre le médicament, ne prenez pas la dose oubliée. Ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous avez pris trop de comprimés par erreur, avisez votre médecin sans délai.

Un arrêt de votre traitement avec Exforge HCT peut être suivi d'une aggravation de votre maladie. Par conséquent, vous ne devez pas cesser de prendre le médicament avant que votre médecin ne vous demande de le faire.

Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Les effets secondaires suivants peuvent survenir lors de la prise d'Exforge HCT :

Fréquents :

Vertiges, maux de tête, tension artérielle basse (avec des symptômes tels que vertiges ou étourdissements), troubles digestifs, émission d'urine plus fréquente ou besoin plus pressant d'uriner, fatigue, accumulation d'eau dans les tissus avec gonflement du visage, des bras, des mains, des jambes, des chevilles ou des pieds.

Occasionnels :

Manque d'appétit, troubles du sommeil, troubles de la coordination, vertiges au lever, vertiges à l'effort, troubles du goût, léthargie, troubles du système nerveux avec symptômes tels que fourmillements ou sensation d'engourdissement dans les mains ou les pieds, névralgies, paralysies et diminution des réflexes musculaires, somnolence, perte de connaissance, troubles visuels, tête qui tourne, pouls accéléré, chute de la tension artérielle au lever, phlébite superficielle, thrombose aiguë, toux, difficultés respiratoires, maux de gorge, douleurs abdominales, douleurs dans la partie supérieure du ventre, mauvaise haleine, diarrhée, sécheresse de la bouche, nausées, vomissements, transpiration accrue, démangeaisons, maux de dos, gonflement des articulations, crampes musculaires, faiblesse musculaire, douleurs musculaires, douleurs des bras ou des jambes, insuffisance rénale aiguë, troubles de l'érection, incapacité de marcher, trouble de la marche, sensation de faiblesse, malaise, indisposition, douleurs dans la poitrine, prise de poids.

En outre, on peut observer dans le sang un déséquilibre des électrolytes (sels) ainsi qu'une augmentation des graisses et de l'acide urique.

Éventuels effets indésirables supplémentaires sous amlodipine, valsartan ou hydrochlorothiazide seuls :

Amlodipine

Effets indésirables susceptibles d'être graves :

Saignement spontané ou petit saignement dans la peau (signes possibles d'angio-œdème) :

opénie), fièvre, inflammation de la bouche dues à des infections (signes possibles d'angio-œdème), troubles cardiaques irréguliers (signes possibles d'angio-œdème), battements cardiaques lents (bradycardie), douleur thoracique soudaine et les d'un infarctus du myocarde), douleurs sévères de l'abdomen (signes possibles d'une hémorragie de la peau et des yeux, nausées, perte de l'urine (signes possibles d'une hépatite), lèvres, les yeux ou la bouche, desquamation possible d'un érythème multiforme ou d'un

Fréquents :

Palpitations, bouffées de chaleur.

Occasionnels :

Sauts d'humeur, tremblements, réduction de la sensibilité de la peau (hypoesthésie), vision double, bourdonnements d'oreille, rhume, modification des habitudes d'aller à la selle, chute de cheveux, rougeur de la peau, décoloration de la peau, hypersensibilité à la lumière, douleurs articulaires, troubles lors de la miction, émission d'urine plus fréquente la nuit, augmentation de volume des seins chez l'homme, douleurs, perte de poids.

Très rares :

Hypersensibilité, élévation de la glycémie, augmentation de la tension artérielle, troubles du rythme cardiaque, inflammation des vaisseaux sanguins, gastrite, épaississement des gencives, inflammation du pancréas ou du foie (les deux pouvant provoquer des symptômes tels que vomissements, perte d'appétit, nausées ou coloration jaune de la peau et des yeux), angio-œdème (réaction entraînant des difficultés à avaler et à respirer, un gonflement du visage, des bras, des jambes, des yeux, des lèvres ou de la langue), inflammation de la peau, urticaire.

Valsartan

Effets indésirables susceptibles d'être graves :

Symptômes d'une réaction allergique ou d'un angio-œdème (éruption cutanée avec ou sans troubles respiratoires, réaction avec troubles respiratoires et troubles de la déglutition, gonflement du visage, des bras et des jambes, des yeux, des lèvres ou de la langue)

Fréquents :

Infections virales.

Occasionnels :

Insuffisance cardiaque, formation de bulles sur la peau, infections des voies respiratoires, pharyngite, sinusite, diminution du nombre de globules blancs dans le sang, ce qui peut augmenter le risque d'infection, augmentation des taux de potassium dans le sang, diminution de la libido.

Très rares :

Altération de la fonction rénale, complications pendant la grossesse.

Il est recommandé de prendre le médicament chaque jour à la même heure, de préférence le matin.

Exforge HCT peut être pris avec des aliments ou en dehors des repas. Avaler le comprimé pelliculé avec un verre d'eau.

Il est déconseillé d'administrer Exforge HCT aux enfants et adolescents de moins de 18 ans.

Exforge HCT peut être administré aux patients âgés (65 ans) même dose qu'aux autres adultes.

Si vous oubliez de prendre Exforge HCT, rattrapez votre oubli rapidement que possible, puis prenez le comprimé pelliculé à l'heure habituelle. Si c'est déjà le moment de prendre le médicament, ne prenez pas la dose oubliée. Ne prenez pas de médicament supplémentaire.

Si vous avez pris trop de comprimés par erreur, avisez votre médecin sans délai.

Un arrêt de votre traitement avec Exforge HCT peut être suivi d'une aggravation de votre maladie. Par conséquent, vous ne devez pas cesser de prendre le médicament avant que votre médecin ne vous demande de le faire.

Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Les effets secondaires suivants peuvent survenir lors de la prise d'Exforge HCT :

Fréquents :

Vertiges, maux de tête, tension artérielle basse (avec des symptômes tels que vertiges ou étourdissements), troubles digestifs, émission d'urine plus fréquente ou besoin plus pressant d'uriner, fatigue, accumulation d'eau dans les tissus avec gonflement du visage, des bras, des mains, des jambes, des chevilles ou des pieds.

Occasionnels :

Manque d'appétit, troubles du sommeil, troubles de la coordination, vertiges au lever, vertiges à l'effort, troubles du goût, léthargie, troubles du système nerveux avec symptômes tels que fourmillements ou sensation d'engourdissement dans les mains ou les pieds, névralgies, paralysies et diminution des réflexes musculaires, somnolence, perte de connaissance, troubles visuels, tête qui tourne, pouls accéléré, chute de la tension artérielle au lever, phlébite superficielle, thrombose aiguë, toux, difficultés respiratoires, maux de gorge, douleurs abdominales, douleurs dans la partie supérieure du ventre, mauvaise haleine, diarrhée, sécheresse de la bouche, nausées, vomissements, transpiration accrue, démangeaisons, maux de dos, gonflement des articulations, crampes musculaires, faiblesse musculaire, douleurs musculaires, douleurs des bras ou des jambes, insuffisance rénale aiguë, troubles de l'érection, incapacité de marcher, trouble de la marche, sensation de faiblesse, malaise, indisposition, douleurs dans la poitrine, prise de poids.

En outre, on peut observer dans le sang un déséquilibre des électrolytes (sels) ainsi qu'une augmentation des graisses et de l'acide urique.

Éventuels effets indésirables supplémentaires sous amlodipine, valsartan ou hydrochlorothiazide seuls :

Amlodipine

Effets indésirables susceptibles d'être graves :

Saignement spontané ou petit saignement dans la peau (signes possibles de :

anémie), fièvre, inflammation de la bouche dues à des infections (signes possibles de infections), troubles cardiaques irréguliers (signes possibles de troubles cardiaques), battements cardiaques lents (bradycardie), douleur thoracique soudaine et prolongée (signes possibles d'un infarctus du myocarde), douleurs abdominales (signes possibles d'une ulcère de la peau et des yeux, nausées, perte de l'urine (signes possibles d'une hépatite), lèvres, les yeux ou la bouche, desquamation possible d'un érythème multiforme ou d'un syndrome de Stevens-Johnson).

Fréquents :

Palpitations, bouffées de chaleur.

Occasionnels :

Sauts d'humeur, tremblements, réduction de la sensibilité de la peau (hypoesthésie), vision double, bourdonnements d'oreille, rhume, modification des habitudes d'aller à la selle, chute de cheveux, rougeur de la peau, décoloration de la peau, hypersensibilité à la lumière, douleurs articulaires, troubles lors de la miction, émission d'urine plus fréquente la nuit, augmentation de volume des seins chez l'homme, douleurs, perte de poids.

Très rares :

Hypersensibilité, élévation de la glycémie, augmentation de la tension artérielle, troubles du rythme cardiaque, inflammation des vaisseaux sanguins, gastrite, épaississement des gencives, inflammation du pancréas ou du foie (les deux pouvant provoquer des symptômes tels que vomissements, perte d'appétit, nausées ou coloration jaune de la peau et des yeux), angio-œdème (réaction entraînant des difficultés à avaler et à respirer, un gonflement du visage, des bras, des jambes, des yeux, des lèvres ou de la langue), inflammation de la peau, urticaire.

Valsartan

Effets indésirables susceptibles d'être graves :

Symptômes d'une réaction allergique ou d'un angioœdème (éruption cutanée avec ou sans troubles respiratoires, réaction avec troubles respiratoires et troubles de la déglutition, gonflement du visage, des bras et des jambes, des yeux, des lèvres ou de la langue)

Fréquents :

Infections virales.

Occasionnels :

Insuffisance cardiaque, formation de bulles sur la peau, infections des voies respiratoires, pharyngite, sinusite, diminution du nombre de globules blancs dans le sang, ce qui peut augmenter le risque d'infection, augmentation des taux de potassium dans le sang, diminution de la libido.

Très rares :

Altération de la fonction rénale, complications pendant la grossesse.