

## 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

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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 - Tel : 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° W19-575679

49963

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

00953

Société :

RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

Zahra Langue

Date de naissance :

01/01/1949

Adresse :

Rue 22 W 21 Hay EL HANA Cas

Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Mohamed AJOUJ

Néphrologue

des Maladies du Rein des Vides Urbaines

Hemodialyse

Assementé auprès des Tribunaux

Bakr Mohamed Ibn Zouh

Mailaux Cas - 022 28 50

Date de consultation :

01.11.20

Nom et prénom du malade :

BAKICAL Mohamed

Lien de parenté :

☒ Lui-même ☐ Conjoint

Nature de la maladie :

HTA + Diabète

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 :

01/11/20

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]



# 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
01.11.20	C	1	facturé	INP : <i>[Signature]</i>

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

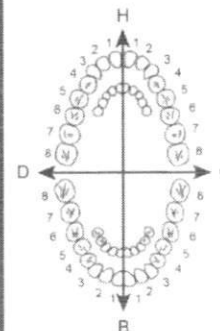
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

# AUXILIAIRES MEDICAUX

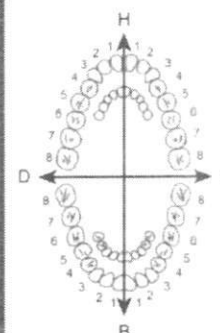
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# VOLET ADHERENT

\* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



# O.D.F. PROTHESES DENTAIRES




# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
G	00000000	00000000
B	35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]  
Fonctionnel Thérapeutique, nécessaire à la profession


COEFFICIENT DES TRAVAUX	
MONTANTS DES SOINS	
DEBUT D'EXECUTION	
FIN D'EXECUTION	

COEFFICIENT DES TRAVAUX	
MONTANTS DES SOINS	
DATE DU DEVIS	
DATE DE L'EXECUTION	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



**Dr. Mohamed AJOUBY**

**NEPHROLOGUE**

**Spécialiste des Maladies du Rein**

**& Voies Urinaires**

**HEMODIALYSE**

**Expert Assermenté auprès des Tribunaux**

**الدكتور محمد عجوبي**

**إختصاصي في أمراض الكلي**

**الكلية الإصطناعية**

**خبير محلف لدى المحاكم**

Casablanca, le : 01/11/20.....

BEKKAL Mohamed

- Co amare 2mg/5mg : N° 2

2f.

- Kausalgic 160 : 11g N° 2

- Amber Sung : N° 2

1cp

- Zybric 200 : 1cp

2f

- Poi pretebor : 1cp

**CENTRE HEMODIALYSE**  
**QUART HOPITAUX SARD AU**  
**Dr. Mohamed AJOUBY - NEPHROLOGUE**  
Rue Abou Bakr Ibnou Zahr, Etage 1  
Casablanca - R. 451643  
P 80840309 - ICE. 00375770000019

3, rue Abou Bakr Mohamed Ibn Zouhair, Quartier des Hôpitaux - Casablanca

Tél.: 05 22 26 20 50 - Fax : 05 22 27 87 89 - Patente : 36315420 - CNSS : 6344874 - JNP : 0900074 / 41015



# KARDEGIC® 160mg

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

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg).

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

### c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30.

### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

### (Indications)

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

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

### 3. ATTENTION

#### a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

##### (Contre-indications)

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

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

SANOFI

LOT : 19E006  
P.P.R.: 04 2021

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

P.P.V. : 35DH70



6 118001 081189

d'u  
surveilla  
CONTRE-I  
Grossesse

Ce médicament

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

### b) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

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

### c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUS LES AUTRES TRAITEMENTS EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses >3g/j).

# KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg).  
**Excipients :** Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

### c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30.

### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

### (Indications)

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

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

## 3. ATTENTION

### a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

#### (Contre-indications)

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

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

LOT : 20E013  
PER : 11 2021

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70

6 118001 081189

Grossesse

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

### b) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

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

### c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

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 notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses >3g/j).





**AM**

amlodipine

UT.AV :

P.P.V.

LOT N° :

89.20 09366067/7

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des antagonistes du calcium.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle et dans le traitement préventif de l'angor.

## CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- chez la femme enceinte ou susceptible de l'être
- chez la femme en période d'allaitement.

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

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

**AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.**

**NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.**

## AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

**COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :**

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
  - Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.
- Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

**DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.**

## PRÉSENTATIONS

- **AMLOR® 5 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- **AMLOR® 10 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

\* Marque de Pfizer Inc

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.  
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par  
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)  
avec l'autorisation de PFIZER Inc  
New-York U.S.A.

N.S.I.



**AM**

amlodipine

UT.AV :

P.P.V.

LOT N° :

89.20 09366067/7

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des antagonistes du calcium.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle et dans le traitement préventif de l'angor.

## CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- chez la femme enceinte ou susceptible de l'être
- chez la femme en période d'allaitement.

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

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

**AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.**

**NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.**

## AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

**COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :**

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
  - Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.
- Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

**DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.**

## PRÉSENTATIONS

- **AMLOR®** 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- **AMLOR®** 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

\* Marque de Pfizer Inc

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.  
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par  
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)  
avec l'autorisation de PFIZER Inc  
New-York U.S.A.

N.S.I.



**AM**

amlodipine

UT.AV :

P.P.V.

LOT N° :

89.20 09366067/7

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des antagonistes du calcium.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle et dans le traitement préventif de l'angor.

## CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- chez la femme enceinte ou susceptible de l'être
- chez la femme en période d'allaitement.

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

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

**AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.**

**NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.**

## AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

**COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :**

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
  - Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.
- Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

**DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.**

## PRÉSENTATIONS

- **AMLOR® 5 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- **AMLOR® 10 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

\* Marque de Pfizer Inc

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.  
Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par  
LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)  
avec l'autorisation de PFIZER Inc  
New-York U.S.A.

N.S.I.



# Co-Amarel

Glimépide / chlorhydrate de Metformine  
Comprimés pelliculés

125,00



**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

## Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépide et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépide et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépide ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépide et metformine.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

**N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :**

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose diabétique,
- si vous êtes hypersensible (allergique) au glimépide ou au chlorhydrate de metformine, ou à l'un des autres composants de Co-Amarel, aux sulfamides et autres sulfonylurées, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous allaitez votre enfant,
- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

## Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

## MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

2mg/500mg

sanofi aventis



125,00

#### d'utiliser ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

#### Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.

Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

#### 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

#### 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline),

- si vous souffrez d'acidocétose diabétique,
- si vous êtes hypersensible (allergique) au glimépiride ou au chlorhydrate de metformine, ou à l'un des autres composants de Co-Amarel, aux sulfamides et autres sulfonyles, aux biguanides,
- si vous êtes enceinte ou si vous allaitez votre enfant,
- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

#### Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

#### MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

LOT 201273  
EXT 05 2024  
PPV 31.30

زبلو

31.30



يرجى الاطلاع على معلومات تهمة  
احتفظ بهذه المعلومات  
إذا كانت لديك أسئلة أخرى، يرجى الاتصال بالممرض/ة  
الصيدلاني أو الممرض/ة. لا تقم بإعطائه لشخص آخر حتى في حال  
وجود أعراض مشابهة. لأنك قد تسبب الضرر له.  
إذا أصبح أحد الأعراض غير مرغوب فيها خطراً أو إذا لاحظت وجود عارض غير مرغوب فيه  
غير مذكور في هذه النشرة، تحدث عن ذلك مع الطبيب أو مع الصيدلاني.

#### محتوى هذه النشرة:

1. ما هو زيلوريك أقراص وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول زيلوريك أقراص؟
3. كيف يجب استعمال زيلوريك أقراص؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوبة فيها المحتملة؟
5. كيف يجب حفظ قرصاً زيلوريك؟
6. معلومات إضافية

#### 1. ما هو زيلوريك أقراص وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

يحتوي أقراص زيلوريك على المادة الفعالة الـتوبرينول. وهو يعمل عن طريق إبطاء سرعة بعض التفاعلات الكيميائية في الجسم من أجل تخفيض مستوى حمض اليوريك في الدم والبول. يُستخدم زيلوريك أقراص لتقليل أو منع تكوين رواسب أملاح حمض البُول/ حمض اليوريك عندما ينتج الجسم كمية كبيرة من هذه المادة المسماة حمض اليوريك. هذه الرواسب هي المسؤولة عن النقرس أو أنواع معينة من حصوات الكلى أو أنواع أخرى معينة من مشاكل الكلى.

#### 2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول زيلوريك أقراص؟

إذا أخبركم طبيبكم بعدم خُمَلكم لبعض السكريات، يرجى التواصل معه قبل تناول هذا الدواء.

لا تتناولوا أبداً زيلوريك أقراص في الحالات التالية:

- إذا كنتم تعانيون من حساسية معروفة للألوبيورينول أو لأيٍّ من المكونات الأخرى لهذا الدواء.
- المَدرَجَة في الفقرة 6.

• لدى الأطفال دون عمر 6 سنوات (موانع ذات صلة بالشكل الصيدلاني).

في حالة الشك، من الضروري التحقق لدى الطبيب أو الصيدلي قبل تناول هذا الدواء

تحذيرات و احتياطات الاستعمال

استشيروا طبيبكم، الصيدلاني أو الممرض/ الممرضة قبل تناول زيلوريك أقراص في هذه الحالات:

• إذا كنتم تعانيون من اضطرابات على مستوى الكبد أو الكليتين.

• إذا كنتم تعانيون من مشاكل في القلب أو من ارتفاع ضغط الدم وإذا كنتم تستعملون مدرات البول و/ أو دواء يسمى IEC المثبط للإنزيم المحول للأنجيوتنسين).

• إذا كنتم تعانيون حالياً من نوبة النقرس.

• إذا كنتم من عرق الهان الصيني، من أصل أفريقي أو هندي.

• إذا كنتم تعانيون من مشاكل في الغدة الدرقية.

ينبغي توخي الحذر جيداً عند تناول زيلوريك أقراص:

• تم الإبلاغ عن حدوث طفح جلدي لدى المرضى الذين يتناولون الـتوبرينول. في كثير من الأحيان، يمكن أن يؤدي الطفح الجلدي إلى تقرحات في الفم والحنجرة والأنف والأعضاء التناسلية وإلى حدوث التهاب الملتحمة (احمرار و تورم العينين). ويسبق ظهور هذا الطفح الجلدي في كثير من الأحيان أعراض تشبه أعراض الأنفلونزا، حمى، صداع، أو جاع الجسم (أعراض تشبه أعراض الأنفلونزا). يمكن للطفح أن يتطور إلى حويصلات تظهر في جميع أنحاء الجسم وتقرش الجلد. إذا كنتم تعانيون من طفح جلدي أو أعراض جلدية، توقفوا عن تناول الـتوبرينول واتصلوا بطبيبكم على الفور.

• إذا كنتم تعانيون من وجود حصى بالكلى، فقد ينخفض حجمها وقد تمر عبر المسالك البولية.

#### الأدوية الأخرى و زيلوريك، أقراص:

يرجى إخبار طبيبكم أو الصيدلاني إذا كنتم تستعملون، إذا استعملتم مؤخراً أو قد تستعملون أي من الأدوية التالية:

- الأسبرين
  - الثيوفيللين.
- يُستخدم لعلاج أمراض الجهاز التنفسي



LOT 201273  
EXT 05 2024  
PPV 31.30

زبلو

31.30



يرجى الاطلاع على معلومات تهم  
• احتفظ بهذه المعلومات  
• إذا كانت لديك أسئلة أخرى، يرجى الاتصال بالممرض/ة  
• لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تقم بإعطائه لشخص آخر. حتى في حال وجود أعراض مشابهة. لأنك قد تسبب الضرر له.  
• إذا أصبح أحد الأعراض غير مرغوب فيها خطراً أو إذا لاحظت وجود عارض غير مرغوب فيه غير مذكور في هذه النشرة، تحدث عن ذلك مع الطبيب أو مع الصيدلاني.

#### محتوى هذه النشرة:

1. ما هو زيلوريك أقراص وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول زيلوريك أقراص؟
3. كيف يجب استعمال زيلوريك أقراص؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوبة فيها المحتملة؟
5. كيف يجب حفظ قرصاً زيلوريك؟
6. معلومات إضافية

#### 1. ما هو زيلوريك أقراص وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

يحتوي أقراص زيلوريك على المادة الفعالة الـأيبورينول. وهو يعمل عن طريق إبطاء سرعة بعض التفاعلات الكيميائية في الجسم من أجل تخفيض مستوى حمض اليوريك في الدم والبول.  
يستخدم زيلوريك أقراص لتقليل أو منع تكوين رواسب أملاح حمض البول/ حمض اليوريك عندما ينتج الجسم كمية كبيرة من هذه المادة المسماة حمض اليوريك. هذه الرواسب هي المسؤولة عن النقرس أو أنواع معينة من حصوات الكلى أو أنواع أخرى معينة من مشاكل الكلى.

#### 2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول زيلوريك أقراص؟

إذا أخبركم طبيبكم بعدم خملكم لبعض السكريات، يرجى التواصل معه قبل تناول هذا الدواء.

• لا تتناولوا أبداً زيلوريك أقراص في الحالات التالية:  
• إذا كنتم تعانيون من حساسية معروفة للأيبورينول أو لأي من المكونات الأخرى لهذا الدواء.

• المدرجة في الفقرة 6.  
• لدى الأطفال دون عمر 6 سنوات (موانع ذات صلة بالشكل الصيدلاني).

في حالة الشك، من الضروري التحقق لدى الطبيب أو الصيدلي قبل تناول هذا الدواء.

تحذيرات و احتياطات الاستعمال  
استشيروا طبيبكم، الصيدلاني أو الممرض/ الممرضة قبل تناول زيلوريك أقراص في هذه الحالات:

• إذا كنتم تعانيون من اضطرابات على مستوى الكبد أو الكليتين.  
• إذا كنتم تعانيون من مشاكل في القلب أو من ارتفاع ضغط الدم وإذا كنتم تستعملون مدرات البول و/ أو دواء يسمى IEC المثبط للإنزيم المحول للأنجيوتنسين).

• إذا كنتم تعانيون حالياً من نوبة النقرس.  
• إذا كنتم من عرق الهان الصيني، من أصل أفريقي أو هندي.

• إذا كنتم تعانيون من مشاكل في الغدة الدرقية.  
• ينبغي توخي الحذر جيداً عند تناول زيلوريك أقراص:

• تم الإبلاغ عن حدوث طفح جلدي لدى المرضى الذين يتناولون الـأيبورينول. في كثير من الأحيان، يمكن أن يؤدي الطفح الجلدي إلى تقرحات في الفم والحنجرة والأنف والأعضاء التناسلية وإلى حدوث التهاب الملتحمة (احمرار و تورم العينين). ويسبق ظهور هذا الطفح الجلدي في كثير من الأحيان أعراض تشبه أعراض الأنفلونزا، حمى، صداع، أو جاع الجسم (أعراض تشبه أعراض الأنفلونزا). يمكن للطفح أن يتطور إلى حويصلات تظهر في جميع أنحاء الجسم وتقرش الجلد. إذا كنتم تعانيون من طفح جلدي أو أعراض جلدية، توقفوا عن تناول الـأيبورينول واتصلوا بطبيبكم على الفور.

• إذا كنتم تعانيون من وجود حصى بالكلية، فقد ينخفض حجمها وقد يمر عبر المسالك البولية.

الأدوية الأخرى و زيلوريك، أقراص:  
يرجى إخبار طبيبكم أو الصيدلاني إذا كنتم تستعملون، إذا استعملتم مؤخراً أو قد تستعملون أي من الأدوية التالية:

• الأسبرين  
• الثيوفيللين. يُستخدم لعلاج أمراض الجهاز التنفسي.

LOT 201273  
EXT 05 2024  
PPV 31.30

زبلو

31.30



يرجى الاطلاع على معلومات تهمم  
• احتفظ بهذه المعلومات  
• إذا كانت لديك أسئلة أخرى، يرجى الاتصال بالممرض/ة  
• لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخصي. لا تقم بإعطائه لشخص آخر. حتى في حال وجود أعراض مشابهة. لأنك قد تسبب الضرر له.  
• إذا أصبح أحد الأعراض غير مرغوب فيها خطراً أو إذا لاحظت وجود عارض غير مرغوب فيه غير مذكور في هذه النشرة، تحدث عن ذلك مع الطبيب أو مع الصيدلاني.

#### محتوى هذه النشرة:

1. ما هو زيلوريك أقراص وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول زيلوريك أقراص؟
3. كيف يجب استعمال زيلوريك أقراص؟
4. ما هي التأثيرات غير المرغوبة فيها المحتملة؟
5. كيف يجب حفظ قرصاً زيلوريك؟
6. معلومات إضافية

#### 1. ما هو زيلوريك أقراص وما هي الحالات التي يجب استعماله فيها؟

يحتوي أقراص زيلوريك على المادة الفعالة الـتوبرينول. وهو يعمل عن طريق إبطاء سرعة بعض التفاعلات الكيميائية في الجسم من أجل تخفيض مستوى حمض اليوريك في الدم والبول.  
يستخدم زيلوريك أقراص لتقليل أو منع تكوين رواسب أملاح حمض البول/ حمض اليوريك عندما ينتج الجسم كمية كبيرة من هذه المادة المسماة حمض اليوريك. هذه الرواسب هي المسؤولة عن النقرس أو أنواع معينة من حصوات الكلى أو أنواع أخرى معينة من مشاكل الكلى.

#### 2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول زيلوريك أقراص؟

إذا أخبركم طبيبكم بعدم خملكم لبعض السكريات، يرجى التواصل معه قبل تناول هذا الدواء.

• لا تتناولوا أبداً زيلوريك أقراص في الحالات التالية:  
• إذا كنتم تعانيون من حساسية معروفة للألوبيورينول أو لأي من المكونات الأخرى لهذا الدواء.

• المدرجة في الفقرة 6.  
• لدى الأطفال دون عمر 6 سنوات (موانع ذات صلة بالشكل الصيدلاني).

في حالة الشك، من الضروري التحقق لدى الطبيب أو الصيدلي قبل تناول هذا الدواء

تحذيرات و احتياطات الاستعمال  
استشيروا طبيبكم، الصيدلاني أو الممرض/ الممرضة قبل تناول زيلوريك أقراص في هذه

الحالات:  
• إذا كنتم تعانيون من اضطرابات على مستوى الكبد أو الكليتين.

• إذا كنتم تعانيون من مشاكل في القلب أو من ارتفاع ضغط الدم وإذا كنتم تستعملون مدرات البول و/ أو دواء يسمى IEC المثبط للإنزيم المحول للأحيوتنسرين).

• إذا كنتم تعانيون حالياً من نوبة النقرس.

• إذا كنتم من عرق الهان الصيني، من أصل أفريقي أو هندي.

• إذا كنتم تعانيون من مشاكل في الغدة الدرقية.

ينبغي توخي الحذر جيداً عند تناول زيلوريك أقراص:

• تم الإبلاغ عن حدوث طفح جلدي لدى المرضى الذين يتناولون الـتوبرينول. في كثير من الأحيان، يمكن أن يؤدي الطفح الجلدي إلى تقرحات في الفم والحنجرة والأنف والأعضاء التناسلية وإلى حدوث التهاب الملتحمة (احمرار و تورم العينين). ويسبق ظهور هذا الطفح الجلدي في كثير من الأحيان أعراض تشبه أعراض الأنفلونزا، حمى، صداع، أو جاع الجسم (أعراض تشبه أعراض الأنفلونزا). يمكن للطفح أن يتطور إلى حويصلات تظهر في جميع أنحاء الجسم وتقشير الجلد. إذا كنتم تعانيون من طفح جلدي أو أعراض جلدية، توقفوا عن تناول الـتوبرينول واتصلوا بطبيبكم على الفور.

• إذا كنتم تعانيون من وجود حصى بالكلى، فقد ينخفض حجمها وقد يمر عبر المسالك البولية.

الأدوية الأخرى و زيلوريك، أقراص:  
يرجى إخبار طبيبكم أو الصيدلاني إذا كنتم تستعملون، إذا استعملتم مؤخراً أو قد تستعملون أي من الأدوية التالية:

• الأسبرين  
• الثيوفيللين. يُستخدم لعلاج أمراض الجهاز التنفسي

# Bipreterax® Arg

Comprimé pelliculé

Pb.

de

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions interrogez votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être identiques aux vôtres.
- Si vous ressentiez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique mentionné dans cette notice « Cf. Quels sont les effets indésirables éventuels ? ».

**stantes pour vous.**

si les signes de leur maladie sont

et effet indésirable qui ne serait pas

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quels sont les informations à connaître avant de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?

3. Comment prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE BIPRETERAX 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique : péridopril et diurétiques, code ATC : C09BA04**  
BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est une association de deux principes actifs, le péridopril et l'indapamide. Ce médicament est un anti-hypertenseur et est indiqué dans le traitement de l'hypertension chez l'adulte.

Le péridopril appartient à la classe des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (EC), il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux. L'indapamide est un diurétique. Les diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Cependant, l'indapamide est différent des autres diurétiques ; il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite. Ces deux principes actifs réduisent la pression artérielle et agissent ensemble pour la contrôler.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BIPRETERAX 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

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

**Ne prenez jamais BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé :**

- si vous êtes allergique au péridopril ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion, à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament « Cf. Contenu de l'emballage et autres informations ».

- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, un brusque gonflement de la face ou de la langue, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par l'EC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quel que soit les circonstances (angio-œdème),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'alsikrine pour diminuer votre pression artérielle,

- si vous avez une maladie sévère du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (troubles neurologiques au cours d'atteinte du foie),

- si vous avez une maladie sévère du rein avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale),

- si vous êtes dialysé ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, BIPRETERAX peut ne pas être adapté,

- si vous avez un taux anormalement bas de potassium sanguin,
- si une décompensation cardiaque non traitée est suspectée (importante rétention d'eau, difficultés à respirer),

- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé en début de grossesse (Cf. « Grossesse et allaitement »),

- si vous allaitez,
- si vous êtes actuellement traité par sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg »).

**Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé :

- si vous avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère rénale),

- si vous avez une insuffisance cardiaque ou tout autre problème cardiaque,
- si vous avez des troubles rénaux, ou si vous êtes sous dialyse,

- si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostérisme primaire),

- si vous avez une maladie du foie,
- si vous souffrez d'une maladie du collagène (maladie de la peau) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodémie,

- si vous souffrez d'athérosclérose (rétrécissement des artères),
- si vous souffrez d'hyperparathyroïdisme (excès d'hormones parathyroïdiennes),

- si vous souffrez de goutte,
- si vous êtes diabétique,

- si vous suivez un régime hyposodé ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium,

- si vous prenez du lithium ou des diurétiques épargneurs de potassium (spironolactone, triamterène) ou des suppléments potassiques car leur utilisation avec BIPRETERAX doit être évitée (Cf. « Autres médicaments et BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé »),

- si vous êtes âgé,
- si vous avez présenté des réactions de photosensibilité,

- si vous avez une réaction allergique sévère avec un gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge qui peut rendre difficile la déglutition ou la respiration (angio-œdème), pouvant apparaître à n'importe quel moment au cours du traitement, arrêtez votre traitement et contactez immédiatement votre médecin.

- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

- un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartan - par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,

- alsikrine.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

- laxatifs stimulants (ex : séné),
- anti-inflammatoires non-stéroïdiens (ex : ibuprofène) ou dose élevée de salicylates (ex : aspirine),
- amphotéricine B par injection (pour traiter une infection fongique sévère),
- médicaments pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie... (ex : antidépresseurs tricycliques, neuroleptiques),
- tétracycline (pour traiter la maladie de Crohn),
- triméthoprime (pour le traitement d'infections),
- vasodilatateurs incluant les dérivés nitrés (produits permettant de dilater les vaisseaux sanguins),
- médicaments utilisés dans le traitement de l'hypotension, du choc ou de l'asthme (ex : éphédrine, noradrénaline ou adrénaline).

**BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avec des aliments, boissons et de l'alcool**

Il est conseillé de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avant un repas.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez d'être enceinte, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

## Grossesse

**Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.**

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé.

BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse et doit être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire très gravement à votre enfant.

## Allaitement

**Vous ne devez pas prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé si vous allaitez.**

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement. BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent. Votre médecin pourrait choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est nouveau-né ou prématuré.

Consultez votre médecin immédiatement.

## CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Généralement, BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé n'affecte pas la vigilance mais des réactions individuelles comme des étourdissements ou de la fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

**BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé contient du lactose monohydraté**

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

**3. COMMENT PRENDRE BIPRETERAX 5 MG/1,25 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?**

Si vous devez prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La dose recommandée est de un comprimé par jour. Votre médecin pourra être amené à modifier la posologie si vous souffrez d'insuffisance rénale. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau en une prise quotidienne, de préférence le matin et avant le repas.

**Si vous avez pris plus de BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous avez pris trop de comprimés, contactez immédiatement votre médecin ou l'hôpital le jour même. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension. Si une intoxication importante se produit (associée à des nausées, vomissements, crampes, étourdissements, somnolence, état confusionnel, changements dans la quantité d'urine produite par les reins), elle peut être combattue en allongeant le patient, jambes levées.

**Si vous oubliez de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé**

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace.

Cependant, si vous avez oublié de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**Si vous arrêtez de prendre BIPRETERAX 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé**

Le traitement de l'hypertension artérielle étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

**Arrêtez de prendre ce médicament et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un ou l'autre des effets secondaires graves suivants :**

- étourdissements sévères ou évanouissements dus à l'hypotension (Fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10),
- bronchospasme (sensation de serrement dans la poitrine, souffle bruyant et court) (Peu fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100),
- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (angio-œdème) (Cf. « Avertissements et précautions »), (Peu fréquent) (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 1000),
- manifestations cutanées sévères telles que érythème multiforme (éruptions cutanées débutant souvent par des tâches rouges et des démangeaisons sur le visage, bras ou les jambes) ou une éruption cutanée infectieuse.