

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

Adresses Mails utiles

- 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



Déclaration de Maladie

N° W19-515752

52559

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3188 Société : DAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Retraité

Nom & Prénom : AZENNOUD MOHAMED

Date de naissance : 01/10/1951

Adresse : SALMA AL ELJOLANE n° 247 Casablanca

Tél : 07 62 09 87 50 Total des frais engagés : 567,00 DH Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 08/10/2020

Nom et prénom du malade : Mohamed AZENNOUD Age : 1951

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

Nature de la maladie : HTA

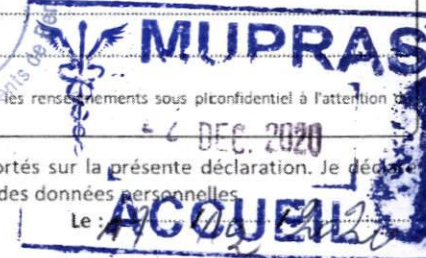
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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 : CASABLANCA Le : 08/10/2020

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
-----------------	-------------------	-----------------------	---------------------------------	--

INE: 0912000479

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
--	------	-----------------------

PHARMACIE FADILA CASABLANCA
 Mme FILALI GUENOUN Ibtissam
 226, Boulevard Al Joutane
 Salmia 2 - Casablanca
 Tél: 05 22 38 01 47
 ICE: 00211585400002

08/10/2020 567,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

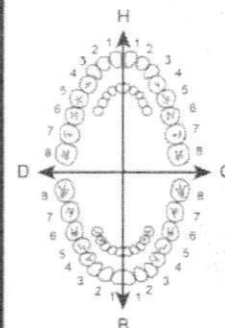
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
---	------	------------------------------	------------------------

AUXILIAIRES MEDICAUX

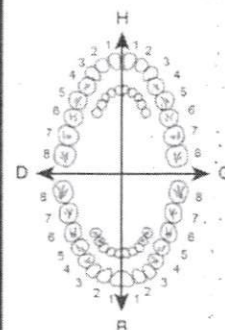
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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
00000000	00000000
B	
00000000	00000000
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

ORDONNANCE

PHARMACIE FADILA CASABLANCA
Mme FILALI GUENOUN Ibtissam



226, Boulevard Al Joulane
Salmiya - Casablanca
Tél: 05 22 38 01 47
ICE: 002115854000092

08/11/2020
Le: _____

M. AZENNOU

831,10 249,30
x3

①

TENORMINE

1 b4

100mg

3 Boites
(3 Boite)

841,80 254,40
x3

②

PREZAR

1 b4

op 50mg

3 Boites
(3 Boite)

63,30

③ BANONYL 4
1 p x 3j

567,00

Dr. SAHOUNI Mohamed
Médecin Généraliste
de Ben M'sik

TENORMINE® 100 mg

ATENOLOL

Veuillez lire attentivement cette notice avant
Si vous avez des questions, si vous avez
d'informations à votre médecin ou
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin



Composition qualitative et quantitative

Aténolol 100 mg

Excipients : carbonate de magnésium lourd, amidon de maïs, gélatine, laurylsulfate de sodium, stéarate de magnésium, hypromellose, glycérol, dioxyde de titane (E171).

Forme pharmaceutique

Comprimé pelliculé sécable

Classe pharmaco-thérapeutique

BETA-BLOQUANT/SELECTIF

(Système cardio-vasculaire)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un «bêta-bloquant». Il diminue certains effets (dits effets bêta) du système sympathique de régulation cardio-vasculaire.

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

ATTENTION !

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

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

- 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 coeur non contrôlées par le traitement*).
- choc cardiogénique (*choc d'origine cardiaque*).
- bloc auriculo-ventriculaire des second et troisième degrés non appareillés (*certaines 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*).

TENORMINE® 100 mg

ATENOLOL

Veuillez lire attentivement cette notice avant
Si vous avez des questions, si vous avez
d'informations à votre médecin ou
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin



Composition qualitative et quantitative

Aténolol 100 mg

Excipients : carbonate de magnésium lourd, amidon de maïs, gélatine, laurylsulfate de sodium, stéarate de magnésium, hypromellose, glycérol, dioxyde de titane (E171).

Forme pharmaceutique

Comprimé pelliculé sécable

Classe pharmaco-thérapeutique

BETA-BLOQUANT/SELECTIF

(Système cardio-vasculaire)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un «bêta-bloquant». Il diminue certains effets (dits effets bêta) du système sympathique de régulation cardio-vasculaire.

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

ATTENTION !

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

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

- 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 coeur non contrôlées par le traitement*).
- choc cardiogénique (*choc d'origine cardiaque*).
- bloc auriculo-ventriculaire des second et troisième degrés non appareillés (*certaines 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*).

TENORMINE® 100 mg

ATENOLOL

Veuillez lire attentivement cette notice avant
Si vous avez des questions, si vous avez
d'informations à votre médecin ou
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin



Composition qualitative et quantitative

Aténolol 100 mg

Excipients : carbonate de magnésium lourd, amidon de maïs, gélatine, laurylsulfate de sodium, stéarate de magnésium, hypromellose, glycérol, dioxyde de titane (E171).

Forme pharmaceutique

Comprimé pelliculé sécable

Classe pharmaco-thérapeutique

BETA-BLOQUANT/SELECTIF

(Système cardio-vasculaire)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est un «bêta-bloquant». Il diminue certains effets (dits effets bêta) du système sympathique de régulation cardio-vasculaire.

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

ATTENTION !

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

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

- 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 coeur non contrôlées par le traitement*).
- choc cardiogénique (*choc d'origine cardiaque*).
- bloc auriculo-ventriculaire des second et troisième degrés non appareillés (*certaines 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*).

PREZAR®

Losartan 50 mg

Comprimé pelliculé sécable, Boîtes de 14 et 30

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Composition du médicament :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

50 mg

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs préagglutinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opdryl II 0YLS-28908 (white)

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

Classe pharmacothérapeutique :

Le losartan (PREZAR®) 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 ses 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 thérapeutiques :

PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé :

- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie $\geq 0,5$ g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC, médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (étude LIFE).

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

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable sans l'avis de votre médecin.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 8 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 bloquants) et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiants, glitazones et inhibiteurs alpha-glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé).

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un digitalique (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

Contre-indications :

- Ne prenez jamais PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable :
 - Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants.
 - Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter la grossesse - voir rubrique "Grossesse").
 - Si votre fonction hépatique est gravement altérée.

PPV: 84DH80

PER: 06/23

LOT: J1901

traitement par des doses élevées de diurétiques).

• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle.

• Faiblesse,

• Fatigue,

• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),

• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),

• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale

• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie)

• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium

Pou fréquents :

• Somnolence,

• Maux de tête,

• Troubles du sommeil,

• Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),

• Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),

• Essoufflement (dyspnée),

• Douleurs abdominales,

• Constipation opiniâtre,

• Diarrhées,

• Nausées,

• Vomissements,

• Éruption (urticaire),

• Démangeaisons (prurit),

• Pruritus cutané,

• Gonflement localisé (adème),

• Toux,

Rares :

• Hypersensibilité,

• Angio-œdème,

• Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant purpura)

• Engourdissement ou picotements (paresthésies),

• Enrouement (sypocope),

• Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire)

• Ataque cérébrale (AVC),

• Inflammation du foie (hépatite),

• Élévation du taux de l'alanine aminotransférase (ALAT), qui habituellement

Fréquence indéterminée :

• Diminution du nombre de plaquettes,

• Migraine,

• Anomalies de la fonction hépatique,

• Douleurs musculaires et articulaires,

• Syndrome pseudo-grippal,

• Douleur dorsale et infection urinaire,

• Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilisation),

• Douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées (des la couleur)

• Impuissance,

• Inflammation du pancréas (pancréatite),

• Toux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),

• Dépression,

• Sensation générale de malaise,

• Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement dans les oreilles

• Troubles du goût (dysgueusie),

Les effets indésirables chez les enfants sont identiques à ceux rapportés

Mises en garde spéciales et Précautions d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant

de vous informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptible

d'être) enceinte ou de le devenir, car le losartan peut nuire au développement

du fœtus et provoquer des complications pendant la grossesse et à la naissance.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre PREZAR® 50

• Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres

ou de la gorge) ou des vomissements importants ou des diarrhées, des

ergonisme,

• Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité

de liquide excréé par les reins) ou d'autres médicaments qui peuvent

nuire à la fonction rénale.

Losartan 50 mg

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

PREZAR®

Losartan 50 mg

Comprimé pelliculé sécable, Boîtes de 14 et 30

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Composition du médicament :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

50 mg

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs préagglutinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opdryl II 0YLS-28908 (white)

Liste des excipients à effet notoire : lactose.

Classe pharmacothérapeutique :

Le losartan (PREZAR®) 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 ses 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 thérapeutiques :

PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé :

- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie $\geq 0,5$ g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC, médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (étude LIFE).

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

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable sans l'avis de votre médecin.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 8 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 bloquants) et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiants, glitazones et inhibiteurs alpha-glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé).

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un digitalique (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Posologie chez les groupes de patients particuliers

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

Contre-indications :

- Ne prenez jamais PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable :
 - Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants.
 - Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter la grossesse - voir rubrique "Grossesse").
 - Si votre fonction hépatique est gravement altérée.

PPV: 84DH80

PER: 06/23

LOT: J1901

traitement par des doses élevées de diurétiques).

• Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle.

• Faiblesse,

• Fatigue,

• Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),

• Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),

• Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale

• Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie)

• Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium

Pou fréquents :

• Somnolence,

• Maux de tête,

• Troubles du sommeil,

• Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),

• Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),

• Essoufflement (dyspnée),

• Douleurs abdominales,

• Constipation opiniâtre,

• Diarrhées,

• Nausées,

• Vomissements,

• Éruption (urticaire),

• Démangeaisons (prurit),

• Pruritus cutané,

• Gonflement localisé (adème),

• Toux,

Rares :

• Hypersensibilité,

• Angio-œdème,

• Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant purpura)

• Engourdissement ou picotements (paresthésies),

• Enrouement (siccité),

• Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire)

• Ataque épileptique (IJC),

• Inflammation du foie (hépatite),

• Élévation du taux de l'alanine aminotransférase (ALAT), qui habituellement

Fréquence indéterminée :

• Diminution du nombre de plaquettes,

• Migraine,

• Anomalies de la fonction hépatique,

• Douleurs musculaires et articulaires,

• Syndrome pseudo-grippal,

• Douleur dorsale et infection urinaire,

• Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilisation),

• Douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées (des la couleur)

• Impuissance,

• Inflammation du pancréas (pancréatite),

• Toux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),

• Dépression,

• Sensation générale de malaise,

• Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement dans les oreilles

• Troubles du goût (dysgueusie),

Les effets indésirables chez les enfants sont identiques à ceux rapportés

Mises en garde spéciales et Précautions d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant

de vous informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptible

d'être) enceinte ou de le devenir, car le losartan peut nuire au développement

du fœtus et entraîner des complications graves, voire la mort du fœtus

ou de l'enfant. Ne prenez pas de losartan si vous êtes enceinte ou si vous

êtes allaitante. Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, arrêtez de prendre

losartan et consultez votre médecin. Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, ne

prenez pas de losartan. Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, ne prenez pas

de losartan. Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, ne prenez pas de losartan

et consultez votre médecin. Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, ne

prenez pas de losartan. Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, ne prenez pas

de losartan et consultez votre médecin. Si vous êtes enceinte ou si vous



Gélule
Voie orale

Ballonyl®

Charbon activé

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Charbon activé 162 mg.
Excipients : qsp 1 gélule

LOT: 200268
DLUO: 07/2023
633 30DH

Fabriqué par : **Deva**
Pharmaceutique
146 147 Zone Industrielle

FORME ET PRESENTATIONS

Gélules

Boîte de 20, 30 et 60

PROPRIETES

Ballonyl contient du charbon végétal activé. Grâce à son fort pouvoir adsorbant au niveau intestinal, il permet la capture des gaz, des toxines et des bactéries responsables de la fermentation.

Il possède un effet bénéfique sur le processus de digestion, en luttant contre les phénomènes de ballonnements et de flatulences.

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

Prendre 2 gélules avec un grand verre d'eau, 3 fois par jour à distance des repas, en complément d'une alimentation variée et équilibrée. Renouveler les prises en fonction des sensibilités individuelles.

La posologie usuelle est de 4 gélules par jour. Sur les conseils de votre médecin ou de votre pharmacien, la posologie peut être portée à 6 gélules par jour.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout traitement en cours.

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

Autorisation ministère de santé n° : DA20181805313DMP/20UCAV1