

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

ditions générales :

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

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

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

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

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

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

diologie 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.

tique :

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

éducation :

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.



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

Déclaration de Maladie

N° P19- 068847

54282

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1673 Société : RAM

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

RETRAITE

Nom & Prénom : ABRATE MILOU

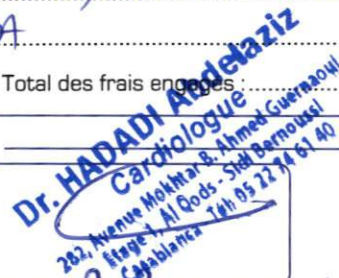
Date de naissance : 1938

Adresse : Sidi Bernoussi Passeur 2 Bloc B Rue N° 11

Tél. : 0665435043 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 22/12/2020

Nom et prénom du malade : Mr. Abrat Miloud Age :

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : AOMI + 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 : Casa

Le : 22/12/2020

Signature de l'adhérent(e) :

CA

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
20/12/2010	CS			

Dr. HADADI Abdelaziz
 Cardiologue Généraliste
 282 Avenue Mohamed B. Ahmed Gannoul
 Etage 1, Al Qods - Sidi Barmoul
 Casablanca - Tél: 05 22 74 61 40

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

21/12/2010

1109,50

Pharmacie ZAITOUNE
 Lot Zaitouna U2 N. 38
 Casablanca - Tél: 06 64 58 19 17

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

A M P C I M I V

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

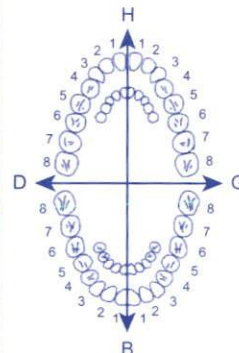
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

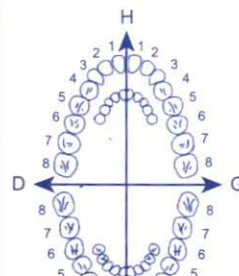
H
 25533412 21433552
 00000000 00000000
 D 00000000 00000000 G
 35533411 11433553
 B

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

(Création, remont, adjonction)
 Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU DEVIS



Docteur Abdelaziz HADADI

CARDIOLOGUE

Consultations et Explorations

Cardio-Vasculaires

- Ancien médecin interne du CHU Ibn Rochd de Casablanca.

- Ancien médecin interne du CHU de Nancy, France.

- Diplôme Interuniversitaire d'Echocardiographie de l'Université de Bordeaux Segalen, France.

- Diplôme Universitaire d'Ultrasonographie Vasculaire de l'Université Sorbonne, Paris.



الدكتور عبدالعزيز الحدادي

إختصاصي في أمراض القلب و الشرايين

- طبيب داخلي سابق بالمستشفى الجامعي ابن رشد

- طبيب داخلي سابق بالمستشفى الجامعي بنانسني فرنسا

- دبلوم جامعي في تخطيط صدى القلب من جامعة بوردو

سيغالين بفرنسا

- دبلوم جامعي للموجات فوق الصوتية الوعائية من جامعة

السوربون بباريس

form médicale

Casablanca

M^r Abat Miloud

116.60 x 3

1 - Colauzer 50/12, 1 1/2 mg

316.10

2 - Ralix 712 1/2 mg

353.0 x 2

3 - Candefic 1607 18/1 mg

34.60

4 - Carlix 407 1/2 mg

141.20

5 - Zinnat 500 1/2 mg

196.50

6 - Sepke 500 1/2 mg

1109.50

10000000028222

gsk
GlaxoSmithKline

Zinnat® comprimés et suspension buvable

Nom de la spécialité, présentations :

Zinnat® comprimés à 125 mg de céfuroxime, boîte de 10.
Zinnat® comprimés à 250 mg de céfuroxime, boîte de 14.
Zinnat® comprimés à 500 mg de céfuroxime, boîte de 10.



Comprimés enrobés blancs, de forme oblongue, gravés
125 mg), GXES7 (comprimés à 250 mg) ou GXEG2 (con
Zinnat® suspension buvable, 250 mg/5ml, flacon de 50
Zinnat® suspension buvable, 125 mg/5ml, flacon de 50 r

Dénomination commune internationale

Céfuroxime axetil.

GlaxoSmithKline Maroc

Aïn El Aouda

Région de Rabat

PPV : 141.20 DH



140061
6 ID : 640061



Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
 Forme orale : prendre la dose suivante.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
 - douleurs lombaires,
 - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
 - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
 - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
 - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
 - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
 - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
 - possibilités des troubles digestifs,
 - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
 - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNALEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.**

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.
 Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DE REVISION DE LA NOTICE

M28567-02

sanofi-aventis Maroc
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ
 20250 Casablanca

Imp A/DIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

Lasilix® 40 mg
Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
 Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.
 Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.
 Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.
 LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
 ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées aiguës de l'insuffisance cardiaque, importante de la tension artérielle),
- rétention urinaire, rénale, cirrhotique (rétention de sel),
- radiocritique (nécessitant un lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en association avec un diurétique épargneur de potassium.

ATTENTION
 Dans
 Ce m



nt
 is les cas suivants :

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 : Glycocolle, 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 EXCISE.

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 médicaments prescrits par votre médecin. Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci. Seul juge de l'opportunité 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 :

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine.
CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENELEMENT PAS être utilisé sans 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 VOS MEDICAMENTS EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou si vous êtes traité par l'héparine, des uricosuriques ou des anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3g/j).

L01 : 20E016
PER : 11 2021

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.D.U. 350470



6 118001 081189

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 : Glycocolle, 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 EXCISE.

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'opportunité 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 :

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine.
CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENELEMENT PAS être utilisé sans 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 VOS MEDICAMENTS EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou des anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3g/j).

L01 : 20E016
PER : 11 2021

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.D.U. 350470



6 118001 081189

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Plavix® 75 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel

SANOFI

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre/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, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (voir rubrique 4).

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Plavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Plavix
3. Comment prendre Plavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Plavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE PLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

Plavix contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

Plavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée athéromatose peut conduire à la survenue d'événements athéromatotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit Plavix pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves car :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et
- Vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une artériopathie des membres inférieurs, ou
- Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou "d'infarctus du myocarde" (crise cardiaque). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace. Votre médecin doit également vous prescrire de l'acide acétylsalicylique

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.P.,
Ain sebaâ Casablanca

Plavix 75 mg cp pel b 28

P.P.V : 316,00 DH



6 118001 081257

Contre-indications :

Ne prenez jamais Plavix

À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PLAVIX

CO-TANZAAR®

Losartan potassique/Hydrochlorothiazide

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, 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, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

CO-TANZAAR®.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé :

CO-TANZAAR® 50 mg /12.5 mg:

Losartan (DCI) potassique50.0 mg

Hydrochlorothiazide (DCI)12.5 mg

CO-TANZAAR® 100 mg /25 mg:

Losartan (DCI) potassique100.0 mg

Hydrochlorothiazide (DCI)25.0 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline PH112, amidon prégélatinisé, lactose anhydre, aerosil 200, talc, stéarate de magnésium, opadry jaune, eau purifiée.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Boîtes de 14 et de 28 comprimés pelliculés.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II et diurétiques (code ATC : C09DA01).

2. INDICATION THERAPEUTIQUE

CO-TANZAAR® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par le losartan ou l'hydrochlorothiazide en monothérapie.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.
- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- Hyponatrémie réfractaire.
- Hyperuricémie.

thiazide

LOT 193001

EXP 02/21

PPV 116DH60

< 30 ml/mn).

teints de diabète ou d'insuffisance rénale (DFG<60

CAUTION :

(gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de

- Si vous présentez une hypovolémie et/ou une déplétion sodique dues à un traitement diurétique intensif, un régime sans sel, des diarrhées ou des vomissements.

CO-TANZAAR®

Losartan potassique/Hydrochlorothiazide

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, 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, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

CO-TANZAAR®.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé :

CO-TANZAAR® 50 mg /12.5 mg :

Losartan (DCI) potassique 50.0 mg

Hydrochlorothiazide (DCI) 12.5 mg

CO-TANZAAR® 100 mg /25 mg :

Losartan (DCI) potassique 100.0 mg

Hydrochlorothiazide (DCI) 25.0 mg

Excipients (communs) : Cellulose microcristalline PH112, amidon pré-gélatinisé, lactose anhydre, aerosil 200, talc, stéarate de magnésium, opadry jaune, eau purifiée.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Boîtes de 14 et de 28 comprimés pelliculés.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II et diurétiques (code ATC : C09DA01).

2. INDICATION THERAPEUTIQUE

CO-TANZAAR® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par le losartan ou l'hydrochlorothiazide en monothérapie.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.
- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- Hyponatrémie réfractaire.

LOT N° :

116.50

EXP :

PPV :

ml/mn).

de diabète ou d'insuffisance rénale (DFG < 60

ION :

fflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de

odique dues à un traitement diurétique intensif, un

CO-TANZAAR®

Losartan potassique/Hydrochlorothiazide

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, 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, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

CO-TANZAAR®.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé :

CO-TANZAAR® 50 mg /12.5 mg :

Losartan (DCI) potassique 50.0 mg

Hydrochlorothiazide (DCI) 12.5 mg

CO-TANZAAR® 100 mg /25 mg :

Losartan (DCI) potassique 100.0 mg

Hydrochlorothiazide (DCI) 25.0 mg

Excipients (communs) : Cellulose microcristalline PH112, amidon pré-gélatinisé, lactose anhydre, aerosil 200, talc, stéarate de magnésium, opadry jaune, eau purifiée.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Boîtes de 14 et de 28 comprimés pelliculés.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II et diurétiques (code ATC : C09DA01).

2. INDICATION THERAPEUTIQUE

CO-TANZAAR® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par le losartan ou l'hydrochlorothiazide en monothérapie.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.
- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- Hyponatrémie réfractaire.

LOT N° :

116.50

EXP :

PPV :

ml/mn).

de diabète ou d'insuffisance rénale (DFG < 60

ION :

fflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de

odique dues à un traitement diurétique intensif, un