

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.



Déclaration de Maladie

M22- 0046504

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2131 Société : 144067

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : MARZAGUI TAMOU

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

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 : Le :

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 3ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horange Casablanca 20000 Tel: 05 22 20 45 45 (13) Fax: 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° M21- 064367

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

DR. KHALID MARCHOURI
CARDIOLOGUE
76, Bd. La Grande Ceinture
Hay Mohammadi - CASABLANCA
Tél: 05 22 63 87 50

Date de consultation : 10/12/2022

Nom et prénom du malade : MARZAOUI TAMOU Age:

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

Nature de la maladie : HTA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : CASABLANCA Le : 19 DEC 2022

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° M21-64367

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

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 Règlement des Actes
10/12/2022	CS + ECG		3.00 DH	

Dr. KHALID MABROUK
 CARDIOLOGUE
 Bd. La Grande Ceinture
 Hammadi - CASABLANCA
 05 22 63 87 50

[illegible]

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
 Tél: 08 08 60 52 87 Hassan II Had Soualem	19/12		
	2022		360,00

[illegible]

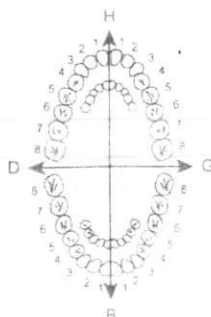
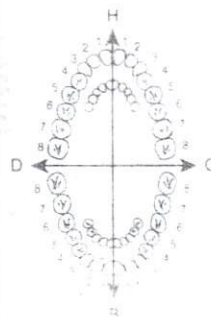
* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX														
				MONTANTS DES SOINS														
				DEBUT D'EXECUTION														
				FIN D'EXECUTION														
Q.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr MABCHOURI Khalid

Nom :MARZAOUI TAMOU

Sexe :Femme

Age :74Y

SN:0008147

Date:19/12/2022 13:50:02

Clini:

Lit:

Servi:

Cas:

Fréquence :	1000 Hz	Intervalle PR	166 ms
Temps d'échantillon	12 s	Intervalle QT	402 ms
HR:	75 bpm	Intervalle QTc	448 ms
Intervalle P	92 ms	Axe P	60,80°
Intervalle QRS	84 ms	Axe QRS	-5,25°
Intervalle T	188 ms	Axe T	56,97°

Prompt:

Puls. totals13 , Rythme normal13 ,SVE 0 ,VE 0 .

Dr. KHALID MABCHOURI
CARDIOLOGUE
 76, Bd. La Grande Ceinture
 Hay Mohammadi - CASABLANCA
 Tél: 05 22 63 87 50
 Signature du médecin :



00:00

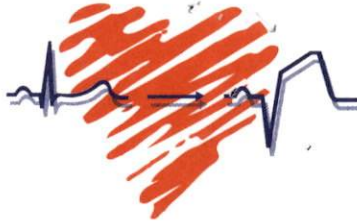
25mm/s 10mm/mV

CABINET DE CARDIOLOGIE ET DES EXPLORATIONS CARDIOVASCULAIRES

DR. KHALID MABCHOURI

Spécialiste des maladies
du cœur, des vaisseaux
et de l'hypertension artérielle

Echo-Doppler cardiaque et vasculaire
Holter Rythmique, M.A.P.A
Epreuve D'effort



الدكتور خالد مبشوري

إختصاصي في أمراض القلب
الشرايين و إرتفاع الضغط الدموي

الفحص بالصدى و الدوبلير
تسجيل تخطيط القلب و الضغط الدموي

Casablanca le : 19/12/2022 : الدار البيضاء في

Mme MARZAOUI TAMOU

12010043
1 - IRVEL 150 mg

Chaque Jour(s), 1 comprimé le matin, pendant 3 Mois

2 - Régime peu salé

PHARMACIE LE CEDRE
Dr. SOHA SAIDI
Tél: 08 08 60 52 87
5, Bd. Hassan II Had Soualem

360100
Dr. KHALID MABCHOURI
CARDIOLOGUE
76, Bd. La Grande Ceinture
Hay Mohammadi - CASABLANCA
Tél: 05 22 63 87 50

Important : Prenez vos traitements régulièrement et à la dose prescrite. N'arrêtez pas et ne modifiez pas les doses de votre traitement seul: cela peut être dangereux pour votre santé.

76. Bd. : la Grande ceinture, Résidence Al Khair
1^{er} étage, N°123, Hay Mohammadi, Casablanca, Tél. : 05 22 63 87 50

- Si vous souffrez de problèmes cardiaques.
- Si vous recevez IRVEI® pour une **atténuation rétinale due au diabète**. Dans ce cas votre médecin peut faire pratiquer des tests sanguins réguliers, en particulier pour mesurer le taux de potassium dans le sang en cas de mauvais fonctionnement des reins.
- Si vous développez une **hypovolémie (faible taux de sucre dans le sang)** (les symptômes peuvent inclure transpiration, faiblesse, sensation de faim, vertiges, tremblements, maux de tête, rougeur ou pailleur, engourdissement, battements du cœur rapides et forts), en particulier si vous êtes traité pour le diabète.
- Si vous devez subir une **intervention chirurgicale** ou une **anesthésie**.
- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter votre hypertension :
 - Un « inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC) » (par exemple énalapril, lisinapril, minipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.
 - Alistéran.

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.

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte.

IRVEI® est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris dès le début de la grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est utilisé au cours de cette période.

Enfants et adolescents :

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents car l'efficacité et la tolérance n'y pas encore été établie.

Interactions avec d'autres médicaments

Prix de IRVEI® comprimés pelliculés avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre un autre médicament.

Votre médecin pourra avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

- Un « vous pouvez être amené à effectuer des contrôles sanguins si vous prenez »
- Une supplémentation en potassium.
- Des sels de régime à base de potassium.
- Des médicaments d'épargne potassiumique (tels que certains diurétiques).
- Des médicaments contenant du lithium.
- Du répaglinide (médicament utilisé pour diminuer le taux de sucre dans le sang).

Si vous prenez des médicaments antidiabétiques appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, les effets de l'irbesartan peuvent être diminués.

Interactions avec les aliments et les boissons

IRVEI® peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse :

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte.

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre IRVEI® avant que vous ne soyez enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte et vous conseillera de prendre un autre médicament à la place d'IRVEI®.

IRVEI® n'est pas recommandé en début de grossesse et ne doit pas être pris après plus de 3 mois de grossesse car il est susceptible de nuire gravement à votre bébé s'il est utilisé après le 3^{ème} mois de grossesse.

Allaitement :

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter. IRVEI® est déconseillé chez les femmes qui allaitent, votre médecin vous prescrira normalement un autre traitement si vous souhaitez allaiter, en particulier si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Sports

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

Il est peu probable qu'IRVEI® affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Cependant, des vertiges et de la fatigue peuvent survenir occasionnellement lors du traitement de l'hypertension artérielle. Si c'est le cas, vous devez le signaler à votre médecin.

Mentions relatives aux excipients à effet indésirable

IRVEI® contient du lactose (Pharmastase 300 MG). L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une

sanguins peuvent montrer une augmentation des taux de l'enzyme qui traduit l'état de la fonction musculaire et cardiaque (enzymes créatine kinase). Chez des patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rétinale, vertiges lors du passage de la position allongée ou assise à la position debout, pression artérielle basse lors du passage de la position allongée ou assise à la position debout, douleurs artérielles ou musculaires et une diminution du taux de protéines dans les globules rouges (hémoglobine) ont été également rapportés.

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) : accélération des battements du cœur, bouffée de chaleur, toux, diarrhée, intolérance lactaire, éternuement, troubles sexuels (problèmes de performances sexuelles) et douleur dans la poitrine.

Des effets indésirables ont été rapportés depuis la commercialisation d'IRVEI®. Les effets indésirables sont la fréquence d'apparition n'est pas connue sont : vertiges, maux de tête, troubles du goût, bouffées de chaleur, crampes musculaires, douleurs articulaires et musculaires, diminution du nombre de globules rouges (anémie) - les symptômes peuvent inclure une fatigue, des maux de tête, un essoufflement pendant l'effort, des vertiges, une pâleur, diminution du nombre de plaquettes, altération de la fonction hépatique, augmentation du taux de potassium sanguin, altération de la fonction rénale, une inflammation des petits vaisseaux sanguins affectant principalement la peau (pathologie connue sous le nom de vascularite hémolytique), réactions allergiques sévères (choc anaphylactique) et faible taux de sucre dans le sang (hypoglycémie). Des cas peu fréquents de jaunisse (caractérisée par un jaunissement de la peau et/ou du blanc des yeux) ont été rapportés.

Déclaration des effets secondaires

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

5- COMMENT CONSERVER IRVEI® ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser ce médicament après la date de péremption figurant sur la boîte et sur le blister. (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

A conserver dans l'emballage d'origine, à une température ne dépassant pas 30°C et à l'abri de l'humidité.

« **Né jetez aucun médicament au tout-à-l'égout, ni avec les ordures ménagères.** »

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6- INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient IRVEI® ?

Composition qualitative et quantitative en substance active par comprimé pelliculé :

IRVEI® 75 mg :

Irbesartan : 75mg/comprimé pelliculé

IRVEI® 150 mg :

Irbesartan : 150 mg/comprimé pelliculé

IRVEI® 300 mg :

Irbesartan : 300 mg/comprimé pelliculé

Composition qualitative en excipients (communs) :

Pharmastase 300 M (Lactose) ; Cellulose microcristalline (Avisel PH 101) ; Cellulose colloïdale (Aviscol 200) ; Stéarate de magnésium ; Opavul ; Il Blanc OY4

Nom et adresse de l'ETI titulaire de l'AMM au Maroc :

Laboratoires AFRIC-PHAR

Zone industrielle, Oued Ain Harrouaj

Road Régionale N° 322 (R.S 111)

Km 12,400 Ain Harrouaj

28 630 Mohammédia - Maroc.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Septembre 2021

Tableau A

Conditions de prescription et de délivrance :

Informations réservées aux professionnels de santé :

Sans objet.

501214d

12000

- Si vous souffrez de problèmes cardiaques.
- Si vous recevez IRVEI® pour une **atténuation rétinale due au diabète**. Dans ce cas votre médecin peut faire pratiquer des tests sanguins réguliers, en particulier pour mesurer le taux de potassium dans le sang en cas de mauvais fonctionnement des reins.
- Si vous développez une **hypovolémie (faible taux de sucre dans le sang)** (les symptômes peuvent inclure transpiration, faiblesse, sensation de faim, vertiges, tremblements, maux de tête, rougeur ou pailleur, engourdissement, battements du cœur rapides et forts), en particulier si vous êtes traité pour le diabète.
- Si vous devez subir une **intervention chirurgicale** ou une **anesthésie**.
- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter votre hypertension :
 - Un « inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC) » (par exemple énalapril, lisinapril, minipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.
 - Alistéran.

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.

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte.

IRVEI® est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris dès le début de la grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est utilisé au cours de cette période.

Enfants et adolescents :

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents car l'efficacité et la tolérance n'y pas encore été établie.

Interactions avec d'autres médicaments

Prix de IRVEI® comprimés pelliculés avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre un autre médicament.

Votre médecin pourra avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

- Un « vous pouvez être amené à effectuer des contrôles sanguins si vous prenez »
- Une supplémentation en potassium.
- Des sels de régime à base de potassium.
- Des médicaments d'épargne potassiumique (tels que certains diurétiques).
- Des médicaments contenant du lithium.
- Du répaglinide (médicament utilisé pour diminuer le taux de sucre dans le sang).

Si vous prenez des médicaments antidiabétiques appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, les effets de l'irbesartan peuvent être diminués.

Interactions avec les aliments et les boissons

IRVEI® peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse :

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte.

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre IRVEI® avant que vous soyez enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte et vous conseillera de prendre un autre médicament à la place d'IRVEI®.

IRVEI® n'est pas recommandé en début de grossesse et ne doit pas être pris après plus de 3 mois de grossesse car il est susceptible de nuire gravement à votre bébé s'il est utilisé après le 3^{ème} mois de grossesse.

Allaitement :

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter. IRVEI® est déconseillé chez les femmes qui allaitent, votre médecin vous prescrira normalement un autre traitement si vous souhaitez allaiter, en particulier si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Sportifs

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

Il est peu probable qu'IRVEI® affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Cependant, des vertiges et de la fatigue peuvent survenir occasionnellement lors du traitement de l'hypertension artérielle. Si c'est le cas, vous devez le signaler à votre médecin.

Mentions relatives aux excipients à effet indésirable

IRVEI® contient du lactose (Pharmastee 300 MG). L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une

sanguins peuvent montrer une augmentation des taux de l'enzyme qui traduit l'état de la fonction musculaire et cardiaque (enzymes créatine kinase). Chez des patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atténuation rétinale, vertiges lors du passage de la position allongée ou assise à la position debout, pression artérielle basse lors du passage de la position allongée ou assise à la position debout, douleurs artérielles ou musculaires et une diminution du taux de protéines dans les globules rouges (hémoglobine) ont été également rapportés.

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) : accélération des battements du cœur, bouffée de chaleur, toux, diarrhée, indigestion, troubles de l'équilibre, troubles sexuels (problèmes de performances sexuelles) et douleur dans la poitrine.

Des effets indésirables ont été rapportés depuis la commercialisation d'IRVEI®. Les effets indésirables sont la fréquence d'apparition n'est pas connue sont : vertiges, maux de tête, troubles du goût, bouffées de chaleur, crampes musculaires, douleurs articulaires et musculaires, diminution du nombre de globules rouges (anémie) - les symptômes peuvent inclure une fatigue, des maux de tête, un essoufflement pendant l'effort, des vertiges, une pâleur, diminution du nombre de plaquettes, altération de la fonction hépatique, augmentation du taux de potassium sanguin, altération de la fonction rénale, une inflammation des petits vaisseaux sanguins affectant principalement la peau (pathologie connue sous le nom de vascularite hémolytique), réactions allergiques sévères (choc anaphylactique) et faible taux de sucre dans le sang (hypoglycémie). Des cas peu fréquents de jaunisse (caractérisée par un jaunissement de la peau et/ou du blanc des yeux) ont été rapportés.

Déclaration des effets secondaires

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

5- COMMENT CONSERVER IRVEI® ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser ce médicament après la date de péremption figurant sur la boîte et sur le blister. (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

A conserver dans l'emballage d'origine, à une température ne dépassant pas 30°C et à l'abri de l'humidité.

« Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout, » ni avec les ordures ménagères ».

Demander à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6- INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient IRVEI® ?

Composition qualitative et quantitative en substance active par comprimé pelliculé :

IRVEI® 75 mg :

Irbesartan : 75mg/comprimé pelliculé

IRVEI® 150 mg :

Irbesartan : 150 mg/comprimé pelliculé

IRVEI® 300 mg :

Irbesartan : 300 mg/comprimé pelliculé

Composition qualitative en excipients (communs) :

Pharmastee 300 M (Lactose) ; Cellulose microcristalline (Avisel PH 101) ; Cellulose colloïdale (Avisel 200) ; Stéarate de magnésium ; Opavyl, Il Blanc OY4

Nom et adresse de l'ETI titulaire de l'AMM au Maroc :

Laboratoires AFRIC-PHAR

Zone industrielle, Oued Ain Harrouaj

Road Régionale N° 322 (R.S 111)

Km 12,400 Ain Harrouaj

28 630 Mohammédia - Maroc.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Septembre 2021

Tableau A

Conditions de prescription et de délivrance :

Informations réservées aux professionnels de santé :

Sans objet.

501214d

12000

- Si vous souffrez de problèmes cardiaques.
- Si vous recevez IRVEI® pour une **atténuation rétinale due au diabète**. Dans ce cas votre médecin peut faire pratiquer des tests sanguins réguliers, en particulier pour mesurer le taux de potassium dans le sang en cas de mauvais fonctionnement des reins.
- Si vous développez une **hypovolémie (faible taux de sucre dans le sang)** (les symptômes peuvent inclure transpiration, faiblesse, sensation de faim, vertiges, tremblements, maux de tête, rougeur ou pailleur, engourdissement, battements du cœur rapides et forts), en particulier si vous êtes traité pour le diabète.
- Si vous devez subir une **intervention chirurgicale** ou une **anesthésie**.
- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter votre hypertension :
 - Un « inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC) » (par exemple énalapril, lisinapril, minipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.
 - Alistéran.

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.

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte.

IRVEI® est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris dès le début de la grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est utilisé au cours de cette période.

Enfants et adolescents :

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents car l'efficacité et la tolérance n'y pas encore été établie.

Interactions avec d'autres médicaments

Prix de IRVEI® comprimés pelliculés avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre un autre médicament.

Votre médecin pourra avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

- Un « vous pouvez être amené à effectuer des contrôles sanguins si vous prenez »
- Une supplémentation en potassium.
- Des sels de régime à base de potassium.
- Des médicaments d'épargne potassiumique (tels que certains diurétiques).
- Des médicaments contenant du lithium.
- Du répaglinide (médicament utilisé pour diminuer le taux de sucre dans le sang).

Si vous prenez des médicaments antidiabétiques appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, les effets de l'irbesartan peuvent être diminués.

Interactions avec les aliments et les boissons

IRVEI® peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse :

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte.

Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre IRVEI® avant que vous ne soyez enceinte ou dès que vous apprendrez que vous êtes enceinte et vous conseillera de prendre un autre médicament à la place d'IRVEI®.

IRVEI® n'est pas recommandé en début de grossesse et ne doit pas être pris après plus de 3 mois de grossesse car il est susceptible de nuire gravement à votre bébé s'il est utilisé après le 3^{ème} mois de grossesse.

Allaitement :

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter. IRVEI® est déconseillé chez les femmes qui allaitent, votre médecin vous prescrira normalement un autre traitement si vous souhaitez allaiter, en particulier si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Sports

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

Il est peu probable qu'IRVEI® affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Cependant, des vertiges et de la fatigue peuvent survenir occasionnellement lors du traitement de l'hypertension artérielle. Si c'est le cas, vous devez le signaler à votre médecin.

Mentions relatives aux excipients à effet indésirable

IRVEI® contient du lactose (Pharmastee 300 MG). L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une

sanguins peuvent montrer une augmentation des taux de l'enzyme qui traduit l'état de la fonction musculaire et cardiaque (enzymes créatine kinase). Chez des patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atténuation rétinale, vertiges lors du passage de la position allongée ou assise à la position debout, pression artérielle basse lors du passage de la position allongée ou assise à la position debout, douleurs articulaires ou musculaires et une diminution du taux de protéines dans les globules rouges (hémoglobine) ont été également rapportés.

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) : accélération des battements du cœur, bouffée de chaleur, toux, diarrhée, intolérance lactaire, éternuements, troubles sexuels (problèmes de performances sexuelles) et douleur dans la poitrine.

Des effets indésirables ont été rapportés depuis la commercialisation d'IRVEI®. Les effets indésirables sont la fréquence d'apparition n'est pas connue sont : vertiges, maux de tête, troubles du goût, bouffées de chaleur, crampes musculaires, douleurs articulaires et musculaires, diminution du nombre de globules rouges (anémie) - les symptômes peuvent inclure une fatigue, des maux de tête, un essoufflement pendant l'effort, des vertiges, une pâleur, diminution du nombre de plaquettes, altération de la fonction hépatique, augmentation du taux de potassium sanguin, altération de la fonction rénale, une inflammation des petits vaisseaux sanguins affectant principalement la peau (pathologie connue sous le nom de vascularite hémolytique), réactions allergiques sévères (choc anaphylactique) et faible taux de sucre dans le sang (hypoglycémie). Des cas peu fréquents de jaunisse (caractérisée par un jaunissement de la peau et/ou du blanc des yeux) ont été rapportés.

Déclaration des effets secondaires

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

5- COMMENT CONSERVER IRVEI® ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser ce médicament après la date de péremption figurant sur la boîte et sur le blister. (La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois mentionné).

A conserver dans l'emballage d'origine, à une température ne dépassant pas 30°C et à l'abri de l'humidité.

« Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout, » ni avec les ordures ménagères ».

Demander à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6- INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient IRVEI® ?

Composition qualitative et quantitative en substance active par comprimé pelliculé :

IRVEI® 75 mg :

Irbesartan : 75mg/comprimé pelliculé

IRVEI® 150 mg :

Irbesartan : 150 mg/comprimé pelliculé

IRVEI® 300 mg :

Irbesartan : 300 mg/comprimé pelliculé

Composition qualitative en excipients (communs) :

Pharmastee 300 M (Lactose) ; Cellulose microcristalline (Avisel PH 101) ; Cellulose colloïdale (Avisel 200) ; Stéarate de magnésium ; Opavyl, Il Blanc OY4

Nom et adresse de l'ETI titulaire de l'AMM au Maroc :

Laboratoires AFRIC-PHAR

Zone industrielle, Oued Ain Harrouaj

Road Régionale N° 322 (R.S 511)

Km 12,400 Ain Harrouaj

28 630 Mohammédia - Maroc.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :

Septembre 2021

Tableau A

Conditions de prescription et de délivrance :

Informations réservées aux professionnels de santé :

Sans objet.

501214d

120100