

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 canalaire, 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 canalaire.

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.

| | | | |
|--|---|---|--|
| <input checked="" type="checkbox"/> Maladie | <input type="checkbox"/> Dentaire | <input type="checkbox"/> Optique | <input type="checkbox"/> Autres |
| Cadre réservé à l'adhérent (e) | | | |
| Matricule : 560 | | Société : R. A. M. | |
| <input type="checkbox"/> Actif | <input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e) | <input type="checkbox"/> Autre | |
| Nom & Prénom : ABAKIL HAFED | | | |
| Date de naissance : 1-7-1943 | | | |
| Adresse : LOT RNI-YAKHLEF N° 49 | | | |
| Rue ALGHOFRAINE Mohammedia | | | |
| Tél. : 05 23 33 59 48 Total des frais engagés : 934,80 Dhs | | | |

| | | | |
|--|--|--|--|
| Cadre réservé au Médecin | | | |
| Cachet du médecin : SOUIMA MHANNA | | | |
|  SOUIMA MHANNA Médecin Spécialiste CAPSICU Consultation : 10h-12h CAPSICU : 12h-14h Bd. Paletine Mekka - 1er étage - Casablanca N°30 Tel. 05 21 28 59 53 | | | |
| Date de consultation : 05/08/2023 | | | |
| Nom et prénom du malade : ABAKIL HAFED | | | |
| Age : 80 ans | | | |
| Lien de parenté : <input checked="" type="checkbox"/> Lui-même <input type="checkbox"/> Conjoint Nature de la maladie : HTA + DTG En cas d'accident préciser les causes et circonstances : MUPRAS 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 : **Mohammedia** le : **01 AOUT 2023**
 Signature de l'adhérent(e) : **Abakil Hafed**

Signature de l'adhérent(e) : **Abakil Hafed**

RELEVE 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 |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| 25/01/2011 | 23.00 | 3.00,00 | | INP : 09/11/2010 S. CAR Le Médecin a été payé Le 23/01/2011 Télé US 23/01/2011 |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
|--|------------|-----------------------|
| | 25/01/2011 | 634,80 |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

ANALYSES - RADIGRAPHIES

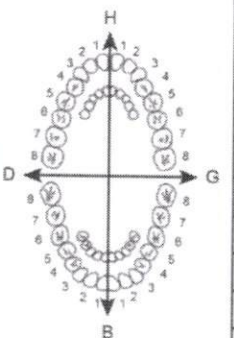
| Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue | Date | Désignation des Coefficients | Montant des Honoraires |
|---|------|------------------------------|------------------------|
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

AUXILIAIRES MEDICAUX

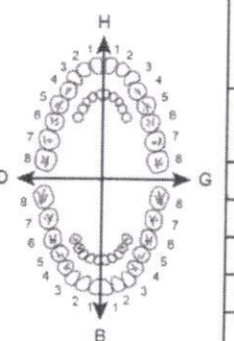
| Cachet et signature du Particien | Date des Soins | Nombre | | | | Montant détaillé des Honoraires |
|----------------------------------|----------------|--------|----|----|----|---------------------------------|
| | | AM | PC | IM | IV | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | |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

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



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

| | | |
|---|----------|----------|
| H | 25633412 | 21433552 |
| | 00000000 | 00000000 |
| D | 00000000 | 00000000 |
| | 35533411 | 11433553 |
| B | | |
| G | | |

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

| | |
|-------------------------|--|
| Coefficient des travaux | |
| Montants des soins | |
| Début d'exécution | |
| Fin d'exécution | |
| Coefficient des travaux | |
| Montants des soins | |
| Date du devis | |
| Date de l'exécution | |

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



CABINET DE CONSULTATION & D'EXPLORATION CARDIOVASCULAIRE EL ALIA

Dr Soumia MHANNA

Spécialiste en pathologie cardiovasculaire

Echographie doppler
Holter tensionnel et Rythmique
Epreuve d'effort

Diplômée de l'Université de Médecine de Casablanca

Diplômée en Echocardiographie de Bordeaux

Ancienne Interne au CHU de Bicêtre Paris

الدكتورة سومية مهنة

أخصائية في أمراض القلب والشرايين

الفحص بالصدى والتخطيط الكهربائي
التسجيل المستمر للضغط الدموي وتخطيط القلب
تخطيط القلب أثناء الجهد

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء
حاصلة على دبلوم الفحص بالصدى ببوردو
طبية داخلية سابقا بمستشفيات باريس

25/07/2023

Mohammedia, le:

Mr ABAKIL Hafed

44,70x2
1 - Irvel 75 mg

1 Comprimé par jour MATIN . 1J/2

24,80x3
2 - Cardioaspirine 100 mg

1 Comprimé, midi, après les repas,

154,10x3
3 - LD-NOR 10

1 Comprimé, soir, 20H

REGIME PEU SALE / TT 03 MOIS

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, 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.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à l'utilisation de ce médicament ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables possibles ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires



1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dégrade pas dans l'estomac. C'est pour cette raison que CardioAspirine n'est pas à prendre avec de l'acide.

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, 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.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à l'utilisation de ce médicament ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables possibles ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires



1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dégrade pas dans l'estomac. C'est pour cette raison que CardioAspirine n'est pas à prendre avec de l'acide.



Rosuvastatine

10 mg & 20 mg

Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

-Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

-Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

-Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourra leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

-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.

Que contient cette notice :

1 Qu'est-ce que ROSUVAS®SUN, comprimés pelliculés et dans quel cas est-il utilisé ?

2 Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ROSUVAS®SUN comprimés pelliculés ?

3 Comment prendre ROSUVAS®SUN comprimés pelliculés ?

4 Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver ROSUVAS®SUN comprimés pelliculés ?

6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que ROSUVAS®SUN, comprimés pelliculés et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA07
ROSUVAS®SUN appartient au groupe des médicaments appelés statines.

Indications thérapeutiques :

ROSUVAS®SUN vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. ROSUVAS®SUN est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous pouvez poursuivre le régime hypcholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ROSUVAS®SUN.

Ou :

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROSUVAS®SUN :

ROSUVAS®SUN est utilisé pour conger le taux de substances graisseuses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a différents types de cholestérol trouvé dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

- ROSUVAS®SUN peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

- Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à l'éliminer du sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts graisseux peuvent s'accumuler sur la paroi des artères et réduire la taille de la cavité artérielle.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROSUVAS®SUN, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de cholestérol donc l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devrez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ROSUVAS®SUN comprimés pelliculés ?

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. Ne prenez jamais ROSUVAS®SUN, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique «Informations supplémentaires».

- Si vous êtes enceinte, si vous allez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par Rosuvastatine ;

- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;

- Si vous avez des problèmes rénaux graves (ou si vous avez un débit d'urine très bas) ;

- Si vous avez des problèmes musculaires (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées) ;

- Si vous prenez de la cétodiazépine (certaines formes d'antiseptiques utilisées lors de grêves d'organes).

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations (ou si vous prenez un autre médicament), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVAS®SUN (dosage le plus élevé) si :

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;

- Vous avez des troubles de la thyroïde ;

- Vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaisseant

leur aptitude n'est pas affectée. Cependant, quelques personnes ont des vertiges lors du traitement par ROSUVAS®SUN. Si vous éprouvez des vertiges, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser une machine. ROSUVAS®SUN, comprimé pelliculé contient du lactose.

Ce médicament contient du lactose.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Vous la rubrique «Informations supplémentaires» si vous souhaitez la liste complète des composants.

3-Comment prendre ROSUVAS®SUN comprimés pelliculés ?

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

Doses usuelles chez les adultes :

Si vous prenez ROSUVAS®SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale

Votre traitement avec ROSUVAS®SUN doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'un autre statine avant.

Le taux de cholestérol dépendra de :

- Votre taux de cholestérol ;

- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

- Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose initiale qui vous est le mieux adaptée.

Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :

- D'origines asiatiques (japonaises, chinoises, philippines, vietnamiennes, coréennes et indiennes) ;

- Âgés de plus de 70 ans ;

- Présentant une insuffisance rénale modérée.

- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

Augmentez la dose si nécessaire :

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROSUVAS®SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire ou pour prévenir la progression d'une maladie cardiaque, il vous sera prescrit une dose quotidienne.

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans :

La dose moyenne chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans est de 5 à 20 mg une fois par jour. La dose initiale usuelle est de 5 mg par jour et votre docteur pourra augmenter progressivement votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROSUVAS®SUN. La dose journalière maximale de ROSUVAS®SUN est 10 ou 20 mg pour les enfants âgés de 6 à 17 ans en fonction de votre pathologie sous-jacente traitée. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROSUVAS®SUN ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Prise du comprimé

Avant chaque consommation en entrer avec de l'eau.

ROSUVAS®SUN doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre le comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol

Il est important que vous retourniez votre médicament pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé. Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROSUVAS®SUN soit appropriée pour vous.

Si vous avez pris plus de ROSUVAS®SUN, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Contacter immédiatement votre médecin ou votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous allez à l'hôpital ou recevez un traitement pour une autre cause, prévenez l'équipe médicale que vous prenez ROSUVAS®SUN.

Si vous oubliez de prendre ROSUVAS®SUN, comprimé pelliculé :

Ne vous inquiétez pas, prenez s'asseoir et compensez celle que vous avez.

Si vous arrêtez de prendre RO

Informez votre médecin si vous augmentez.

Si vous avez d'autres questions : votre pharmacien.

LOT
230092

EXP
03/2025

PPV: 154DH10

encore
cin ou à

ent pas
s courte

Arrêtez de prendre ROSUVAS®SUN et consulter immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge

- Gonflement viscéral, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler

- Démangeaison sévère de la peau (avec des cloques)

Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durant anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes. Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui



Rosuvastatine

10 mg & 20 mg

Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

VEUILLEZ LIRE ATTENTIVEMENT L'INTEGRALITE DE CETTE NOTICE AVANT DE PRENDRE CE MEDICAMENT CAR ELLE CONTIENT DES INFORMATIONS IMPORTANTES POUR VOUS.

-Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

-Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

-Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourra leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

-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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que ROSUVAS®SUN, comprimés pelliculés et dans quel cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ROSUVAS®SUN comprimés pelliculés ?

3. Comment prendre ROSUVAS®SUN comprimés pelliculés ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver ROSUVAS®SUN comprimés pelliculés ?

6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que ROSUVAS®SUN, comprimés pelliculés et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA07
ROSUVAS®SUN appartient au groupe des médicaments appelés statines.

Indications thérapeutiques :

ROSUVAS®SUN vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. ROSUVAS®SUN est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous pouvez poursuivre le régime hypcholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ROSUVAS®SUN.

Ou :

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROSUVAS®SUN :

ROSUVAS®SUN est utilisé pour conger le taux de substances graisseuses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a différents types de cholestérol trouvé dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

- ROSUVAS®SUN peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

- Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à l'éliminer du sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts graisseux peuvent s'accumuler sur la paroi des artères et réduire la taille de l'artère.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROSUVAS®SUN, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de cholestérol donc l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devrez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ROSUVAS®SUN comprimés pelliculés ?

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. Ne prenez jamais ROSUVAS®SUN, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique "Informations supplémentaires".

- Si vous êtes enceinte, si vous allez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par Rosuvastatine ;

- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;

- Si vous avez des problèmes rénaux graves (ou si vous avez un débit d'urine très bas) ou des gênes d'organes) ;

- Si vous prenez de la ciclosporine (un médicament utilisé pour empêcher les greffes d'organes) ;

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations (ou si vous en avez d'autres), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVAS®SUN (dosage le plus élevé) si :

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;

- Vous avez des troubles de la thyroïde ;

- Vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaisseant

leur aptitude n'est pas affectée. Cependant, quelques personnes ont des vertiges lors du traitement par ROSUVAS®SUN. Si vous éprouvez des vertiges, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser une machine. ROSUVAS®SUN, comprimé pelliculé contient du lactose.

Ce médicament contient du lactose.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Vous la rubrique "Informations supplémentaires" si vous souhaitez la liste complète des composants.

3-Comment prendre ROSUVAS®SUN comprimés pelliculés ?

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

Doses usuelles chez les adultes :

Si vous prenez ROSUVAS®SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale

Votre traitement avec ROSUVAS®SUN doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'un autre statine avant.

Le taux de cholestérol dépendra de :

- Votre taux de cholestérol ;

- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

- Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose initiale qui vous est le mieux adaptée.

Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :

- D'origines asiatiques (japonaises, chinoises, philippines, vietnamiennes, coréennes et indiennes) ;

- Âgés de plus de 70 ans ;

- Présentant une insuffisance rénale modérée.

- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

Augmentation de la dose :

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébral vasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROSUVAS®SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou pour prévenir la mort subite, il est recommandé de prendre 10 mg par jour.

La dose recommandée est de 10 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans :

La dose moyenne chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans est de 5 à 20 mg une fois par jour. La dose initiale usuelle est de 5 mg par jour et votre docteur pourra augmenter progressivement votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROSUVAS®SUN. La dose journalière maximale de ROSUVAS®SUN est 10 ou 20 mg pour les enfants âgés de 6 à 17 ans en fonction de votre pathologie sous-jacente traitée. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROSUVAS®SUN ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Prise du comprimé

Avant chaque consommation en entrer avec de l'eau.

ROSUVAS®SUN doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre le comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol

Il est important que vous retourniez votre médicament pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé. Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROSUVAS®SUN soit appropriée pour vous.

Si vous avez pris plus de ROSUVAS®SUN, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Contacter immédiatement votre médecin ou votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous allez à l'hôpital ou recevez un traitement pour une autre cause, prévenez l'équipe médicale que vous prenez ROSUVAS®SUN.

Si vous oubliez de prendre ROSUVAS®SUN, comprimé pelliculé :

Ne vous inquiétez pas, prenez s'asseoir et compensez celle que vous avez.

Si vous arrêtez de prendre RO

Informez votre médecin si vous augmentez.

Si vous avez d'autres questions : votre pharmacien.

LOT
230092

EXP
03/2025

PPV: 154DH10

encore
cin ou à

ent pas
s courte

Arrêtez de prendre ROSUVAS®SUN et consulter immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge

- Gonflement visuel des yeux, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler

- Démangeaison sévère de la peau (avec des cloques)

Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durant anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes. Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui



Rosuvastatine

10 mg & 20 mg

Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

-Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

-Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

-Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourra leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

-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.

Que contient cette notice :

1 Qu'est-ce que ROSUVAS®SUN, comprimés pelliculés et dans quel cas est-il utilisé ?

2 Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ROSUVAS®SUN comprimés pelliculés ?

3 Comment prendre ROSUVAS®SUN comprimés pelliculés ?

4 Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver ROSUVAS®SUN comprimés pelliculés ?

6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que ROSUVAS®SUN, comprimés pelliculés et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMGC-CoA réductase, code ATC : C10AA07
ROSUVAS®SUN appartient au groupe des médicaments appelés statines.

Indications thérapeutiques :

ROSUVAS®SUN vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. ROSUVAS®SUN est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous pouvez poursuivre le régime hypcholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ROSUVAS®SUN.

Ou :

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROSUVAS®SUN :

ROSUVAS®SUN est utilisé pour conger le taux de substances graisseuses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a différents types de cholestérol trouvé dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

- ROSUVAS®SUN peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

- Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à l'éliminer du sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts graisseux peuvent s'accumuler sur la paroi des artères et réduire la taille de l'artère.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROSUVAS®SUN, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de cholestérol donc l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devrez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ROSUVAS®SUN comprimés pelliculés ?

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament. Ne prenez jamais ROSUVAS®SUN, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique «Informations supplémentaires».

- Si vous êtes enceinte, si vous allez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par Rosuvastatine ;

- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;

- Si vous avez des problèmes rénaux graves (ou si vous avez un débit d'urine très bas) ;

- Si vous avez des problèmes musculaires (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées) ;

- Si vous prenez de la clozapine (un médicament prescrit pour certains types de troubles mentaux) ;

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations (ou si vous prenez un autre médicament), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVAS®SUN (dosage le plus élevé) si :

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;

- Vous avez des troubles de la thyroïde ;

- Vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaisseant

leur aptitude n'est pas affectée. Cependant, quelques personnes ont des vertiges lors du traitement par ROSUVAS®SUN. Si vous éprouvez des vertiges, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser une machine. ROSUVAS®SUN, comprimé pelliculé contient du lactose.

Ce médicament contient du lactose.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Vous la rubrique «Informations supplémentaires» si vous souhaitez la liste complète des composants.

3-Comment prendre ROSUVAS®SUN comprimés pelliculés ?

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

Doses usuelles chez les adultes :

Si vous prenez ROSUVAS®SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale

Votre traitement avec ROSUVAS®SUN doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'un autre statine avant.

Le taux de cholestérol dépendra de :

- Votre taux de cholestérol ;

- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

- Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose initiale qui vous est le mieux adaptée.

Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :

- D'origines asiatiques (japonaises, chinoises, philippines, vietnamiennes, coréennes et indiennes) ;

- Âgés de plus de 70 ans ;

- Présentant une insuffisance rénale modérée.

- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

Augmentez la dose si nécessaire :

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROSUVAS®SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire ou pour prévenir la progression d'une maladie cardiaque, il vous sera prescrit une dose quotidienne.

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans :

La dose moyenne chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans est de 5 à 20 mg une fois par jour. La dose initiale usuelle est de 5 mg par jour et votre docteur pourra augmenter progressivement votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROSUVAS®SUN. La dose journalière maximale de ROSUVAS®SUN est 10 ou 20 mg pour les enfants âgés de 6 à 17 ans en fonction de votre pathologie sous-jacente traitée. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROSUVAS®SUN ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Prise du comprimé

Avant chaque consommation en entrer avec de l'eau.

ROSUVAS®SUN doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre le comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol

Il est important que vous retourniez votre médicament pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé. Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROSUVAS®SUN soit appropriée pour vous.

Si vous avez pris plus de ROSUVAS®SUN, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Contacter immédiatement votre médecin ou votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous allez à l'hôpital ou recevez un traitement pour une autre cause, prévenez l'équipe médicale que vous prenez ROSUVAS®SUN.

Si vous oubliez de prendre ROSUVAS®SUN, comprimé pelliculé :

Ne vous inquiétez pas, prenez s'asseoir et compensez celle que vous avez.

Si vous arrêtez de prendre RO

Informez votre médecin si vous augmentez.

Si vous avez d'autres questions : votre pharmacien.

LOT
230092

EXP
03/2025

PPV: 154DH10

encore
cin ou à

ent pas
s courte

Arrêtez de prendre ROSUVAS®SUN et consulter immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge

- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler

- Démangeaison sévère de la peau (avec des cloques)

Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durant anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes. Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui



75 mg, 150 mg et 300 mg

Comprimés pelliculés, boîtes de 14 et 28

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice :

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

1- QU'EST-CE QUE IRVEL® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Code ATC : C09CA04

IRVEL® appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II.

L'angiotensine-II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. IRVEL® empêche la liaison de l'angiotensine-II à ces récepteurs et provoque ainsi un relâchement des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle.

IRVEL® ralentit la dégradation du fonctionnement des reins chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Indications thérapeutiques :

IRVEL® est utilisé chez l'adulte

- Pour traiter l'hypertension artérielle essentielle (élévation de la pression artérielle).
- Pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve biologique d'altération de la fonction rénale.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IRVEL® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais IRVEL®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à l'Irbésartan ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre IRVEL® en début de grossesse).
- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec IRVEL®, comprimés pelliculés :

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre IRVEL® et si une des situations suivantes se présente :

- Si vous souffrez de vomissements ou de diarrhée importante.
- Si vous souffrez de problèmes rénaux.

intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

IRVEL® contient du sodium : Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par dose, c'est-à-dire qu'il est essentiellement «sans sodium».

3- COMMENT PRENDRE IRVEL® ?

Instructions pour un bon usage

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

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

Mode et voie d'administration :

IRVEL® prend par voie orale. Avez les comprimés avec une quantité suffisante de liquide (ex un verre d'eau). Vous pouvez prendre IRVEL® au cours ou en dehors des repas. Vous devez essayer de prendre votre dose quotidienne approximativement à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez de prendre IRVEL® jusqu'à avis contraire de votre médecin.

Posologie, Fréquence d'administration et Durée du traitement

- Chez les patients ayant une pression artérielle élevée :

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour (2 comprimés de 75 mg par jour). La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg en une prise par jour (4 comprimés de 75 mg par jour ou 2 comprimés de 150 mg par jour) en fonction de la réponse sur la pression artérielle.

- Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale :

Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2, la dose d'entretien recommandée pour le traitement de l'atteinte rénale associée est de 600 mg une fois par jour (4 comprimés de 75 mg par jour ou 2 comprimés de 150 mg par jour). Le médecin peut conseiller la prise d'une dose plus faible, en particulier lors de la mise en route du traitement chez certains patients tels que les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 75 ans.

L'effet maximal de baisse de la pression artérielle est obtenu quatre à six semaines après le début du traitement.

- Utilisation chez les enfants « et les adolescents »

IRVEL® ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de IRVEL®, comprimés pelliculés, que vous n'auriez dû :

Si vous prenez accidentellement un trop grand nombre de comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre IRVEL®, comprimés pelliculés :

Si par inadvertance vous oubliez un jour de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

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

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre IRVEL®, comprimés pelliculés

- L'arrêt de votre traitement par IRVEL® peut entraîner un
- N'arrêtez pas votre traitement sans avis contraire de votre

4- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EN

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer chez tout le monde.

Certains effets peuvent être sérieux et peuvent nécessiter

Comme avec des médicaments similaires, des rares cas de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés c

l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflé, arrêtez de p

La fréquence des effets indésirables listés ci-dessous est

Très fréquent : peut affecter plus d'1 personne sur 10.

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10.

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100.

Les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients traités par IRVEL® ont été :

- Très fréquents (pouvant affecter plus d'1 personne sur 10) : si vous souffrez d'une élévation de la pression artérielle et d'un diabète de type 2 avec atteinte rénale, les tests sanguins peuvent montrer une élévation du taux de potassium.

- Fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : sensation de vertige, sensation de malaise/vomissements, fatigue et/ou

440 70

