

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

### Conditions générales :

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

### Pharmacie :

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

### Radiologie et Biologie :

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

### Optique :

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

### Rééducation :

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

### Dentaire :

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

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

### Adresses Mails utiles

- Reclamation : [contact@mupras.com](mailto:contact@mupras.com)
- Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)
- Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto: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'Indépendance - Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - [www.mupras.com](http://www.mupras.com)



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

## Déclaration de Maladie

N° W21-697633

170251

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 560

Société : R.A.M.

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom : ABAKIL HAFED

Date de naissance : 1-7-1943

Adresse : LOT BNI-YAKHLEF N°49

Rue ALGHOFERANE MOHAMMEDIA

Tél. : 23335248

Total des frais engagés : 934,80

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 25/07/2023

Nom et prénom du malade : ABAKIL HAFED

Age : 80 ans

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

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 : MOHAMMEDIA

Signature de l'adhérent(e) :

Signature

01 AOUT 2023

ACCUSE

UZAACHANE


Autorisation CNDP N° A-A-215/2019



# 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
25/01/23	23 gbo	300,00		INF: 09 111 380 9

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	25/01/23	634,80

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

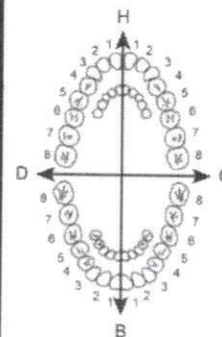
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

## AUXILIAIRES MEDICAUX

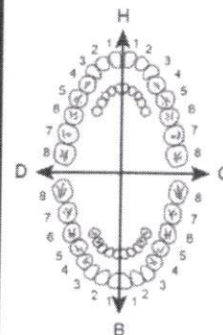
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

### VOLET ADHERENT

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



### O.D.F PROTHESES DENTAIRES



### DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
G	
D	00000000
35533411	11433553
B	

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

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



## 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  
طبيبة داخلية سابقا بمستشفيات باريس

**25/07/2023**

Mohammedia, le: .....

**Mr ABAKIL Hafed**

**1 - Irvel 75 mg**

1 Comprimé par jour MATIN . 1J/2

**2 - Cardioaspirine 100 mg**

1 Comprimé, midi, après les repas,

**3 - LD-NOR 10**

1 Comprimé, soir, 20H

**REGIME PEU SALE / TT 03 MOIS**



**Veillez 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.

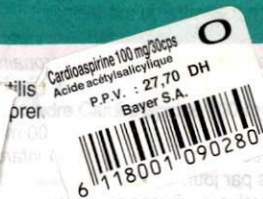


# CARDIOASPIRINE®

## 100 mg, comprimés gastro-résistants

### Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100
2. Quelles sont les informations néc
3. Comment prendre CardioAspirin
4. Quels sont les effets indésirable
5. Comment conserver CardioAspi
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 dissout qu'en milieu alcalin. C'est pour cette raison que CardioAspirine mé

**Veillez 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.

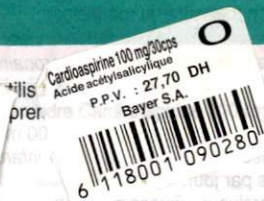


# CARDIOASPIRINE®

## 100 mg, comprimés gastro-résistants

### Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100
2. Quelles sont les informations néc
3. Comment prendre CardioAspirin
4. Quels sont les effets indésirable
5. Comment conserver CardioAspi
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 dissout qu'en milieu alcalin. C'est pour cette raison que CardioAspirine mé

**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 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 ROSUVASTATIN SUN, comprimés pelliculés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ROSUVASTATIN SUN comprimés pelliculés ?
3. Comment prendre ROSUVASTATIN SUN comprimés pelliculés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ROSUVASTATIN SUN comprimés pelliculés ?
6. Informations supplémentaires

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

**Classe pharmacothérapeutique :** Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA07

ROSUVASTATIN SUN appartient au groupe des médicaments statines statines.

**Indications thérapeutiques :**

ROSUVASTATIN 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. ROSUVASTATIN 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 devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ROSUVASTATIN SUN.

O.

- 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 ROSUVASTATIN SUN :

ROSUVASTATIN SUN est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a 2 différents types de cholestérol trouvé dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

- ROSUVASTATIN 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 organisme à brûler votre 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 gras peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou à 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 ROSUVASTATIN SUN, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la récurrence de cholestérol élevé et donc l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devez 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 ROSUVASTATIN 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 ROSUVASTATIN 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 allaitez, 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 (si vous avez un doute, demandez à votre médecin) ;
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexplicables) ;
- Si vous prenez de la ciclosporine, utilisée par exemple lors de greffes d'organes.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

**De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN 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 troubles musculaires appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexplicables, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abais-

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

**ROSUVASTATIN 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).

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

#### 3-Comment prendre ROSUVASTATIN SUN comprimés pelliculés ?

Veillez 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 ROSUVASTATIN SUN pour un taux de cholestérol élevé :**

**Dose initiale**

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

**Le choix de la dose initiale 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.
- Veillez 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 et dose maximale quotidienne**

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 cérébrovasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas pu être suffisamment baissé avec 20 mg.

**Si vous prenez ROSUVASTATIN SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :**

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si 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 optimale pour vous. La dose maximale maximale de ROSUVASTATIN 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 ROSUVASTATIN SUN ne doit pas être utilisée chez les enfants.

**Prise de vos comprimés**

Avez-les comprimés en entier avec de l'eau.

ROSUVASTATIN 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 votre 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 voir votre médecin 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 ROSUVASTATIN SUN soit appropriée pour vous.

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

Consultez 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 ROSUVASTATIN SUN.

**Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :**

Ne vous inquiétez pas, prenez s

compter celle que vous avez.

**Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :**

Ne vous inquiétez pas, prenez s

compter celle que vous avez.

**Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :**

Ne vous inquiétez pas, prenez s

compter celle que vous avez.

**Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :**

Ne vous inquiétez pas, prenez s

compter celle que vous avez.

**Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :**

Ne vous inquiétez pas, prenez s

compter celle que vous avez.

**Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :**

Ne vous inquiétez pas, prenez s

compter celle que vous avez.

**Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :**

Ne vous inquiétez pas, prenez s

compter celle que vous avez.

**Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :**

Ne vous inquiétez pas, prenez s

LOT FXP  
230092 03/2025

PPV: 154DH10

encore

soin ou à

rent pas

e courte

reactions

allergiques

seulement

la gorge



**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 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 ROSUVASTATIN SUN, comprimés pelliculés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ROSUVASTATIN SUN comprimés pelliculés ?
3. Comment prendre ROSUVASTATIN SUN comprimés pelliculés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ROSUVASTATIN SUN comprimés pelliculés ?
6. Informations supplémentaires

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

**Classe pharmacothérapeutique :** Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA07

ROSUVASTATIN SUN appartient au groupe des médicaments statines statines.

**Indications thérapeutiques :**

ROSUVASTATIN 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. ROSUVASTATIN 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 devez poursuivre le régime hypocholestérolémié et l'activité physique en même temps que la prise de ROSUVASTATIN SUN.

O.

- 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 ROSUVASTATIN SUN :

ROSUVASTATIN SUN est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a 2 différents types de cholestérol trouvés dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

- ROSUVASTATIN 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 organisme à éliminer votre 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 gras peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou à 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 ROSUVASTATIN SUN, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la récurrence de cholestérol élevé et donc l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devez 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 ROSUVASTATIN 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 ROSUVASTATIN 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 allaitez, 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 (si vous avez un doute, demandez à votre médecin) ;
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées) ;
- Si vous prenez de la ciclosporine, utilisée par exemple lors de greffes d'organes.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

**De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN 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 troubles musculaires appelés myopathie (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 abais-

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

**ROSUVASTATIN 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).

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

#### 3-Comment prendre ROSUVASTATIN SUN comprimés pelliculés ?

Veillez 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 ROSUVASTATIN SUN pour un taux de cholestérol élevé :**

**Dose initiale**

Votre traitement avec ROSUVASTATIN 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 choix de la dose initiale 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.

Veillez 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 et dose maximale quotidienne**

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 cérébrovasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas pu être suffisamment baissé avec 20 mg.

**Si vous prenez ROSUVASTATIN SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :**

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si 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 optimale pour vous. La dose maximale maximale de ROSUVASTATIN 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 ROSUVASTATIN SUN ne doit pas être utilisée chez les enfants.

**Prise de vos comprimés**

Avez-les comprimés en entier avec de l'eau.

ROSUVASTATIN 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 votre 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 voir votre médecin 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 ROSUVASTATIN SUN soit appropriée pour vous.

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

Consultez 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 ROSUVASTATIN SUN.

**Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :**

Ne vous inquiétez pas, prenez s

compter celle que vous avez.

**Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :**

Ne vous inquiétez pas, prenez s

compter celle que vous avez.

**Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :**

Ne vous inquiétez pas, prenez s

compter celle que vous avez.

**Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :**

Ne vous inquiétez pas, prenez s

compter celle que vous avez.

**Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :**

Ne vous inquiétez pas, prenez s

compter celle que vous avez.

**Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :**

Ne vous inquiétez pas, prenez s

compter celle que vous avez.

**Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :**

Ne vous inquiétez pas, prenez s

compter celle que vous avez.

**Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :**

Ne vous inquiétez pas, prenez s

LOT FXP  
230092 03/2025

PPV: 154DH10

encore

soin ou à

rent pas

e courte

reactions

allergiques

seuil

**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 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 ROSUVASTATIN SUN, comprimés pelliculés et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ROSUVASTATIN SUN comprimés pelliculés ?
3. Comment prendre ROSUVASTATIN SUN comprimés pelliculés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ROSUVASTATIN SUN comprimés pelliculés ?
6. Informations supplémentaires

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

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

**Indications thérapeutiques :**  
 ROSUVASTATIN 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. ROSUVASTATIN 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 devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ROSUVASTATIN SUN.

Où :  
 - 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 ROSUVASTATIN SUN :

ROSUVASTATIN SUN est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a 2 différents types de cholestérol trouvés dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

- ROSUVASTATIN 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 organisme à éliminer le 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 gras peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou à 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 ROSUVASTATIN SUN, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la récurrence de cholestérol élevé et donc l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devez 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 ROSUVASTATIN 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 ROSUVASTATIN 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 allaitez, 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 (si vous avez un doute, demandez à votre médecin) ;
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexplicables) ;
- Si vous prenez de la ciclosporine, utilisée par exemple lors de greffes d'organes.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, **vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN 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 troubles musculaires appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexplicables, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abais-

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

**ROSUVASTATIN 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).

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

#### 3-Comment prendre ROSUVASTATIN SUN comprimés pelliculés ?

Veillez 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 ROSUVASTATIN SUN pour un taux de cholestérol élevé :**

**Dose initiale**

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

**Le choix de la dose initiale 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.
- Veillez 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 et dose maximale quotidienne**

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 cérébrovasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas pu être suffisamment baissé avec 20 mg.

**Si vous prenez ROSUVASTATIN SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :**

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si 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 optimale pour vous. La dose maximale maximale de ROSUVASTATIN 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 ROSUVASTATIN SUN ne doit pas être utilisée chez les enfants.

**Prise de vos comprimés**

Avalez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

ROSUVASTATIN 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 votre 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 voir votre médecin 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 ROSUVASTATIN SUN soit appropriée pour vous.

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

Consultez 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 ROSUVASTATIN SUN.**

**Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :**

Ne vous inquiétez pas, prenez s

compter celle que vous avez

Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :

Ne vous inquiétez pas, prenez s

compter celle que vous avez

Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :

Ne vous inquiétez pas, prenez s

compter celle que vous avez

Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :

Ne vous inquiétez pas, prenez s

compter celle que vous avez

Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :

Ne vous inquiétez pas, prenez s

compter celle que vous avez

Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :

Ne vous inquiétez pas, prenez s

compter celle que vous avez

Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé :

Ne vous inquiétez pas, prenez s

compter celle que vous avez

LOT FXP  
 230092 03/2025

PPV: 154DH10

encore

soin ou à

rent pas

e courte

si vous

si vous

si vous

si vous





75 mg, 150 mg et 300 mg  
Comprimés pelliculés, boîtes de 14 et 28

**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 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 voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

**Mode et voie d'administration :**

IRVEL® se prend par voie orale. Avalez les comprimés avec une quantité suffisante de liquide (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 300 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 EV**

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 et

l'un de ces effets ou si vous êtes essouffé, arrêtez de prendre

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 les tests

444.70



75 mg, 150 mg et 300 mg  
Comprimés pelliculés, boîtes de 14 et 28

**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 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 voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement**

**Mode et voie d'administration :**

IRVEL® se prend par voie orale. Avalez les comprimés avec une quantité suffisante de liquide (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 300 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 EV**

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 et

l'un de ces effets ou si vous êtes essouffé, arrêtez de prendre

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 les tests

440.70