

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

### Conditions générales :

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

### Pharmacie :

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

### Radiologie et Biologie :

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

### Optique :

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

### Rééducation :

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

### Dentaire :

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

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

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



## Déclaration de Maladie

M23-0019619

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1350 Société :  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : HABYBY Fadela  
 Date de naissance :  
 Adresse :  
 Tél. : Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
 Date de consultation : 22/09/2023  
 Nom et prénom du malade : HABYBY FADELA Age :  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie :  
 Affection longue durée ou chronique : ALD et ALC Pathologie :  
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :  
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, vous pouvez les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

### Adresses Mails utiles

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

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

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

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
12/09/23	ECG		3000	Dr. M. BENJELLOUN CARDIOLOGUE Rue N° 61 - 1 <sup>er</sup> étage BP Chahoua - El Oulfa Tél: 05 22 91 07 62 - 06 04 72 39 14 INPE: 91170670

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DATTIER Bent Haj Fatah 5 Lissasfa / Casablanca	22/09/23	1173,00

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b>																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	<b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession																

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Dr. Mehdi BENJELLOUN**

Spécialiste des Maladies  
du cœur et des vaisseaux



الدكتور مهدي بنجلون  
إختصاصي في أمراض القلب  
و الشرايين

Casablanca, le : 22/09/2023

**HABYBY Fadela**

92,700x3

**IRVANION 10**

1 comprimé le matin, pendant 3 mois

**INIKAL 10**

1 comprimé le soir, pendant 3 mois

**ASKARDIL 75**

1 comprimé à midi, pendant 3 mois

**ROSUVAS 10**

1 comprimé le soir, pendant 3 mois

**MEFSAL 7.5**

1 comprimé à le demande

**RANCIPHEX 10**

1 comprimé le matin à jeun



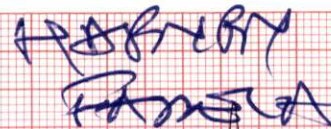
Dr. Mehdi BENJELLOUN  
CARDIOLOGUE  
Rue 2, N° 61 - 1er Etage - RP Chhdia - EL Oulfa  
Tél: 05 22 91 07 62 - 06 04 72 39 14  
N° PE: 911706 / J

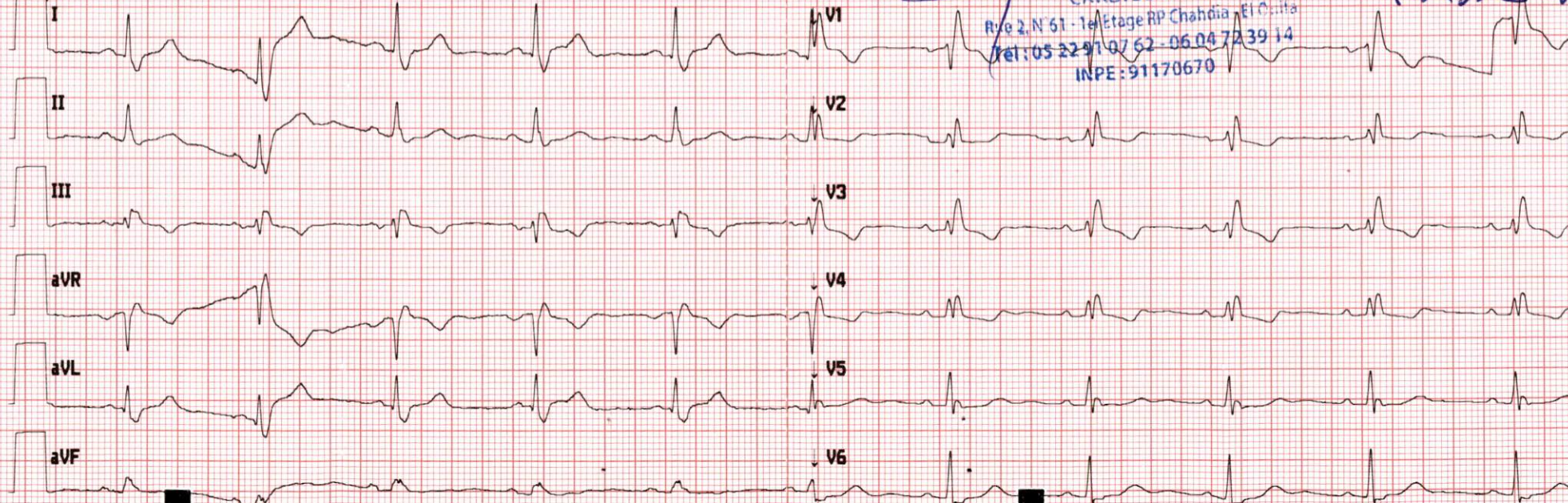
ID:  
D-naiss:  
ans,

22-Sep-2023 14:04:19 Fréq. Card.: 65 BPM  
Axes P-R-T: 25 31 2 Int PR: 167ms  
Dur. QRS: 133ms QT/QTc: 405/417ms

22-Sep-2023 14:04:19

Dr Mehdi BENJELLOUN   
CARDIOLOGUE  
Rue 2, N° 61 - 1er Etage BP Chahdia - El Oulfa  
Tel: 05 22 91 07 62 - 06 04 72 39 14  
INPE: 91170670





**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre infirmier/ère.
- 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

**QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?**

1. Quel est ce IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE IRVANION 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04

IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- la réduction du risque d'événements cardiaques, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de maladie coronaire stable (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IRVANION 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?**

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

**Ne prenez jamais IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé :**

- si vous êtes allergique au péndopril ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés à la rubrique 6 ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion,
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par l'IEC ou si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (angioedème),
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé en début de grossesse (cf. « Grossesse et allaitement »),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'alsikrine pour diminuer votre pression artérielle,
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, IRVANION peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale),
- si vous êtes actuellement traité par sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et IRVANION »).

**Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé si vous :

- avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère rénale) ;
- avez tout autre problème cardiaque ;
- avez une maladie du foie ;
- avez une maladie rénale ou si vous êtes sous dialyse ;
- avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostérisme primaire),
- souffrez d'une maladie du collagène (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodémie ;
- êtes diabétique ;
- suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez des substituts de sel contenant du potassium ;
- devez subir une anesthésie et/ou une intervention chirurgicale importante ;
- devez subir une aponévrose des lipoprotéines de basse densité (LDL) (qui consiste à supprimer le cholestérol sanguin avec un appareil) ;
- devez subir un traitement de désensibilisation pour réduire les effets d'une allergie aux piqûres d'abeilles ou de guêpes ;
- avez souffert récemment de diarrhées et de vomissements, ou si vous êtes déshydraté ;
- souffrez d'une intolérance à certains sucres ;
- prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
  - un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,
  - alsikrine.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

Voir aussi les informations dans la rubrique « Ne prenez jamais IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé ».

- Êtes un patient noir : ce médicament peut augmenter le risque d'angioedème et peut

elle contient des informations importantes pour vous.

IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un nourrisson.

**Conduite de véhicules et IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé**  
 IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé peut provoquer des vertiges ou de la fatigue en survenant chez certains patients ou à utiliser des machines p  
**IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé**  
 Si votre médecin vous a informé de prendre ce médicament.

**3. COMMENT PRENDRE IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé ?**  
 Veillez à toujours prendre ce médicament. Vérifiez auprès de votre médecin que la dose de comprimé doit être avalée à jeun, le matin et avant le repas.  
**Les doses habituelles sont :**  
 Hypertension artérielle : la dose est de 10 mg par jour. Après un mois de traitement, la dose peut être augmentée.

La dose de 10 mg par jour est recommandée pour les patients âgés de 65 ans ou plus. Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose de 10 mg par jour est recommandée.

**Maladie coronaire stable :** la dose de 10 mg par jour est recommandée. Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose de 10 mg par jour est recommandée.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose de 10 mg par jour est recommandée. Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose de 10 mg par jour est recommandée.

**semaine suivante :**

**Si vous avez pris plus de IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :** Consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension pouvant se traduire par des vertiges ou des étourdissements. Si cela se produit, allongez-vous, jambes relevées.

**Si vous oubliez de prendre IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé**

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé, le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**Si vous arrêtez de prendre IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé**

Le traitement par IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

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

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables potentiellement graves suivants, arrêtez tout de suite de prendre IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé et contactez immédiatement votre médecin :

- gonflement de la face, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (angioedème) (voir rubrique « Avertissements et précautions »), (peu fréquent – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100) ;
- vertige sévère ou évanouissement dûs à l'hypotension, (fréquent – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10) ;
- battements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers, douleurs thoraciques (angor) ou, infarctus (très rare – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) ;
- faiblesse des bras ou des jambes, ou problèmes d'élocution pouvant être les signes d'un éventuel accident vasculaire cérébral (très rare – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) ;
- respiration sifflante d'apparition soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires (bronchospasme) (peu fréquent – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100) ;
- inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise (très rare – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) ;
- coloration jaune de la peau ou des yeux (jaunisse) pouvant être le signe d'une hépatite (très rare – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) ;
- éruptions cutanées débutant souvent par des taches rouges et des démangeaisons sur le visage, les bras ou les jambes (érythème multiforme) (très rare – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) ;

**Informez votre médecin si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants :**

- **Fréquent (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :** maux de tête, malaises, vertiges, sensations de picotements et de fourmillements, troubles visuels, sifflement (sensation de bruit dans les oreilles) et bourdonnement d'oreille, toux, difficulté respiratoire (dyspnée), troubles gastro-intestinaux (nausées, vomissements, douleurs abdominales, troubles du goût, dyspepsie ou digestion difficile, diarrhées, constipation),

LOT N° :

EXP :

9270

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre infirmier/ère.
- 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

**QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?**

1. Quel est ce IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

**1. QU'EST-CE QUE IRVANION 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04

IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- la réduction du risque d'événements cardiaques, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de maladie coronaire stable (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IRVANION 10 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?**

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

**Ne prenez jamais IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé :**

- si vous êtes allergique au péndopril ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés à la rubrique 6 ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion,
- si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par l'IEC ou si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (angioedème),
- si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé en début de grossesse (cf. « Grossesse et allaitement »),
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'alsikrine pour diminuer votre pression artérielle,
- si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, IRVANION peut ne pas être adapté.
- si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle rénale),
- si vous êtes actuellement traité par sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque (voir « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et IRVANION »).

**Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé si vous :

- avez une sténose aortique (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère rénale) ;
- avez tout autre problème cardiaque ;
- avez une maladie du foie ;
- avez une maladie rénale ou si vous êtes sous dialyse ;
- avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostérone dans le sang (aldostérisme primaire),
- souffrez d'une maladie du collagène (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie ;
- êtes diabétique ;
- suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez des substituts de sel contenant du potassium ;
- devez subir une anesthésie et/ou une intervention chirurgicale importante ;
- devez subir une aponésie des lipoprotéines de basse densité (LDL) (qui consiste à supprimer le cholestérol sanguin avec un appareil) ;
- devez subir un traitement de désensibilisation pour réduire les effets d'une allergie aux piqûres d'abeilles ou de guêpes ;
- avez souffert récemment de diarrhées et de vomissements, ou si vous êtes déshydraté ;
- souffrez d'une intolérance à certains sucres ;
- prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
  - un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète,
  - alsikrine.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

Voir aussi les informations dans la rubrique « Ne prenez jamais IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé ».

- Êtes un patient noir : ce médicament peut augmenter le risque d'angioedème et peut

elle contient des informations importantes pour vous.

IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un nourrisson.

**Conduite de véhicules et IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé**  
 IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé peut provoquer des vertiges ou de la fatigue en survenant chez certains patients ou à l'utilisation des machines p  
 IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé  
 Si votre médecin vous a informé de prendre ce médicament.

**3. COMMENT PRENDRE IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé ?**  
 Veillez à toujours prendre ce médicament. Vérifiez auprès de votre médecin, de votre pharmacien ou de votre infirmier/ère que vous avez bien compris comment et à quel moment prendre ce médicament. Prenez-le à jeun, le matin et avant le repas.  
 Les doses habituelles sont :  
 Hypertension artérielle : la dose est de 10 mg par jour.

Après un mois de traitement, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus élevée.  
 La dose de 10 mg par jour est recommandée pour les patients âgés de 65 ans ou plus.  
 Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose de 10 mg par jour est recommandée.

**Maladie coronaire stable :** la dose de 10 mg par jour est recommandée. Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose de 10 mg par jour est recommandée.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose de 10 mg par jour est recommandée. Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose de 10 mg par jour est recommandée.

**semaine suivante :**

**Si vous avez pris plus de IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :** Consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension pouvant se traduire par des vertiges ou des étourdissements. Si cela se produit, allongez-vous, jambes relevées.

**Si vous oubliez de prendre IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé**

Il est important de prendre votre médicament chaque jour car un traitement régulier est plus efficace. Cependant, si vous avez oublié de prendre IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé, le jour suivant reprenez simplement votre traitement comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

**Si vous arrêtez de prendre IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé**

Le traitement par IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé étant généralement un traitement de longue durée, vous devez demander conseil à votre médecin avant de l'interrompre.

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

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez l'un des effets indésirables potentiellement graves suivants, arrêtez tout de suite de prendre IRVANION 10 mg, comprimé pelliculé et contactez immédiatement votre médecin :

- gonflement de la face, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, difficulté à respirer (angioedème) (voir rubrique « Avertissements et précautions »), (peu fréquent – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100) ;
- vertige sévère ou évanouissement dûs à l'hypotension, (fréquent – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10) ;
- battements du cœur inhabituellement rapides ou irréguliers, douleurs thoraciques (angor) ou, infarctus (très rare – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) ;
- faiblesse des bras ou des jambes, ou problèmes d'élocution pouvant être les signes d'un éventuel accident vasculaire cérébral (très rare – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) ;
- respiration sifflante d'apparition soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires (bronchospasme) (peu fréquent – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 100) ;
- inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise (très rare – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) ;
- coloration jaune de la peau ou des yeux (jaunisse) pouvant être le signe d'une hépatite (très rare – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) ;
- éruptions cutanées débutant souvent par des taches rouges et des démangeaisons sur le visage, les bras ou les jambes (érythème multiforme) (très rare – peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000) ;

Informez votre médecin si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants :

- **Fréquent (peut affecter jusqu'à 1 patient sur 10) :** maux de tête, malaises, vertiges, sensations de picotements et de fourmillements, troubles visuels, sifflement (sensation de bruit dans les oreilles) et bourdonnement d'oreille, toux, difficulté respiratoire (dyspnée), troubles gastro-intestinaux (nausées, vomissements, douleurs abdominales, troubles du goût, dyspepsie ou digestion difficile, diarrhées, constipation),

LOT N° :

EXP :

9270

IRVANION 10 mg

dicament à la  
imé pelliculé  
ceinte de plus  
de prendre  
a relire.  
édecin, ve  
t. Na

إيرفانيون 10 ملغ.

براندوبريل آر

12,79

اقرأ بدقة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.  
• احتفظ بهذه النشرة. فقد تحتاجها لتستند إليها من جديد.  
• إذا كانت لديك أسئلة أخرى أسأل الطبيب أو الصيدلاني أو الممرض(ة).  
• لقد وُصف هذا الدواء لك شخصياً. فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.  
• إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني أو الممرض(ة). هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المدل بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4: «ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟»)

الإرضاع، فسوف يختار لك طبيبك علاجاً آخر، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن كانت ولادته مبكرة.

قيادة السيارات واستعمال الآليات

إن إيرفانيون 10 ملغ، حبات مثبّسة لا يؤثر على اليقظة، لكن قد يظهر لدى بعض المرضى إحساس بالدوار أو بالتعب نتيجة انخفاض الضغط الشرياني. لذا فقد تخف القدرة على قيادة السيارات أو العمل على الآلات.

يحتوي إيرفانيون 10 ملغ، حبات مثبّسة على سكر الحليب (لاكتوز)  
في حالة أعلّمك طبيبك بأن جسمك لا يتقبل بعض أنواع السكر، عليك بمراجعته قبل أخذ هذا الدواء.

3. كيف يؤخذ إيرفانيون، حبات مثبّسة ؟

عليك دائماً الالتزام بتناول هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك. فإين لم تكن متأكد، عليك باستشارة طبيبك.

تُبتلع الحبة مع كأس من الماء، وتُستحسن أخذها يومياً في نفس الميعاد أي في الصباح قبل وجبة الإفطار.

إن طبيبك هو الذي يقرّر مقدار الجرعة المناسبة لوضعك.

يتراوح مقدار الجرعة الموصى بها كالتالي:

ارتفاع الضغط الشرياني: إن الجرعة الاعتيادية في بداية العلاج وجرعة الوفاية عبارة عن 5 ملغ في اليوم. إن تطلّب الأمر، يمكن رفع هذه الجرعة، بعد شهر من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى المأشار إليها لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني.

إن كنت متجاوزاً 65 سنة من العمر، تكون الجرعة الاعتيادية في بادئ العلاج عبارة عن 2,5 ملغ في اليوم، يمكن رفعها، بعد شهر من العلاج، إلى 5 ملغ، ثم إلى 10 ملغ في اليوم إن تطلّب الأمر.

أمراض الإكليلية الثانية: الجرعة الاعتيادية في بادئ العلاج عبارة عن 5 ملغ في اليوم. يمكن رفعها، بعد أسبوعين من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى المأشار إليها في هذا العلاج.

LOT N°:  
EXP:

92,79

ط لخميرة تحويل (IEC)، وهو يعمل في ضخ الدم عبرها.

الذبحة القلبية، لدى المصابين بمرض الشريان ل أو معصور ولدى من أصيبوا من قبل بسكتة مخ الدم للقلب عن طريق توسيع الشرايين التي

2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ إيرفانيون 10 ملغ، حبات مثبّسة؟

إذا كان طبيبك قد سبق وأعلّمك بأنك مصاب بعدم تحمّل بعض أنواع السكر، فانصل بالطبيب قبل المباشرة بتناول هذا الدواء.

لا يجوز على الإطلاق أخذ إيرفانيون 10 ملغ، حبات مثبّسة:

• إذا كانت لديك حساسية من البراندوبريل، أو من أحد المكونات الأخرى التي يحتوي عليها هذا الدواء، أو من الأدوية الأخرى التابعة لصفّ مثبطات خميرة تحويل الأنجيوتنسين.  
• إن طُرأت لك في الماضي بوادر صغير وقت التنفّس، أو تورم في الوجه أو في اللسان، أو في الحنجرة،

في  
1.  
2.  
3.  
4.  
5.  
6.

1. ما هو  
الشفة العلاج  
كود 09AA04

إن إيرفانيون 10  
على توسيع الأوعية

يستعمل إيرفانيون 10 ملغ  
• في علاج ارتفاع الضغط الشري  
• لتخفيف خطر التعرّض للحو  
التاجي الثابت (جريان الدم إل  
قلبية، و/أو لدى من خضعوا ل  
تد القلب بالدم.

2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ إيرفانيون 10 ملغ، حبات مثبّسة؟  
إذا كان طبيبك قد سبق وأعلّمك بأنك مصاب بعدم تحمّل بعض أنواع السكر، فانصل بالطبيب قبل المباشرة بتناول هذا الدواء.

لا يجوز على الإطلاق أخذ إيرفانيون 10 ملغ، حبات مثبّسة:

• إذا كانت لديك حساسية من البراندوبريل، أو من أحد المكونات الأخرى التي يحتوي عليها هذا الدواء، أو من الأدوية الأخرى التابعة لصفّ مثبطات خميرة تحويل الأنجيوتنسين.  
• إن طُرأت لك في الماضي بوادر صغير وقت التنفّس، أو تورم في الوجه أو في اللسان، أو في الحنجرة،

**INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés**  
**INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés**  
**Amlodipine (DCI) Besilate**

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.

**1. QU'EST-CE QUE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique:**

INIKAL® contient la substance active Amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

**Indications thérapeutiques:**

INIKAL® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.  
Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement.  
Chez les patients atteints d'angor, INIKAL® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique.  
Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?**

**Contre indications**

Ne prenez jamais INIKAL® 5 ou 10 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi:**  
Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre INIKAL®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente,
- Insuffisance cardiaque,
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- Maladie du foie,
- Vous êtes une personne âgée et votre dose à besoin d'être augmentée.

**Enfants et adolescents :**

INIKAL® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans.  
INIKAL® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

**Interactions avec d'autres médicaments:**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le Ritonavir, l'Indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le Vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le Dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le Tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et le vérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la Simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la Ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

INIKAL® peut interagir avec d'autres médicaments. Elle encore destinée à

d'avoir des effets indésirables. Les personnes destinées à

traiter les personnes atteintes de certaines maladies peuvent

Intéressé par les personnes atteintes de certaines maladies peuvent

Le médicament peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

atout de la maladie. Les personnes atteintes de certaines maladies peuvent

en l'absence de traitement. Les personnes atteintes de certaines maladies peuvent

Un traitement par INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

Le médicament peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

**INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés**  
**INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés**  
**Amlodipine (DCI) Besilate**

**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.

**1. QU'EST-CE QUE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique:**

INIKAL® contient la substance active Amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

**Indications thérapeutiques:**

INIKAL® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.  
Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement.  
Chez les patients atteints d'angor, INIKAL® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique.  
Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?**

**Contre indications**

Ne prenez jamais INIKAL® 5 ou 10 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi:**  
Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre INIKAL®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente,
- Insuffisance cardiaque,
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- Maladie du foie,
- Vous êtes une personne âgée et votre dose à besoin d'être augmentée.

**Enfants et adolescents :**

INIKAL® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans.  
INIKAL® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

**Interactions avec d'autres médicaments:**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le Ritonavir, l'indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum perforatum (millepertuis),

- le Vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),

- le Dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),

- le Tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et le vérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),

- la Simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),

- la Ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

INIKAL® peut également interagir avec d'autres médicaments. Parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

INIKAL® est un médicament qui peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

**INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés**  
**INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés**  
**Amlodipine (DCI) Besilate**

**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.

**1. QU'EST-CE QUE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

**Classe pharmacothérapeutique:**

INIKAL® contient la substance active Amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

**Indications thérapeutiques:**

INIKAL® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.  
Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement.  
Chez les patients atteints d'angor, INIKAL® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique.  
Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?**

**Contre indications**

Ne prenez jamais INIKAL® 5 ou 10 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi:**  
Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre INIKAL®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente,
- Insuffisance cardiaque,
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- Maladie du foie,
- Vous êtes une personne âgée et votre dose à besoin d'être augmentée.

**Enfants et adolescents :**

INIKAL® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans.  
INIKAL® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

**Interactions avec d'autres médicaments:**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le Ritonavir, l'indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum perforatum (millepertuis),

- le Vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),

- le Dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),

- le Tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et le vérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),

- la Simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),

- la Ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

INIKAL® peut également interagir avec d'autres médicaments. Parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

INIKAL® est un médicament qui peut être utilisé pendant la grossesse et l'allaitement. Parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.











# Rosuvastatin

Rosuvastatin

10 mg & 20

Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

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

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

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

**Indications thérapeutiques :**

ROSUVASTATIN 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 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 compenser votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ROSUVASTATIN.

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

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

- ROSUVASTATIN 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 éliminer de 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. Sans traitement, des dépôts graisseux 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, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la réapparition de votre taux de cholestérol 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 comprimés pelliculés ?**

Si votre médecin vous informe d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**3. Ne prenez jamais ROSUVASTATIN, comprimés pelliculés :**

- 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 conviendrait de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par Rosuvastatin ;
- 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 myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexplicables) ;
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes) ;
- Si vous êtes concerné 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** (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 inexplicables, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant

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

**ROSUVASTATIN, comprimés pelliculés contient du lactose.**

Ce médicament contient du lactose.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose, 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 comprimés pelliculés ?**

Veuillez à tousjours 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 pour un taux de cholestérol élevé :**

**Dose initiale**

Le traitement avec ROSUVASTATIN doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'une 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 aux effets indésirables.
- Veuillez vérifier auprès de votre médecin si la dose initiale de 5 mg par jour est recommandée.

**Augmentation de la dose et dose maximale**

Le traitement avec ROSUVASTATIN doit débuter à 5 mg, votre médecin peut, de

Si vous commencez avec 10 mg, voir

La dose maximale quotidienne est de 4

Si vous avez eu une attaque cardia

pas été suffisamment baissé avec 20

**Si vous prenez ROSUVASTATIN pour**

**cérébral ou des problèmes de santé**

La dose recommandée est de 20 mg

Si vous avez un des facteurs n

**Utilisation chez les enfants et ado**

La dose moyenne chez les enfants est

usuelle est de 5 mg par jour et votre

adaptée de ROSUVASTATIN. La dose

de 6 à 17 ans en fonction de votre

de ROSUVASTATIN ne doit pas être

**Prise de vos comprimés**

Prenez chaque comprimé en entier avec

ROSUVASTATIN doit être prise une fois par

sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé

**Contrôle régulier de votre cholestérol**

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des examens de sang afin d'être sûr

que ce dernier est bien contrôlé. Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROSUVASTATIN soit appropriée

pour vous.

**4-Comment devez-vous prendre ROSUVASTATIN, comprimés pelliculés ?**

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.

**Si vous oubliez de prendre ROSUVASTATIN, comprimés pelliculés :**

Ne vous inquiétez pas, prenez simplement votre prochaine dose au bon moment. Ne prenez pas de double dose pour

compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

**Si vous arrêtez de prendre ROSUVASTATIN, comprimés pelliculés :**

Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter ROSUVASTATIN car votre taux de cholestérol devrait encore

augmenter.

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

votre pharmacien.

**4-Quels sont les effets indésirables éventuels ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas

systématiquement chez tout le monde.

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte

durée.

Arrêtez de prendre ROSUVASTATIN et consultez 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 durent

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

LOT : 231057  
EXP : 06/2025  
PPV : 154DH10

**MEFSAL® 7,5 mg, comprimé - B/10 & B/20**  
**MEFSAL® 15 mg, comprimé sécable - B/10 & B/20**  
**(Méloxicam)**

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre du médicament.  
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
 Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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.

**1. COMPOSITION DU MEDICAMENT**

Substance active :	
- MEFSA® 7,5 mg, comprimé :	7,5 mg
Méloxicam	
	Pour 1 comprimé
- MEFSA® 15 mg, comprimé sécable :	15 mg
Méloxicam	
	Pour 1 comprimé sécable

**Excipients :** Amidon prégélifié 150, Lactose monohydraté, Amidon de maïs, Citrate de sodium, Cellulose microcristalline (Avicel PH102), Silice colloïdale anhydre, Silicate de magnésium... q.s.p.d. 1 comprimé

**Excipient à effet noté :** Lactose monohydraté.

**2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE**  
 Anti-inflammatoire non stéroïdien, Océano - code ATC: M02C06.  
 MEFSA® contient une substance active dénommée méloxicam.

Ce médicament appartient à un groupe de médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), qui sont utilisés pour réduire l'inflammation et la douleur dans les articulations et les muscles.

**3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES**  
 MEFSA® est utilisé dans :

- Le traitement de courte durée des douleurs aiguës d'arthrose.
- Le traitement de longue durée :
- De la polyarthrite rhumatoïde,
- De la spondylarthrite ankylosante (également appelée maladie de Bechterew).

**4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION**  
 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.

**Posologie :**  
 La dose recommandée est de :

- **Poussées aiguës d'arthrose**  
 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être augmentée jusqu'à 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou 1 comprimé à 15 mg) une fois par jour.

- **Polyarthrite rhumatoïde et Spondylarthrite ankylosante**  
 15 mg (deux comprimés à 7,5 mg ou un comprimé à 15 mg) une fois par jour. Elle peut être réduite à 7,5 mg (un comprimé à 7,5 mg ou un demi-comprimé à 15 mg) une fois par jour.

**Mode d'administration :**  
 Voie orale.  
 Les comprimés doivent être avalés avec de l'eau, ou un autre liquide, au cours d'un repas.

**5. CONTRE-INDICATIONS**  
 Ne prenez jamais MEFSA® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique au Méloxicam ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Au cours des trois derniers mois de la grossesse.
- L'enfant et adolescents de moins de 16 ans.
- Si vous êtes allergique à l'aspirine ou à d'autres médicaments anti-inflammatoires (AINS).

- Si vous avez présenté l'un des signes suivants après avoir pris de l'aspirine ou d'autres AINS :

- Respiration sifflante, oppression respiratoire, difficulté à respirer (asthme).
- Écoulement nasal due à de petits renflements de la muqueuse nasale (polypes nasaux).

- Éruptions cutanées / urticaire.
- Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke).

- Si vous avez déjà présenté, après un traitement avec des AINS :
- Un saignement de l'estomac ou des intestins.
- Des perforations de l'estomac ou des intestins.

- Ulcères ou saignement de l'estomac ou des intestins.
- Antécédents d'ulcères ou de saignements récurrents péptiques ou de l'estomac (ulcération ou saignement s'étant produit au moins deux fois).

- Insuffisance hépatique sévère.
- Insuffisance rénale sévère non dialysée.
- Saignements récents dans le cerveau (hémorragie cérébrovasculaire).

- Troubles hémorragiques de quelque type que ce soit.
- Insuffisance cardiaque sévère.
- Intolérance à certains sucres étant donné que ce produit contient du lactose (voir rubriques « Composition » et « Mise en garde spéciales et précautions particulières »).

d'« époux ».  
 Si vous n'êtes pas certain à propos d'un des points ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

**6. EFFETS INDESIRABLES**  
 Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

**Arrêtez de prendre MEFSA® et consultez immédiatement un médecin ou tout le plus proche si vous remarquez :**

- Toute réaction allergique (hypersensibilité), qui peut prendre la forme de :  
 - Réactions cutanées, notamment démangeaisons (prurit), cloques ou décollement de la peau, qui peuvent être des éruptions cutanées pouvant potentiellement mettre en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens Johnson, syndrome de Lyell).

- Saignements (lésions des muqueuses) ou érythème (rougeur intense). L'érythème polymorphe est une réaction allergique provoquant des taches, des marques rouges ou violettes, de la peau. Cette réaction peut également atteindre la bouche muqueuses.

- Gonflement des tissus sous la peau ou les muqueuses, autour des yeux, gonflement du visage et des lèvres, de la rendant éventuellement la respiration difficile, ainsi que gonflement des jambes (œdème des membres inférieurs).

- Essoufflement ou crise d'asthme.
- Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :

- Jaunissement de la peau ou des globes oculaires (jaunisse).
- Douleurs abdominales.
- Perte d'appétit.

Tout effet indésirable du tube digestif, plus particulièrement :

- Saignements (entraînant une coloration des selles en noir).
- Ulcération du tube digestif (entraînant des douleurs abdominales).

Les saignements de l'appareil digestif (saignements gastro-intestinaux), la formation d'ulcères ou l'apparition d'une perforation au niveau digestif peuvent parfois être sévères et d'évolution potentiellement fatale, en particulier chez les personnes âgées. Informez immédiatement votre médecin, si vous avez été atteint précédemment de tels symptômes de l'appareil digestif suite à l'utilisation prolongée de médicaments anti-inflammatoires (AINS), en particulier si vous êtes âgé. Votre médecin pourra être amené à suivre toute modification de votre état pendant le traitement.

Si vous présentez des troubles de la vue, ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machine.

**Effets indésirables généraux des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)**  
 L'utilisation de certains médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peut s'accompagner, en particulier avec des doses élevées et en cas de traitement de longue durée, d'un risque légèrement augmenté d'occlusion des vaisseaux artériels (événements thrombotiques artériels), pouvant provoquer une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou accident vasculaire cérébral (apoplexie).

Des rétentions de liquides (œdèmes), une augmentation de la pression artérielle (hypertension) et une insuffisance cardiaque ont été observées en association avec le traitement par AINS.

**Les effets indésirables les plus couramment observés affectent l'appareil digestif (événements gastro-intestinaux) :**

- Ulcères de l'estomac et de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères péptiques/gastro-duodénaux).
- Perforation de la paroi intestinale ou saignement digestif (d'évolution parfois fatale, en particulier chez les personnes âgées).

**Les effets indésirables suivants ont été rapportés après l'administration d'AINS :**

- Sensation de malaise (nausées) et vomissements.
- Selles molles (diarrhées).
- Flatulences.
- Constipation.
- Indigestion (dyspepsie).
- Douleurs abdominales.
- Selles de coloration noire provoquée par un saignement au niveau digestif (mélèna).
- Vomissement de sang (hématélie).
- Inflammation de la muqueuse buccale avec ulcérations (stomatite ulcéreuse).
- Aggravation des inflammations de l'appareil digestif (par exemple exacerbation de colite ou de la maladie de Crohn).

Moins fréquemment, une inflammation de l'estomac (gastrite) a été observée.

**Effets indésirables du Méloxicam - la substance active de MEFSA®**

- Très fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 10
- Événements indésirables gastro-intestinaux tels qu'indigestion (dyspepsie), sensation de malaise (nausées) et vomissements, douleurs abdominales, constipation, flatulences, selles molles (diarrhées).

- Fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 100
- Céphalées.
- Peu fréquents : touche de 1 à 10 patients sur 1000

- Étourdissements.
- Vertiges.
- Somnolence.
- Anémie (réduction de la concentration en hémoglobine, pigment rouge du sang).
- Augmentation de la pression artérielle (hypertension).
- Bouffées de chaleur (rougeur temporaire du visage et du cou).
- Rétention hydro-sodée.
- Augmentation du taux de potassium (hyperkaliémie). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :

- Troubles du rythme cardiaque (arythmies).
- Palpitations (perception de ses propres battements cardiaques de façon exagérée).
- Faiblesse des muscles.

- Éruption.
- Inflammation de l'estomac (gastrite).
- Saignements gastro-intestinaux.
- Inflammation de la bouche (stomatite).
- Réactions allergiques immédiates (hypersensibilité).
- Démangeaison (prurit).
- Rash cutané.
- Gonflement provoqué par la rétention d'eau.
- Gonflement des jambes (œdème des membres inférieurs).
- Gonflement soudain des tissus sous la peau ou les muqueuses, tel qu'un gonflement autour des yeux, du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge, rendant éventuellement la respiration difficile (œdème de Quincke).

La déclaration des effets indésirables sus-mentionnés est importante. Elle permet un suivi médical.

**7. MISE EN GARDE SPECIALES D'EMPLOI**  
 Liste des informations nécessaires à votre médecin pour vous informer d'une avant de prendre ce médicament.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien.

- Diminution du nombre de plaquettes sanguines.
- Ces effets indésirables peuvent entraîner des complications graves.
- Bourdonnements d'oreilles (acouphènes).
- Palpitations.
- Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin grêle (ulcères péptiques/gastro-duodénaux).
- Inflammation de l'œsophage (œsophagite).
- Survenue de crises d'asthme (observées chez des personnes souffrant d'asthme ou d'autres AINS).
- Graves réactions cutanées accompagnées (syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell).
- Urticaire.
- Anomalies de la vue, notamment :
- Vision floue.
- Inflammation du blanc des yeux ou des paupières.
- Inflammation du gros intestin (colite).
- Très rares : touche moins d'un patient sur 1000
- Formation de cloques sur la peau (réaction allergique sévère).
- L'érythème polymorphe est une réaction allergique, des marques rouges ou violettes, de la peau.
- Réaction peut également atteindre la bouche.
- Inflammation du foie (hépatite). Ceci peut entraîner les symptômes suivants :
- Jaunissement de la peau ou des globes oculaires.
- Douleurs abdominales.
- Perte d'appétit.
- Insuffisance rénale aiguë en particulier chez les personnes âgées.
- Perforation de la paroi intestinale.
- Indéterminée (la fréquence ne peut être évaluée).
- Confusion.
- Désorientation.
- Essoufflement et réactions cutanées (réactions allergiques).
- Éruptions cutanées provoquées par une hypersensibilité.
- Une insuffisance cardiaque a été rapportée.

**AINS.**

- Partie complète d'un certain type de globe qui des patients qui prennent MEFSA® peuvent présenter des effets indésirables graves.

- Une femme soumise à une thérapie hormonale (œstrogènes) ou à une thérapie hormonale combinée (œstrogènes et progestatifs).

- Des maux de gorge.

- Des infections.

- Pancréatite (inflammation du pancréas).

- Effets indésirables causés par des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), mais non exposés.

- Modifications organiques du rein (néphropathie).

- Mort de certaines cellules du rein (néphropathie).

- Problèmes dans les urines (syndrome néphrotique).

- Déclaration des effets indésirables sus-mentionnés est importante. Elle permet un suivi médical.

**7. MISE EN GARDE SPECIALES D'EMPLOI**  
 Liste des informations nécessaires à votre médecin pour vous informer d'une avant de prendre ce médicament.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien.

54160

# **Ranciphex® 10 et 20 mg** Rabéprazole sodique

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

## 1. DENOMINATION

RANCIPHEX® 10 mg.

RANCIPHEX® 20 mg.

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

**RANCIPHEX® 10 mg.**

**La substance active est :**

Rabéprazole sodique ..... 10 mg

Pour un comprimé gastro-résistant.

**RANCIPHEX® 20 mg**

**La substance active est :**

Rabéprazole sodique ..... 20 mg

Pour un comprimé gastro-résistant.

## Les autres composants :

Mannitol, oxyde de magnésium, hydroxypropylcellulose faiblement substituée, hydroxypropylcellulose, stéarate de magnésium, éthylcellulose, phthalate d'hyromellose, monoglycérides diacétylés, talc, dioxyde de titane, oxyde de fer jaune.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Ce médicament se présente sous forme de comprimés gastro-résistants. Boîtes de 14, 28 et 56.

## 4. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons.

RANCIPHEX® contient la substance active rabéprazole sodique. Il appartient à un groupe de médicaments appelés « Inhibiteurs de la Pompe à Protons » (IPP). Ils

Les effets indésirables sont généralement modérés et s'améliorent sans que vous ayez besoin d'arrêter de prendre ce médicament.

**Arrêtez de prendre RANCIPHEX® et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants – vous pouvez avoir besoin d'un traitement médical urgent :**

- Réactions allergiques – les signes peuvent inclure : gonflement soudain de votre visage, difficulté à respirer ou pression sanguine basse pouvant causer un évanouissement ou une chute.
- Signes fréquents d'infection, tels qu'un mal de gorge, une température élevée (fièvre), ou un ulcère dans votre bouche ou votre gorge.
- Contusions ou saignements faciles.
- Ces effets indésirables sont rares (touchent moins de 1 personne sur 100).
- Eruptions vésiculeuses, douleur ou ulcère
- Ces effets indésirables sont très rares (touchent moins de 1 personne sur 1000).

## Autres effets indésirables possibles :

**Fréquents (touchent moins de 1 personne sur 10)**

- Infections.
- Sommeil difficile.
- Maux de tête, vertiges.
- Toux, nez qui coule ou mal de gorge (pharyngite).
- Effets sur votre estomac ou votre intestin tels que douleurs au ventre, diarrhées, flatulence, nausées, vomissements ou constipation.
- Contusions ou mal de dos.
- Faiblesse ou syndrome pseudo-grippal.

**Peu fréquents (touchent moins de 1 personne sur 100)**

- Nervosité ou somnolence.
- Infection au niveau des poumons (bronchite).
- Sinus douloureux et bouchés (sinusite).
- Bouche sèche.
- Indigestion ou rots (éructations).
- Eruption cutanée ou rougeur de la peau.
- Douleur au niveau des muscles, des jambes ou des articulations.
- Infection de la vessie (infection des voies urinaires).
- Douleur thoracique.
- Frissons ou fièvre.
- Modifications du fonctionnement de votre foie (mesurable par des tests sanguins).

**Rares (touchent moins de 1 personne sur 1000)**

- Perte d'appétit (anorexie).
- Dépression.
- Hypersensibilité (incluant des réactions allergiques).
- Troubles visuels.
- Douleur dans la bouche (stomatite) ou perturbations du goût.
- Irritation ou douleur de l'estomac.
- Troubles au niveau du foie ayant pour conséquence un jaunissement de votre peau.

PPV : 82 DH 80

10 ملغ

معال، الجرعة  
بالداخل،  
الطفل.

2 درجة مئوية.