

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 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



Déclaration de Maladie

N° W19-487459

ND: 36303

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule

1604

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

TADILI SIDI HAMID

Date de naissance :

6 AVY ABDELKRI M. EPKHATIABI

Adresse :

RAZAT

Tél. :

0661391484

Total des frais engagés :

1531,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

DOCTEUR IDRIS CHEKHAOU,
CARDIOLOGUE
74, Avenue Fal Ould Oumeir
Agdal - Rabat

Tél. : 053777790-0661480015

Date de consultation :

20/08/2020

Nom et prénom du malade :

TADILI SIDI HAMID

Age : 71 ans

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

CARDIOME - AVC

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous plconfidential 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 :

RAZAT

Le : 1/1/2020

Signature de l'adhérent(e) :

(A)

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
22 05 20	C	AB	INP : 101041278	Mouhcine Idnss LHERMAOUI CARDIOLOGUE 74 Avenue de la Quid Oumeir Agdal - Rabat +212-0537 77 77 068 19 00 15

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	20/5/20	153180

ANALYSES - RADIOPHGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
		INP : 02028534	181

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP :
				INP : [REDACTED]
				COEFFICIENT DES TRAVAUX [REDACTED]
				MONTANTS DES SOINS [REDACTED]
				DEBUT D'EXECUTION [REDACTED]
				FIN D'EXECUTION [REDACTED]
				COEFFICIENT DES TRAVAUX [REDACTED]
				MONTANTS DES SOINS [REDACTED]
				DATE DU DEVIS [REDACTED]
				DATE DE L'EXECUTION [REDACTED]

Q.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Idriss CHERKAOUI

Cardiologue

Diplômé de la Faculté de Médecine d'Amiens (France)

Diplômé en Echocardiographie

Diplômé en Médecine d'Urgence



الدكتور إدريس الشرقاوي

أخصائي في أمراض القلب والشرايين

خريج كلية الطب بأميانت (فرنسا)

أخصائي في الفحص بالإيكوغرافيا

أخصائي في الطب الإستعجالي

20.05.20

MR TADILI SIDI HAMID

138,00 X 3 = 216,00 QEDLIP 40 mg 1/1

67,80 X 3 = 203,40 BIPROL 10 mg 1/1

COOPER PHARMA
PPV: 72,80 DH

72,80 X 3 = 218,40 ADANCOR 10 mg 1/1

COOPER PHARMA
PPV: 72,80 DH

278,00 X 3 = 834,00 Co-PLAVIX 75/100 mg 1/1

153,18

INPE: 1020289
pharmacie FELLER
Centre Idriss CHERKAOUI,
CARDIOLOGUE

14, Avenue Fal Ould Oumeir
Agdal - Rabat
Tél: 05 37 77 77 97 661 49 00 15

74, شارع فال ولد عمير شقة 4، أڭدال - الرباط
المحمول: 05 37 77 77 90 - Portable : 06 61 49 00 15 - الفاكس: 05 37 77 36 78 - الهاتف: Fax : 05 37 77 77 97 661 49 00 15

E-mail : doc.cherkaoui.idriss@gmail.com البريد الإلكتروني:

ADANCOR 10 mg, comp

Nicorandil

Voie

COOPER PHARMA

Veuillez à
médicam
pour vous.

PPV : 72,80 DH

Notice avant de prendre
informations importantes

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

RÉDLIP 20 et 40 mg, comprimé pelliculé en boîte de 30.

Simvastatine

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

Si cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien
jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptôme

d'un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

138,00



1
C
L
R
S

REDLIP 40 mg :

Simvastatine : 40 mg pour un comprimé pelliculé.

Composition qualitative en excipients :

Lactose monohydraté, amidon prégalatinisé, cellulose microcristalline, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique monohydraté, stéarate de magnésium, Opadray-OY- 22920 jaune, Opadray Y-1-7000 blanc (REDLIP 20 mg) et Opadra

Y-34997 rose (REDLIP 40 mg).

Excipient à effets notoire : Lactose.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament est un hypolipémiant.

3. Indications thérapeutiques :

REDLIP est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, REDLIP augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). REDLIP fait partie de la classe de médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

REDLIP est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte),

- une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang.

Vous pouvez également recevoir d'autres traitements,

- une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). REDLIP peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

4. Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par REDLIP.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de REDLIP 20 mg ou 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

RÉDLIP 20 et 40 mg, comprimé pelliculé en boîte de 30.

Simvastatine

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

Si cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien
jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptôme

d'un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

138,00



1
C
L
R
S

REDLIP 40 mg :

Simvastatine : 40 mg pour un comprimé pelliculé.

Composition qualitative en excipients :

Lactose monohydraté, amidon prégalatinisé, cellulose microcristalline, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique monohydraté, stéarate de magnésium, Opadray-OY- 22920 jaune, Opadray Y-1-7000 blanc (REDLIP 20 mg) et Opadra

Y-34997 rose (REDLIP 40 mg).

Excipient à effets notoire : Lactose.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament est un hypolipémiant.

3. Indications thérapeutiques :

REDLIP est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, REDLIP augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). REDLIP fait partie de la classe de médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

REDLIP est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte),

- une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang.

Vous pouvez également recevoir d'autres traitements,

- une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). REDLIP peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

4. Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par REDLIP.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de REDLIP 20 mg ou 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/>

Veuillez lire ce médicament important

- Gardez.
- Si vous prenez ce médicament pas à dose journalière recommandée.
- Ce médicament ne contient pas de signes de clopidogrel.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (voir rubrique 4).

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.

Ain sebaâ Casablanca

CoPlavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 278,00 DH

6 118001 082018

SANOFI

e avant de prendre des informations

soin de la relire.
Votre médecin ou votre

prescrit. Ne le donnez pas à une autre personne, même si les

signes de clopidogrel sont également visibles aux vôtres.

soit de la relire.

soit de la rel

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/>

Veuillez lire ce médicament important

- Gardez.
- Si vous prenez ce médicament pas à dose journalière recommandée.
- Ce médicament ne contient pas de signes de la maladie de l'estomac.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (voir rubrique 4).

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.

Ain sebaâ Casablanca

CoPlavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 278,00 DH

6 118001 082018

SANOFI

e avant de prendre des informations

soin de la relire.
Votre médecin ou votre

prescrit. Ne le donnez pas à une autre personne, même si les

signes de la maladie de l'estomac sont également apparus chez vous.

soit pour une autre personne, soit pour vous-même.

- si vous avez une maladie des polyphénols nasaux.
- si vous avez une maladie de l'ulcère de l'estomac.
- si vous souffrez d'une maladie de l'intestin.
- si vous souffrez d'une maladie de l'œil.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de la grossesse.

Précautions d'emploi ; mise en garde

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous vous concerne, vous devez en avertir votre médecin.

- si vous avez un risque hémorragique.

- une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac.

- des troubles de la coagulation interne (saignement au niveau de l'articulation).

- une blessure grave récente.

- une intervention chirurgicale dans les 7 jours à venir.

- si vous avez eu un caillot dans les vaisseaux cérébraux ischémiques.

- si vous présentez une maladie de l'œil.

- si vous avez des antécédents de maladie, y compris les allergies à toute maladie.

- si vous avez de la goutte.

- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous avez des lésions gastro-intestinales.

- si vous avez une maladie de l'œil déshydrogénase (ou déficit dans la déshydrogénase de la maladie de CoPlavix) qui peut développer une forme particulière de la maladie de l'œil.

- pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin.

- si une intervention chirurgicale dentaire.

- si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des crampes dans l'intestin (selles rouges ou diarrhées).

- Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie thrombotique ou PTT incluant une crise cardiaque ou non de fatigue extrême inexplicable, ou jaunissement de la peau ou des yeux (jaunissement éventuel).

- Si vous coupez ou si vous préparez des aliments, vous pouvez demander plus de temps d'action de votre médicament sur les vaisseaux sanguins. Dans le cas de coupe, par exemple, il est recommandé de constater d'anormalité. Cependant, vous devez en avertir immédiatement votre médecin.

- Votre médecin pourra vous donner des instructions pour éviter les saignements.

Que contient cette notice :

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

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette agrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérosclérose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements thrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

BIPROL POLYMEDIC® 10 mg

Comprimé pelliculés quadrisécables

Boîtes de 30

Bisoprolol fumarate

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

* Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

* Si vous avez des questions, contactez votre pharmacien ou demandez plus d'informations.

* Ce n'est pas une autre substance. Ainsi, demandez plus d'informations si vous avez des questions.

* Si l'effet thérapeutique désiré n'est pas obtenu, demandez plus d'informations.

IDENT

Compr

Bisopri

Excipit

Excipit

Sans ojet.

Classe pharmaco-thérapeutique

La substance active dans ce médicament a pour nom le Fumarate de Bisoprolol. Le fumarate de Bisoprolol appartient à un groupe de médicaments appelés les bêtabloquants.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans :

* Le traitement de l'hypertension artérielle.

* La prévention des crises d'angoir d'origine (variété de crise d'angine de poitrine).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est d'un comprimé de BIPROL POLYMEDIC 10 mg, une fois par jour. Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour. Le traitement par le Bisoprolol doit être instauré à faible à dose et augmenté progressivement. Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 3,75 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 7,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale : Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de BIPROL POLYMEDIC 10 mg comprimé pelliculé n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadrisécable doit être pris le matin, avec ou sans nourriture. Avalez-le ou les comprimé(s) entier(s) avec un peu d'eau sans le(s) croquer ou l(es) écraser.

DUREE DE TRAITEMENT :

Le traitement par BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadrisécable est habituellement un traitement de longue durée.

67,00

1 3 8 9 1 9 0 1 2 3
P P V 6 7 D H 8 5

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadrisécable dans les cas suivants :

- * Allergie (hypersensibilité) au Bisoprolol ou à l'un des autres composants.
- * Asthme sévère ou problèmes respiratoires chroniques sévères.
- * Troubles sévères de la circulation sanguine dans les membres (de phénomène de Raynaud), pouvant provoquer des picotements dans les doigts ou les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu.

* Phéochromocytome non traité : tumeur rare de la glande surrénale.

* Acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

* Insuffisance cardiaque aiguë non contrôlée médicalement.

* Aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant des injections intraveineuses de médicaments qui augmentent la force de contraction du cœur.

* Rythme cardiaque lent.

* Pression artérielle basse.

* Certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent irrégulier (bloc auriculo-ventriculaire de 2^e ou 3^e degré, sino-auriculaire, maladie du sinus).

* Choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanitaire.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tous les médicaments, BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadrisécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que dans le monde n'y soit pas sujet.

Pour éviter la survenue d'une réaction grave, parlez à un médecin si un effet indésirable se produit soudainement ou s'aggrave rapidement. Les effets indésirables les plus graves sont liés à la fonction cardiaque :

* Ralentissement du rythme cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 10 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 10 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angoir).

* Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angoir).

* Battements cardiaques irréguliers (affecte moins d'1 patient sur 100).

* Aggravation des symptômes de blocage du vaisseau sanguin principal alimentant les jambes, en particulier au début du traitement (fréquente, indéterminée).

Si vous ressentez des étourdissements ou une faiblesse ou si vous avez des difficultés pour respirer, veuillez contacter votre médecin aussitôt que possible. Les autres effets indésirables sont présentés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

Effets fréquents (affectent moins d'1 patient sur 10) :

* Fatigue*, sensation de faiblesse (chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique), vertiges*, maux de tête*.

* Sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds.

* Pression artérielle basse.

* Troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée, constipation.

Effets peu fréquents (affectent moins d'1 patient sur 100) :

* Troubles du sommeil.

* Dépression.

* Vertiges lors du passage à la position debout.

* Gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques.

* Faiblesse musculaire, crampes.

Effets rares (affectent moins d'1 patient sur 1000) :

* Troubles de l'audition.

* Rhinite allergique.

* Diminution de la sécrétion de larmes.

* Inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou des yeux.

* Résultats d'analyses anormaux.

* Réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruption cutanée.

* Troubles de l'érection.

* Cauchemars, hallucinations.

* Perte de connaissance.

Effets très rares (affectent moins d'1 patient sur 10 000) :

* Irritation et rougeur des yeux (conjonctivite).

* Chute des cheveux.

* Apparition ou aggravation d'une éruption cutanée squameuse (psoriasis).

BIPROL POLYMEDIC® 10 mg

Comprimé pelliculés quadrisécables

Boîtes de 30

Bisoprolol fumarate

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

* Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

* Si vous avez des questions, contactez votre pharmacien ou demandez plus d'informations.

* Ce n'est pas une autre substance. Ainsi, demandez plus d'informations si vous avez des questions.

* Si l'effet thérapeutique désiré n'est pas atteint, demandez plus d'informations.

IDENT

Compr

Bisopri

Excipit

Excipit

Sans ojet.

Classe pharmaco-thérapeutique

La substance active dans ce médicament a pour nom le Fumarate de Bisoprolol. Le fumarate de Bisoprolol appartient à un groupe de médicaments appelés les bêtabloquants.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans :

* Le traitement de l'hypertension artérielle.

* La prévention des crises d'angoir d'origine (variété de crise d'angine de poitrine).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est d'un comprimé de **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, une fois par jour. Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour. Le traitement par le Bisoprolol doit être instauré à faible à dose et augmenté progressivement. Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 3,75 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 7,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale : Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de BIPROL POLYMEDIC 10 mg comprimé pelliculé n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadrisécable doit être pris le matin, avec ou sans nourriture. Avalez-le ou les comprimé(s) entier(s) avec un peu d'eau sans le(s) croquer ou l(es) écraser.

DUREE DE TRAITEMENT :

Le traitement par **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadrisécable est habituellement un traitement de longue durée.

67,00

1 3 8 9 1 9 0 1 2 3
P P V 6 7 D H 8 5

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadrisécable dans les cas suivants :

- * Allergie (hypersensibilité) au Bisoprolol ou à l'un des autres composants.
- * Asthme sévère ou problèmes respiratoires chroniques sévères.
- * Troubles sévères de la circulation sanguine dans les membres (de phénomène de Raynaud), pouvant provoquer des picotements dans les doigts ou les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu.

* Phéochromocytome non traité : tumeur rare de la glande surrénale.

* Acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

* Insuffisance cardiaque aiguë non contrôlée médicalement.

* Aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant des injections intraveineuses de médicaments qui augmentent la force de contraction du cœur.

* Rythme cardiaque lent.

* Pression artérielle basse.

* Certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent irrégulier (bloc auriculo-ventriculaire de 2^e ou 3^e degré, sino-auriculaire, maladie du sinus).

* Choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanitaire.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tous les médicaments, **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadrisécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que très peu de monde n'y soit pas sujet.

Pour éviter la survenue d'une réaction grave, parlez à un médecin si un effet indésirable se produit soudainement ou s'aggrave rapidement. Les effets indésirables les plus graves sont liés à la fonction cardiaque :

* Ralentissement du rythme cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 10 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 10 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angoir).

* Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angoir).

* Battements cardiaques irréguliers (affecte moins d'1 patient sur 100).

* Aggravation des symptômes de blocage du vaisseau sanguin principal alimentant les jambes, en particulier au début du traitement (fréquente, indéterminée).

Si vous ressentez des étourdissements ou une faiblesse ou si vous avez des difficultés pour respirer, veuillez contacter votre médecin aussitôt que possible. Les autres effets indésirables sont présentés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

Effets fréquents (affectent moins d'1 patient sur 10) :

* Fatigue*, sensation de faiblesse (chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique), vertiges*, maux de tête*.

* Sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds.

* Pression artérielle basse.

* Troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée, constipation.

Effets peu fréquents (affectent moins d'1 patient sur 100) :

* Troubles du sommeil.

* Dépression.

* Vertiges lors du passage à la position debout.

* Gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques.

* Faiblesse musculaire, crampes.

Effets rares (affectent moins d'1 patient sur 1000) :

* Troubles de l'audition.

* Rhinite allergique.

* Diminution de la sécrétion de larmes.

* Inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou des yeux.

* Résultats d'analyses anormaux.

* Réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruption cutanée.

* Troubles de l'érection.

* Cauchemars, hallucinations.

* Perte de connaissance.

Effets très rares (affectent moins d'1 patient sur 10 000) :

* Irritation et rougeur des yeux (conjonctivite).

* Chute des cheveux.

* Apparition ou aggravation d'une éruption cutanée squameuse (psoriasis).

BIPROL POLYMEDIC® 10 mg

Comprimé pelliculés quadrisécables

Boîtes de 30

Bisoprolol fumarate

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

* Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

* Si vous avez des questions, contactez votre pharmacien ou demandez plus d'informations.

* Ce n'est pas une autre substance. Ainsi, demandez plus d'informations si vous avez des questions.

* Si l'effet thérapeutique désiré n'est pas obtenu, demandez plus d'informations.

IDENT

Compr

Bisopri

Excipit

Excipit

Sans ojet.

Classe pharmaco-thérapeutique

La substance active dans ce médicament a pour nom le Fumarate de Bisoprolol. Le fumarate de Bisoprolol appartient à un groupe de médicaments appelés les bêtabloquants.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans :

* Le traitement de l'hypertension artérielle.

* La prévention des crises d'angoir d'origine (variété de crise d'angine de poitrine).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est d'un comprimé de **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, une fois par jour. Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour. Le traitement par le Bisoprolol doit être instauré à faible à dose et augmenté progressivement. Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 3,75 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 7,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale : Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de BIPROL POLYMEDIC 10 mg comprimé pelliculé n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadrisécable doit être pris le matin, avec ou sans nourriture. Avalez-le ou les comprimé(s) entier(s) avec un peu d'eau sans le(s) croquer ou l(es) écraser.

DUREE DE TRAITEMENT :

Le traitement par **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadrisécable est habituellement un traitement de longue durée.

67,00

1 3 8 9 1 9 0 1 2 3
P P V 6 7 D H 8 5

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadrisécable dans les cas suivants :

- * Allergie (hypersensibilité) au Bisoprolol ou à l'un des autres composants.
- * Asthme sévère ou problèmes respiratoires chroniques sévères.
- * Troubles sévères de la circulation sanguine dans les membres (de phénomène de Raynaud), pouvant provoquer des picotements dans les doigts ou les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu.

* Phéochromocytome non traité : tumeur rare de la glande surrénale.

* Acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

* Insuffisance cardiaque aiguë non contrôlée médicalement.

* Aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant des injections intraveineuses de médicaments qui augmentent la force de contraction du cœur.

* Rythme cardiaque lent.

* Pression artérielle basse.

* Certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent irrégulier (bloc auriculo-ventriculaire de 2^e ou 3^e degré, sino-auriculaire, maladie du sinus).

* Choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanitaire.

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tous les médicaments, **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadrisécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que dans le monde n'y soit pas sujet.

Pour éviter la survenue d'une réaction grave, parlez à un médecin si un effet indésirable se produit soudainement ou s'aggrave rapidement. Les effets indésirables les plus graves sont liés à la fonction cardiaque :

* Ralentissement du rythme cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 10 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 10 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angoir).

* Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angoir).

* Battements cardiaques irréguliers (affecte moins d'1 patient sur 100).

* Aggravation des symptômes de blocage du vaisseau sanguin principal alimentant les jambes, en particulier au début du traitement (fréquente, indéterminée).

Si vous ressentez des étourdissements ou une faiblesse ou si vous avez des difficultés pour respirer, veuillez contacter votre médecin aussitôt que possible. Les autres effets indésirables sont présentés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

Effets fréquents (affectent moins d'1 patient sur 10) :

* Fatigue*, sensation de faiblesse (chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique), vertiges*, maux de tête*.

* Sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds.

* Pression artérielle basse.

* Troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée, constipation.

Effets peu fréquents (affectent moins d'1 patient sur 100) :

* Troubles du sommeil.

* Dépression.

* Vertiges lors du passage à la position debout.

* Gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques.

* Faiblesse musculaire, crampes.

Effets rares (affectent moins d'1 patient sur 1000) :

* Troubles de l'audition.

* Rhinite allergique.

* Diminution de la sécrétion de larmes.

* Inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou des yeux.

* Résultats d'analyses anormaux.

* Réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruption cutanée.

* Troubles de l'érection.

* Cauchemars, hallucinations.

* Perte de connaissance.

Effets très rares (affectent moins d'1 patient sur 10 000) :

* Irritation et rougeur des yeux (conjonctivite).

* Chute des cheveux.

* Apparition ou aggravation d'une éruption cutanée squameuse (psoriasis).

BIPROL POLYMEDIC® 10 mg

Comprimés pelliculés quadratisables

Boîtes de 30

Bisoprolol fumarate

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

* Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

* Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'info.

* C'est
que
nous
• Si
indis-
voli

IDE
Cor
Bisi
Exi
Exi
Exi
Sans objet.

Classe pharmaco-thérapeutique

La substance active dans ce médicament a pour nom le Fumarate de Bisoprolol. Le fumarate de Bisoprolol appartient à un groupe de médicaments appelés les bêtabloquants.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans :

* Le traitement de l'hypertension artérielle,

* La prévention des crises d'angoisse d'effort (variété de crise d'angine de poitrine),

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est d'un comprimé de **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, une fois par jour. Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Le traitement par le Bisoprolol doit être instauré à faible à dose et augmenté progressivement. Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 3,75 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 7,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de Bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale : Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de **BIPROL POLYMEDIC 10 mg** comprimé pelliculé n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadratisable doit être pris le matin, avec ou sans nourriture. Avalez le ou les comprimé(s) entier(s) avec un peu d'eau sans le(s) croquer ou f(es) écraser.

DUREE DE TRAITEMENT :

Le traitement par **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadratisable est habituellement un traitement de longue durée.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadratisable dans les cas suivants :

- * Allergie (hypersensibilité) au Bisoprolol ou à l'un des autres composants.
- * Asthme sévère ou problèmes respiratoires chroniques sévères.
- * Troubles sévères de la circulation sanguine dans les membres (de type phénomène de Raynaud), pouvant provoquer des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou vire à la couleur bleue.
- * Phéochromocytome non traité : tumeur rare de la glande surrenale.
- * Acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.
- * Insuffisance cardiaque aiguë non contrôlée médicalement.
- * Aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant des injections intraveineuses de médicaments qui augmentent la force de contraction du cœur.
- * Rythme cardiaque lent.
- * Pression artérielle basse.
- * Certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier (bloc auriculo-ventriculaire de 2ème ou 3ème degré, bloc sino-auriculaire, maladie du sinus).
- * Choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanitaire.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tous les médicaments, **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadratisable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Pour éviter la survenue d'une réaction grave, parlez à un médecin si un effet indésirable se produit soudainement ou s'aggrave rapidement. Les effets indésirables les plus graves sont liés à la fonction cardiaque :

- * Ralentissement du rythme cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 10 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angoir).
- * Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angoir).
- * Battements cardiaques irréguliers (affecte moins d'1 patient sur 100).
- * Aggravation des symptômes de blocage du vaisseau sanguin principal qui alimente les jambes, en particulier au début du traitement (fréquence indéterminée).

Si vous ressentez des étourdissements ou une faiblesse ou si vous avez des difficultés pour respirer, veuillez contacter votre médecin aussitôt que possible. Les autres effets indésirables sont présentés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

Effets fréquents (affectent moins d'1 patient sur 10) :

- * Fatigue*, sensation de faiblesse (chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique), vertiges*, maux de tête*.
- * Sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds.
- * Pression artérielle basse.
- * Troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée ou constipation.

Effets peu fréquents (affectent moins d'1 patient sur 100) :

- * Troubles du sommeil.
- * Dépression.
- * Vertiges lors du passage à la position debout.
- * Gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques.
- * Faiblesse musculaire, crampes.

Effets rares (affectent moins d'1 patient sur 1000) :

- * Troubles de l'audition.
- * Rhinite allergique.
- * Diminution de la sécrétion de larmes.
- * Inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux.
- * Résultats d'analyses anormaux.
- * Réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruptions cutanées.
- * Troubles de l'érection.
- * Cauchemars, hallucinations.
- * Perte de connaissance.

Effets très rares (affectent moins d'1 patient sur 10 000) :

- * Irritation et rougeur des yeux (conjonctivite).
- * Chute des cheveux.
- * Apparition ou aggravation d'une éruption cutanée squameuse (psoriasis).

BIPROL POLYMEDIC® 10 mg

Comprimés pelliculés quadratisables

Boîtes de 30

Bisoprolol fumarate

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

* Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

* Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'info.

* C'est
que
nous
• Si
indis-
voli

IDE
Cor
Bisi
Exi
Exi
Exi
Sans objet.

Classe pharmaco-thérapeutique

La substance active dans ce médicament a pour nom le Fumarate de Bisoprolol. Le fumarate de Bisoprolol appartient à un groupe de médicaments appelés les bêtabloquants.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans :

* Le traitement de l'hypertension artérielle,

* La prévention des crises d'angoisse d'effort (variété de crise d'angine de poitrine),

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est d'un comprimé de **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, une fois par jour. Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Le traitement par le Bisoprolol doit être instauré à faible à dose et augmenté progressivement. Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 3,75 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 7,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de Bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale : Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de **BIPROL POLYMEDIC 10 mg** comprimé pelliculé n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadratisable doit être pris le matin, avec ou sans nourriture. Avalez le ou les comprimé(s) entier(s) avec un peu d'eau sans le(s) croquer ou f(es) écraser.

DUREE DE TRAITEMENT :

Le traitement par **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadratisable est habituellement un traitement de longue durée.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadratisable dans les cas suivants :

- * Allergie (hypersensibilité) au Bisoprolol ou à l'un des autres composants.
- * Asthme sévère ou problèmes respiratoires chroniques sévères.
- * Troubles sévères de la circulation sanguine dans les membres (de type phénomène de Raynaud), pouvant provoquer des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou vire à la couleur bleue.
- * Phéochromocytome non traité : tumeur rare de la glande surrenale.
- * Acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.
- * Insuffisance cardiaque aiguë non contrôlée médicalement.
- * Aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant des injections intraveineuses de médicaments qui augmentent la force de contraction du cœur.
- * Rythme cardiaque lent.
- * Pression artérielle basse.
- * Certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier (bloc auriculo-ventriculaire de 2ème ou 3ème degré, bloc sino-auriculaire, maladie du sinus).
- * Choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanitaire.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tous les médicaments, **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadratisable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Pour éviter la survenue d'une réaction grave, parlez à un médecin si un effet indésirable se produit soudainement ou s'aggrave rapidement. Les effets indésirables les plus graves sont liés à la fonction cardiaque :

- * Ralentissement du rythme cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 10 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angoir).
- * Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angoir).
- * Battements cardiaques irréguliers (affecte moins d'1 patient sur 100).
- * Aggravation des symptômes de blocage du vaisseau sanguin principal qui alimente les jambes, en particulier au début du traitement (fréquence indéterminée).

Si vous ressentez des étourdissements ou une faiblesse ou si vous avez des difficultés pour respirer, veuillez contacter votre médecin aussitôt que possible. Les autres effets indésirables sont présentés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

Effets fréquents (affectent moins d'1 patient sur 10) :

- * Fatigue*, sensation de faiblesse (chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique), vertiges*, maux de tête*.
- * Sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds.
- * Pression artérielle basse.
- * Troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée ou constipation.

Effets peu fréquents (affectent moins d'1 patient sur 100) :

- * Troubles du sommeil.
- * Dépression.
- * Vertiges lors du passage à la position debout.
- * Gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques.
- * Faiblesse musculaire, crampes.

Effets rares (affectent moins d'1 patient sur 1000) :

- * Troubles de l'audition.
- * Rhinite allergique.
- * Diminution de la sécrétion de larmes.
- * Inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux.
- * Résultats d'analyses anormaux.
- * Réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruptions cutanées.
- * Troubles de l'érection.
- * Cauchemars, hallucinations.
- * Perte de connaissance.

Effets très rares (affectent moins d'1 patient sur 10 000) :

- * Irritation et rougeur des yeux (conjonctivite).
- * Chute des cheveux.
- * Apparition ou aggravation d'une éruption cutanée squameuse (psoriasis).