

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 - Tel. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° W19-537766

ND: 48250

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1608 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre : ~~Employé~~
 Nom & Prénom : AZZOUZI - ELIDRISSI My TAHAR
 Date de naissance : 1950
 Adresse : Rue Ahmed kadmiri Res Nabil Im D Apt 13 Cas
 Tél. : 0663082895 Total des frais engagés : 985,02 Mds

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 27 / 10 / 20
 Nom et prénom du malade : AZZOUZI ELIDRISSI My TAHAR Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Cystite - Colopathie
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : CAS Le : 22 / 11 / 20

Signature de l'adhérent(e) :

[Signature]



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
27/10/20			159,00	INP : 03 20 00 02 0

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	27/10/20	835,00

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

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES					
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.					
Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.					
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/> FIN D'EXECUTION <input type="text"/>	
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> DATE DU DEVIS <input type="text"/> DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>	
	H 25533412 21433552 00000000 00000000 D G 00000000 00000000 35533411 11433553 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 DEBBARH Laïla

Diplômée de la Faculté de Médecine
et de Pharmacie de Rabat

MEDECINE GENERALE

Centre Commercial Nadia - Imm. 3
Bd. Brahim Roudani (Ex. Route d'El Jadida)
Maârif - Casablanca - Tél. : 0522 98.22.57

الدكتورة الدباغ ليلي
خريجة كلية الطب والصيدلة
بالرباط

الطب العام

إقامة نادية - المركز التجاري - عمارة 3
شارع ابراهيم روداني (طريق الجديدة سابقا)
المعاريف - الدار البيضاء - الهاتف : 0522 98.22.57

Casablanca, le 27/10/20

Azzouzi El Idrissi Archa

6850
+ Arcs 500 cp
1 cp x 2 fois x 5 j
T = 835,60

4720 Trimechat gel
1 gel avant repas midi
soir

133 Ballonyl gel
2 gel à 16 h
87,50 x 3

26350 Nebilet cp
1 cp / j x 3 mois
131,50 x 3 = 394,50
starval 80
= 835,60 14 cp / j x 3 mois

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

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

STARVAL® 160 mg

STARVAL® 80 mg.

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

STARVAL® 160 mg

La substance active est :

Valsartan 160 mg

STARVAL® 80 mg

La substance active est :

Valsartan 80 mg

Pour un comprimé pelliculé

Les autres composants :

Noyau (en commun) : Cellulose microcristalline, Croscovidone, Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, Amidon prégelatinisé, eau purifiée.

Pelliculage : Opadry 03G52389 Jaune (pour STARVAL® 80 mg), Opadry 03G54386 rose (pour STARVAL® 160 mg)

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Ce médicament se présente en boîtes de 14 & 28 comprimés pelliculés.

4. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II, non associés (code ATC : C09CA03).

5. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

STARVAL®, comprimé pelliculé, peut être utilisé sous trois affections différentes :

- **Pour traiter l'hypertension artérielle chez les patients adultes, les enfants et les adolescents âgés de 6 à 18 ans.** L'hypertension artérielle augmente l'effort fourni par le cœur et les artères. En l'absence de traitement, l'hypertension peut endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et peut entraîner un accident vasculaire cérébral, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance rénale. L'hypertension artérielle augmente le risque de crise cardiaque. Le fait d'abaisser votre pression artérielle jusqu'à un niveau normal permet de diminuer le risque d'apparition de ces pathologies.
- **Pour le traitement de patients adultes ayant récemment subi une crise cardiaque** (infarctus du myocarde). « Récemment » signifie ici entre 12 heures et 10 jours.
- **Pour traiter les patients adultes atteints d'insuffisance cardiaque symptomatique.** STARVAL®, comprimé pelliculé, est utilisé quand les inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) (une autre famille de médicaments pour traiter l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. STARVAL®, comprimé pelliculé, peut également être utilisé en plus des IEC lorsque les diurétiques (un autre médicament pour l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. L'insuffisance cardiaque comporte les symptômes suivants : souffle court et gonflement des pieds et des jambes par accumulation de liquide. Elle survient lorsque le muscle cardiaque ne parvient pas à pomper suffisamment de sang pour fournir la quantité de sang nécessaire à l'organisme.

6. POSOLOGIE & MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin afin d'obtenir les meilleurs résultats et réduire le risque d'effets indésirables. Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne remarquent souvent aucun signe de la présence de cette maladie. La plupart des personnes peuvent se sentir plutôt normales. C'est pourquoi il est d'autant plus important que vous respectiez les rendez-vous avec le médecin, même si vous vous sentez bien.

- **Hypertension artérielle chez les patients adultes :** La dose habituelle est de 80 mg par jour. Dans certains cas, votre médecin peut prescrire des doses plus fortes (ex. 160 mg ou 320 mg). Il pourrait également associer STARVAL®, comprimé pelliculé à un autre médicament (ex. un diurétique).
- **Hypertension chez les enfants et adolescents (âgés de 6 à 18 ans) :**

Chez les patients de poids inférieur à 35 kg, la posologie habituelle est de 40 mg de médicament une fois par jour.

Chez les patients pesant 35 kg ou plus, la posologie habituelle est de 80 mg

PPV : 131 DH 50

lot n° :

exp. :

5205226

des doses plus
ju à un maximum

lutes :
nt débuté des la
Votre médecin
maînes suivantes
ur. La dose finale

autre traitement de
ient être approprié

is par jour. Votre
urs des semaines
is par jour. La dose

autre traitement de
quel traitement est

Vous pouvez prendre STARVAL®, comprimé pelliculé avec ou sans aliments. Prenez STARVAL®, comprimé pelliculé avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

Prenez STARVAL®, comprimé pelliculé à peu près au même moment tous les jours.

7. CONTRE-INDICATION

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au Valsartan ou à l'un des autres composants contenus dans STARVAL®, comprimé pelliculé,
 - si si vous avez une maladie grave du foie,
 - si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre STARVAL® en début de grossesse - voir la rubrique Grossesse),
 - si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par un antihypertenseur appelé Aiskiren.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

8. EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, STARVAL®, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces effets indésirables peuvent survenir à certaines fréquences définies ci-dessous :

- très fréquent : affecte plus de 1 utilisateur sur 10,
- fréquent : affecte 1 à 10 utilisateurs(s) sur 100,
- peu fréquent : affecte 1 à 10 utilisateurs(s) sur 1 000,
- rare : affecte 1 à 10 utilisateurs(s) sur 10 000,
- très rare : affecte moins de 1 utilisateur sur 10 000,
- inconnu : la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

Certains symptômes nécessitent une prise en charge médicale immédiate :

En cas de symptômes d'angoisse tels que :

- gonflement du visage, des lèvres
- difficultés à respirer ou à avaler,
- urticaire, démangeaisons.

Si vous ressentez l'un de ces symptômes immédiatement, contactez votre médecin d'emploi / Mises en garde spéciales

Effets indésirables :

Fréquent

- sensations vertigineuses,
- pression artérielle basse accompagnée de sensations vertigineuses en position debout,
- fonction rénale diminuée (signes de

Peu fréquent

- orthostase (voir rubrique « En cas de charge médicale immédiate »)
- perte de connaissance soudaine
- sensation de tête qui tourne (vertige)
- importante diminution de la force (faiblesse)
- spasmes musculaires, et d'hyperkaliémie),
- essoufflement, difficulté à respirer
- pieds ou des jambes (signes d'insuffisance cardiaque)
- toux,
- douleurs abdominales,
- nausée,
- diarrhée,
- fatigue,
- faiblesse.

Fréquence indéterminée

- apparition de cloques sur la peau
- réactions allergiques avec éruption
- symptômes de fièvre, gonflement
- myalgies
- symptômes musculaires, gonflement
- symptômes grippaux peuvent survenir
- taches violacées à rougeâtres
- d'inflammation des vaisseaux sans vasculature),
- saignements ou ecchymoses inhabituels
- douleurs musculaires (myalgie),
- fièvre, mal de gorge ou angine
- taux faible de globules blancs, équilibre
- diminution du taux d'hémoglobine
- sang (ce qui peut, dans des cas sévères,
- augmentation du taux de potasse sévères, provoquer des spasmes cardiaques),
- augmentation des valeurs de la
- atteinte hépatique) y compris une
- le sang (qui peut, dans des cas sévères,
- peau et des yeux),
- augmentation du taux d'urée sans
- indiquer une fonction rénale anormale
- taux faible de sodium dans le sang
- confusion, un spasme musculaire sévères).
- La fréquence de certains effets indésirables. Ainsi, les effets secondaires de la fréquence d'administration de la fonction rénale ou des patients adultes traités ayant des patients adultes traités pour insuffisance cardiaque récente.
- Les effets indésirables chez les enfants observés chez les adultes.
- SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES DANS CETTE NOTICE, MENTIONNEZ-LES A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

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

STARVAL® 160 mg

STARVAL® 80 mg.

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

STARVAL® 160 mg

La substance active est :

Valsartan 160 mg

STARVAL® 80 mg

La substance active est :

Valsartan 80 mg

Pour un comprimé pelliculé

Les autres composants :

Noyau (en commun) : Cellulose microcristalline, Croscovidone, Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, Amidon prégelatinisé, eau purifiée.

Pelliculage : Opadry 03G52389 Jaune (pour STARVAL® 80 mg), Opadry 03G54386 rose (pour STARVAL® 160 mg)

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Ce médicament se présente en boîtes de 14 & 28 comprimés pelliculés.

4. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II, non associés (code ATC : C09CA03).

5. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

STARVAL®, comprimé pelliculé, peut être utilisé sous trois affections différentes :

- **Pour traiter l'hypertension artérielle chez les patients adultes, les enfants et les adolescents âgés de 6 à 18 ans.** L'hypertension artérielle augmente l'effort fourni par le cœur et les artères. En l'absence de traitement, l'hypertension peut endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et peut entraîner un accident vasculaire cérébral, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance rénale. L'hypertension artérielle augmente le risque de crise cardiaque. Le fait d'abaisser votre pression artérielle jusqu'à un niveau normal permet de diminuer le risque d'apparition de ces pathologies.
- **Pour le traitement de patients adultes ayant récemment subi une crise cardiaque** (infarctus du myocarde). « Récemment » signifie ici entre 12 heures et 10 jours.
- **Pour traiter les patients adultes atteints d'insuffisance cardiaque symptomatique.** STARVAL®, comprimé pelliculé, est utilisé quand les inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) (une autre famille de médicaments pour traiter l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. STARVAL®, comprimé pelliculé, peut également être utilisé en plus des IEC lorsque les diurétiques (un autre médicament pour l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. L'insuffisance cardiaque comporte les symptômes suivants : souffle court et gonflement des pieds et des jambes par accumulation de liquide. Elle survient lorsque le muscle cardiaque ne parvient pas à pomper suffisamment de sang pour fournir la quantité de sang nécessaire à l'organisme.

6. POSOLOGIE & MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin afin d'obtenir les meilleurs résultats et réduire le risque d'effets indésirables. Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne remarquent souvent aucun signe de la présence de cette maladie. La plupart des personnes peuvent se sentir plutôt normales. C'est pourquoi il est d'autant plus important que vous respectiez les rendez-vous avec le médecin, même si vous vous sentez bien.

- **Hypertension artérielle chez les patients adultes :** La dose habituelle est de 80 mg par jour. Dans certains cas, votre médecin peut prescrire des doses plus fortes (ex. 160 mg ou 320 mg). Il pourrait également associer STARVAL®, comprimé pelliculé, à un autre médicament (ex. un diurétique).
- **Hypertension chez les enfants et adolescents (âgés de 6 à 18 ans) :**

Chez les patients de poids inférieur à 35 kg, la posologie habituelle est de 40 mg de médicament une fois par jour.

Chez les patients pesant 35 kg ou plus, la posologie habituelle est de 80 mg

PPV : 131 DH 50

lot n° :

exp. :

5205226

des doses plus
ju à un maximum

lutes :
nt débuté des la
Votre médecin
maînes suivantes
ur. La dose finale

autre traitement de
ient est approprié

is par jour. Votre
urs des semaines
is par jour. La dose

autre traitement de
quel traitement est

Vous pouvez prendre STARVAL®, comprimé pelliculé avec ou sans aliments. Prenez STARVAL®, comprimé pelliculé avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

Prenez STARVAL®, comprimé pelliculé, à peu près au même moment tous les jours.

7. CONTRE-INDICATION

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au Valsartan ou à l'un des autres composants contenus dans STARVAL®, comprimé pelliculé,
 - si si vous avez une maladie grave du foie,
 - si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre STARVAL® en début de grossesse - voir la rubrique Grossesse),
 - si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par un antihypertenseur appelé Aiskiren.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

8. EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, STARVAL®, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces effets indésirables peuvent survenir à certaines fréquences définies ci-dessous :

- très fréquent : affecte plus de 1 utilisateur sur 10,
- fréquent : affecte 1 à 10 utilisateurs(s) sur 100,
- peu fréquent : affecte 1 à 10 utilisateurs(s) sur 1 000,
- rare : affecte 1 à 10 utilisateurs(s) sur 10 000,
- très rare : affecte moins de 1 utilisateur sur 10 000,
- inconnu : la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

Certains symptômes nécessitent une prise en charge médicale immédiate :

En cas de symptômes d'angoisse tels que :

- gonflement du visage, des lèvres
- difficultés à respirer ou à avaler,
- urticaire, démangeaisons.

Si vous ressentez l'un de ces symptômes immédiatement, contactez votre médecin d'emploi / Mises en garde spéciales

Effets indésirables :

Fréquent

- sensations vertigineuses,
- pression artérielle basse accompagnée de sensations vertigineuses en position debout,
- fonction rénale diminuée (signes de

Peu fréquent

- orthostase (voir rubrique « en charge médicale immédiate »)
- perte de connaissance soudaine
- sensation de tête qui tourne (vertige)
- importante diminution de la force (faiblesse)
- spasmes musculaires, et d'hyperkaliémie),
- essoufflement, difficulté à respirer
- pieds ou des jambes (signes d'insuffisance cardiaque)
- toux,
- douleurs abdominales,
- nausée,
- diarrhée,
- fatigue,
- faiblesse.

Fréquence indéterminée

- apparition de cloques sur la peau
- réactions allergiques avec éruption
- symptômes de fièvre, gonflement
- myalgies
- symptômes musculaires, gonflement
- symptômes grippaux peuvent survenir
- taches violacées à rougeâtres
- d'inflammation des vaisseaux sans vasculature),
- saignements ou ecchymoses inhabituels
- douleurs musculaires (myalgie),
- fièvre, mal de gorge ou angine
- taux faible de globules blancs, équilibre
- diminution du taux d'hémoglobine
- sang (ce qui peut, dans des cas sévères,
- augmentation du taux de potasse sévères, provoquer des spasmes cardiaques),
- augmentation des valeurs de la
- atteinte hépatique) y compris une
- le sang (qui peut, dans des cas sévères,
- peau et des yeux),
- augmentation du taux d'urée sérique
- indiquer une fonction rénale anormale
- taux faible de sodium dans le sang
- confusion, un spasme musculaire sévères).
- La fréquence de certains effets indésirables. Ainsi, les effets secondaires de la fonction rénale ou des patients adultes traités ayant des patients adultes traités pour insuffisance cardiaque récente.
- Les effets indésirables chez les enfants observés chez les adultes.
- SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES DANS CETTE NOTICE, MENTIONNEZ-LES A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

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

STARVAL® 160 mg

STARVAL® 80 mg.

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

STARVAL® 160 mg

La substance active est :

Valsartan 160 mg

STARVAL® 80 mg

La substance active est :

Valsartan 80 mg

Pour un comprimé pelliculé

Les autres composants :

Noyau (en commun) : Cellulose microcristalline, Croscovidone, Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, Amidon prégelatinisé, eau purifiée.

Pelliculage : Opadry 03G52389 Jaune (pour STARVAL® 80 mg), Opadry 03G54386 rose (pour STARVAL® 160 mg)

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Ce médicament se présente en boîtes de 14 & 28 comprimés pelliculés.

4. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II, non associés (code ATC : C09CA03).

5. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

STARVAL®, comprimé pelliculé, peut être utilisé sous trois affections différentes :

- **Pour traiter l'hypertension artérielle chez les patients adultes, les enfants et les adolescents âgés de 6 à 18 ans.** L'hypertension artérielle augmente l'effort fourni par le cœur et les artères. En l'absence de traitement, l'hypertension peut endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et peut entraîner un accident vasculaire cérébral, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance rénale. L'hypertension artérielle augmente le risque de crise cardiaque. Le fait d'abaisser votre pression artérielle jusqu'à un niveau normal permet de diminuer le risque d'apparition de ces pathologies.
- **Pour le traitement de patients adultes ayant récemment subi une crise cardiaque** (infarctus du myocarde). « Récemment » signifie ici entre 12 heures et 10 jours.
- **Pour traiter les patients adultes atteints d'insuffisance cardiaque symptomatique.** STARVAL®, comprimé pelliculé, est utilisé quand les inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) (une autre famille de médicaments pour traiter l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. STARVAL®, comprimé pelliculé, peut également être utilisé en plus des IEC lorsque les diurétiques (un autre médicament pour l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. L'insuffisance cardiaque comporte les symptômes suivants : souffle court et gonflement des pieds et des jambes par accumulation de liquide. Elle survient lorsque le muscle cardiaque ne parvient pas à pomper suffisamment de sang pour fournir la quantité de sang nécessaire à l'organisme.

6. POSOLOGIE & MODE D'ADMINISTRATION

Posologie :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin afin d'obtenir les meilleurs résultats et réduire le risque d'effets indésirables. Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne remarquent souvent aucun signe de la présence de cette maladie. La plupart des personnes peuvent se sentir plutôt normales. C'est pourquoi il est d'autant plus important que vous respectiez les rendez-vous avec le médecin, même si vous vous sentez bien.

- **Hypertension artérielle chez les patients adultes :** La dose habituelle est de 80 mg par jour. Dans certains cas, votre médecin peut prescrire des doses plus fortes (ex. 160 mg ou 320 mg). Il pourrait également associer STARVAL®, comprimé pelliculé, à un autre médicament (ex. un diurétique).
- **Hypertension chez les enfants et adolescents (âgés de 6 à 18 ans) :**

Chez les patients de poids inférieur à 35 kg, la posologie habituelle est de 40 mg de médicament une fois par jour.

Chez les patients pesant 35 kg ou plus, la posologie habituelle est de 80 mg

PPV : 131 DH 50

lot n° :

exp. :

5205226

des doses plus
ju à un maximum

ultes :
nt débuté des la
Votre médecin
maînes suivantes
ur. La dose finale

autre traitement de
ient est approprié

is par jour. Votre
urs des semaines
is par jour. La dose

autre traitement de
quel traitement est

Vous pouvez prendre STARVAL®, comprimé pelliculé avec ou sans aliments. Prenez STARVAL®, comprimé pelliculé avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

Prenez STARVAL®, comprimé pelliculé, à peu près au même moment tous les jours.

7. CONTRE-INDICATION

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au Valsartan ou à l'un des autres composants contenus dans STARVAL®, comprimé pelliculé,
 - si si vous avez une maladie grave du foie,
 - si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre STARVAL® en début de grossesse - voir la rubrique Grossesse),
 - si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par un antihypertenseur appelé Aiskiren.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

8. EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, STARVAL®, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces effets indésirables peuvent survenir à certaines fréquences définies ci-dessous :

- très fréquent : affecte plus de 1 utilisateur sur 10,
- fréquent : affecte 1 à 10 utilisateurs(s) sur 100,
- peu fréquent : affecte 1 à 10 utilisateurs(s) sur 1 000,
- rare : affecte 1 à 10 utilisateurs(s) sur 10 000,
- très rare : affecte moins de 1 utilisateur sur 10 000,
- inconnu : la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

Certains symptômes nécessitent une prise en charge médicale immédiate :

En cas de symptômes d'angoisse tels que :

- gonflement du visage, des lèvres
- difficultés à respirer ou à avaler,
- urticaire, démangeaisons.

Si vous ressentez l'un de ces symptômes immédiatement, vous devez vous rendre à l'hôpital ou à l'urgence d'emploi. Mises en garde spéciales

Effets indésirables :

Fréquent

- sensations vertigineuses,
- pression artérielle basse accompagnée de sensations vertigineuses en position debout,
- fonction rénale diminuée (signes

Peu fréquent

- orthostase (voir rubrique « En cas de charge médicale immédiate »)
- perte de connaissance soudaine
- sensation de tête qui tourne (vertige)
- importante diminution de la force (faiblesse)
- spasmes musculaires, et d'hyperkaliémie),
- essoufflement, difficulté à respirer
- pieds ou des jambes (signes d'insuffisance cardiaque)
- toux,
- douleurs abdominales,
- nausée,
- diarrhée,
- fatigue,
- faiblesse.

Fréquence indéterminée

- apparition de cloques sur la peau
 - réactions allergiques avec éruption
 - symptômes de fièvre, gonflement
 - myalgies
 - symptômes grippaux peuvent survenir
 - taches violacées à rougeâtres
 - d'inflammation des vaisseaux sans vasculature),
 - saignements ou ecchymoses int
 - douleurs musculaires (myalgie),
 - fièvre, mal de gorge ou angine
 - taux faible de globules blancs, égr
 - diminution du taux d'hémoglobine
 - sang (ce qui peut, dans des cas sév
 - augmentation du taux de potasse
 - sévères, provoquer des spasmes
 - cardiaque),
 - augmentation des valeurs de la
 - atteinte hépatique) y compris une
 - le sang (qui peut, dans des cas sév
 - peau et des yeux),
 - augmentation du taux d'urée sé
 - indiquer une fonction rénale anorm
 - taux faible de sodium dans le sa
 - sévères, un spasme musculaire s
- La fréquence de certains effets indésirables. Ainsi, les effets secondaires de la fréquence d'administration de la fonction rénale ou des patients adultes traités ayant des patients adultes traités pour insuffisance cardiaque récente.
- Les effets indésirables chez les enfants et adolescents observés chez les adultes.
- SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES DANS CETTE NOTICE, MENTIONNEZ-LES A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Trimedat®

Trimébutine

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 pharmacien.

PRESENTATION

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable, flacon de 250ml.

TRIMEDAT® 150 mg gélule, boîte de 20.

COMPOSITION

Substance active : Trimébutine

Nom du médicament	Substance active	Excipients
TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable	Trimébutine base	
TRIMEDAT® 150 mg gélule	Trimébutine maléate	

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique des troubles du transit et de l'inconfort intestinal liés aux troubles du transit.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais TRIMEDAT® :

- La trimébutine est contre-indiquée chez l'enfant de moins de 2 ans.

- En cas d'hypersensibilité à la trimébutine ou à l'un des autres composants.

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Mises en garde spéciales

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable

En raison de la présence du saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies métaboliques rares).

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable, flacon de 250 ml contient du parahydroxybenzoate de méthyle et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

Précautions d'emploi

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable

5 ml de la suspension reconstituée contient 3 g de saccharose.

Il faut en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète.

Il est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au saccharose (maladie héréditaire).

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car il seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

Allaitement

Il est préférable de ne pas prendre ce médicament si vous allaitez.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

SPORTIFS

Sans objet.

EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable en flacon de 250 ml contient du saccharose et du parahydroxybenzoate de méthyle.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Posologie

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.*

TRIMEDAT® 150 mg gélules :

La posologie usuelle est de 300 mg par jour en 2 prises.

Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 600 mg par jour en 2 à 3 prises.

Le traitement doit être de courte durée.

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable

Adultes :

1 cuillère à soupe 3 fois par jour au cours des principaux repas.

Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 6 cuillères à soupe par jour.

Enfants :

- De 2 ans à 5 ans : 1 cuillère à café 3 fois par jour

- Au-dessus de 5 ans : 2 cuillères à café 3 fois par jour.

Mode et voie d'administration :

TRIMEDAT® 150 mg gélules :

avec un verre d'eau.

sur suspension buvable

Suspension buvable instantanée

on gazeuse ou bouillie refroidie par étapes jusqu'au col

ur et à mesure jusqu'à obtention d'un mélange

ploi

vant chaque utilisation.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de TRIMEDAT® 150 mg gélules, ou TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable que vous n'auriez dû :

EN CAS DE SURDOSAGE, CONSULTEZ VOTRE MEDECIN.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, TRIMEDAT® est susceptible d'avoir des effets indésirables bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

• Rares réactions cutanées.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

DECLARATION DES EFFETS INDESIRABLES :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

CONSERVATION

TRIMEDAT® 150mg gélules :

Pas de précautions particulières de conservation

TRIMEDAT® 0,787% granulés pour suspension buvable :

Avant ouverture : Pas de précautions particulières de conservation.

Après reconstitution : La suspension buvable ne doit pas être conservée plus de 4 semaines à température ambiante.

Ne pas laisser à la portée des enfants

CONDITIONS DE DELIVRANCE

Liste II

PEREMPTION

Ne pas utiliser TRIMEDAT® après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Août 2017

Laboratoires Pharma S

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc

Yasmine LAHLOU FILALI - Pharmacien Responsable

PHARMA S

IV. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT :

POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Dans tous les cas, se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

A titre indicatif :

- Chez l'adulte, la posologie est de 250 mg à 1 500 mg/jour. Elle dépend de l'indication, de la localisation de l'infection et du germe en cause.

- Chez l'enfant, la posologie dépend de l'indication et du poids de l'enfant. La durée du traitement ne dépasse pas 14 jours.

Insuffisance rénale ou hépatique : la dose quotidienne sera réduite de moitié en observant un intervalle de 24 heures entre les deux administrations.

Mode et/ou voie(s) d'administration

Voie orale.

Fréquence d'administration

1 à 2 prises par jour.

Durée du traitement

Pour être efficace, cet antibiotique que votre médecin vous l'aura co

prescrites et aussi longtemps

SURDOSAGE :

Si vous avez pris plus de ce médicament ou votre pharmacien

Instructions en cas d'omission

Si vous oubliez de prendre ce

que vous avez oublié de prendre

LOT 200744
EXP 05/2023
PPV 67.50DH

immédiatement votre médecin

ur compenser la dose simple

V. EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÊNANTS :

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT, PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GÊNANTS :

- troubles digestifs : nausées, vomissements, ballonnement, diarrhée, perte d'appétit, douleur au ventre, trouble au niveau de l'estomac ;

- manifestations cutanées : éruptions érythémateuses, rougeurs, ; rarement : photosensibilisation, purpura (apparition sur la peau de taches rouges) ; exceptionnellement : éruption de papules rouges (lésions de la peau en relief, de tailles variables) qui peuvent s'étendre et confluer ; lésions sévères de la peau aux aspects de cloque et de bulle sur le corps (syndrome de Lyell et de Stevens- Johnson),

- atteinte de l'appareil locomoteur : douleurs musculaires et/ou articulaires, tendinites, ruptures du tendon d'Achille qui peuvent survenir dès les premières 48 heures de traitement et atteindre les deux jambes ,

- manifestations neurologiques : convulsions, confusion, hallucinations, maux de tête, étourdissements, fatigue, troubles de la vue, insomnie, sensations d'ivresse, anomalies de la perception des sensations du toucher, pression excessive à l'intérieur du crâne, aggravation d'une myasthénie,

- atteinte rénale : insuffisance rénale aiguë disparaissant à l'arrêt du traitement, notamment chez la personne âgée,

- manifestations allergiques : urticaire ; exceptionnellement : choc allergique et variété d'urticaire avec gonflement du visage et du cou,

- manifestations hématologiques : modifications possibles du bilan sanguin (rarement : leucopénie, thrombopénie, hyperéosinophilie, quelques très rares cas d'anémie hémolytique) pouvant se traduire par une fièvre inexpliquée, des saignements de nez ou des gencives, ou une pâleur ou une fatigue intense. Contactez alors rapidement votre médecin.

- manifestations hépatiques : rarement : perturbation du bilan hépatique, avec élévation passagère de certaines enzymes du foie (transaminases ASAT- ALAT, phosphatases alcalines) et élévation de la bilirubine (pigment biliaire) dans le sang ; exceptionnellement : hépatite.

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GÊNANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.



Gélule
Voie orale

Ballonyl®

Charbon actif

Deva
Pharmaceutique

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Charbon actif 162 mg.
Excipients : qsp 1 gélule.

FORME ET PRESENTATIONS

Gélules

Boîte de 20, 30 et 60

PROPRIETES

Ballonyl contient du charbon végétal activé. Grâce à son fort pouvoir adsorbant au niveau intestinal, il agit contre les gaz, des toxines et des bactéries responsables de ces troubles. Il possède un effet bénéfique sur la flore intestinale, en luttant contre les phénomènes de ballonnements.

LOT: 200268
DLUO: 07/2023
63.30DH

VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

Prendre 2 gélules avec un grand verre d'eau, 3 fois par jour à distance des repas, en complément d'une alimentation variée et équilibrée. Renouveler les prises en fonction des sensibilités individuelles.

La posologie usuelle est de 4 gélules par jour. Sur les conseils de votre médecin ou de votre pharmacien, la posologie peut être portée à 6 gélules par jour.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

D'une façon générale, il convient au cours de la grossesse et de l'allaitement de toujours demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant d'utiliser un produit.

PRECAUTIONS D'EMPLOI

Afin d'éviter d'éventuelles interactions nocives entre plusieurs substances, signaler à votre médecin ou à votre pharmacien tout traitement en cours.

Ne pas dépasser la dose recommandée.
Garder hors de portée des enfants.
A conserver dans un endroit sec et frais.

Autorisation ministère de santé n° : DA20181805313DMP/20UCAV1

Deva
Pharmaceutique
100 rue de la République 93000 La Courneuve

IMPRIMEPEL 07/18

NEBILET® 5 mg

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais d'autre, même en cas de identiques, cela pourrait lui être

* VIGNETTE

NEBILET® 5mg
28 comprimés

Pharmaceutical Institute
R.S. 283 OUM AZZA Région Rabat

PPV: 87 DH 50

NEBILET 5 mg, comprimé quadr

La substance active est :

Nébivolol

Sous forme de chlorhydrate de nébivolol
pour un comprimé quadriséable

Les autres composants sont :

Polysorbate 80, hypromellose, lactose monohydraté, amidon de maïs, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

1. QU'EST-CE QUE NEBILET 5 mg, comprimé quadriséable

ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous la forme d'un comprimé quadriséable en boîte de 28 comprimés.

Ce médicament est un bêta-bloquant sélectif.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (d'origine inconnue).

Ce médicament est également utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable à modérée, en complément

(un médicament protecteur utilisé dans le traitement du cancer);

Médicaments pour traiter un excès d'acidité dans l'estomac ou les ulcères (médicament antiacide), par exemple la cimétidine ; NEBILET 5 mg doit être pris pendant les repas et l'antiacide entre les repas.

L'utilisation de ces médicaments est généralement déconseillée sous traitement par nébivolol sauf de votre médecin.

T PRENDRE NEBILET 5 mg, quadriséable ?

généralement d'un comprimé par jour.

s âgés et chez les insuffisants rénaux,

initiale est de 1/2 comprimé par jour.

l'hypertensive se manifeste généralement 2 semaines de traitement, l'effet maximal

ne pouvant apparaître qu'au bout de 4 semaines.

Votre médecin peut décider d'associer d'autres médicaments antihypertenseurs, en cas de réponse insuffisante.

Insuffisance cardiaque chronique stable

La posologie est adaptée à chaque patient, par augmentation progressive des doses toutes les 1 à 2 semaines en fonction de la tolérance.

Le traitement est instauré à 1,25 mg (soit 1/4 de comprimé) par jour pendant 1 à 2 semaines, selon la prescription de votre médecin.

Si le médicament est bien toléré, la posologie sera augmentée à 2,5 mg (soit 1/2 comprimé) une fois par jour pendant 1 à 2 semaines, puis 5 mg (soit 1 comprimé) une fois par jour pendant 1 à 2 semaines selon la prescription de votre médecin, et enfin à 10 mg (2 comprimés en une prise) par jour.

NEBILET® 5 mg

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais d'autre, même en cas de identiques, cela pourrait lui être

* VIGNETTE

NEBILET® 5mg
28 comprimés

Pharmaceutical Institute
R.S. 283 OUM AZZA Région Rabat

PPV: 87 DH 50

NEBILET 5 mg, comprimé quadr

La substance active est :

Nébivolol

Sous forme de chlorhydrate de nébivolol
pour un comprimé quadrisécable

Les autres composants sont :

Polysorbate 80, hypromellose, lactose monohydraté, amidon de maïs, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

1. QU'EST-CE QUE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable

ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous la forme d'un comprimé quadrisécable en boîte de 28 comprimés.

Ce médicament est un bêta-bloquant sélectif.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (d'origine inconnue).

Ce médicament est également utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable à modérée, en complément

(un médicament protecteur utilisé dans le traitement du cancer);

Médicaments pour traiter un excès d'acidité dans l'estomac ou les ulcères (médicament antiacide), par exemple la cimétidine ; NEBILET 5 mg doit être pris pendant les repas et l'antiacide entre les repas.

L'utilisation de ces médicaments est généralement déconseillée sous traitement par nébivolol sauf de votre médecin.

T PRENDRE NEBILET 5 mg, quadrisécable ?

généralement d'un comprimé par jour.

s âgés et chez les insuffisants rénaux,

initiale est de 1/2 comprimé par jour.

l'hypertensive se manifeste généralement 2 semaines de traitement, l'effet maximal

ne pouvant apparaître qu'au bout de 4 semaines.

Votre médecin peut décider d'associer d'autres médicaments antihypertenseurs, en cas de réponse insuffisante.

Insuffisance cardiaque chronique stable

La posologie est adaptée à chaque patient, par augmentation progressive des doses toutes les 1 à 2 semaines en fonction de la tolérance.

Le traitement est instauré à 1,25 mg (soit 1/4 de comprimé) par jour pendant 1 à 2 semaines, selon la prescription de votre médecin.

Si le médicament est bien toléré, la posologie sera augmentée à 2,5 mg (soit 1/2 comprimé) une fois par jour pendant 1 à 2 semaines, puis 5 mg (soit 1 comprimé) une fois par jour pendant 1 à 2 semaines selon la prescription de votre médecin, et enfin à 10 mg (2 comprimés en une prise) par jour.

NEBILET® 5 mg

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais d'autre, même en cas de identiques, cela pourrait lui être

* VIGNETTE

NEBILET® 5mg
28 comprimés

Pharmaceutical Institute
R.S. 283 OUM AZZA Région Rabat

PPV: 87 DH 50

NEBILET 5 mg, comprimé quadr

La substance active est :

Nébivolol

Sous forme de chlorhydrate de nébivolol
pour un comprimé quadrisécable

Les autres composants sont :

Polysorbate 80, hypromellose, lactose monohydraté, amidon de maïs, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

1. QU'EST-CE QUE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable

ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament se présente sous la forme d'un comprimé quadrisécable en boîte de 28 comprimés.

Ce médicament est un bêta-bloquant sélectif.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (d'origine inconnue).

Ce médicament est également utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable à modérée, en complément

(un médicament protecteur utilisé dans le traitement du cancer);

Médicaments pour traiter un excès d'acidité dans l'estomac ou les ulcères (médicament antiacide), par exemple la cimétidine ; NEBILET 5 mg doit être pris pendant les repas et l'antiacide entre les repas.

L'utilisation de ces médicaments est généralement déconseillée sous traitement par nébivolol sauf de votre médecin.

T PRENDRE NEBILET 5 mg, quadrisécable ?

généralement d'un comprimé par jour.

s âgés et chez les insuffisants rénaux,

initiale est de 1/2 comprimé par jour.

l'hypertensive se manifeste généralement 2 semaines de traitement, l'effet maximal

ne pouvant apparaître qu'au bout de 4 semaines.

Votre médecin peut décider d'associer d'autres médicaments antihypertenseurs, en cas de réponse insuffisante.

Insuffisance cardiaque chronique stable

La posologie est adaptée à chaque patient, par augmentation progressive des doses toutes les 1 à 2 semaines en fonction de la tolérance.

Le traitement est instauré à 1,25 mg (soit 1/4 de comprimé) par jour pendant 1 à 2 semaines, selon la prescription de votre médecin.

Si le médicament est bien toléré, la posologie sera augmentée à 2,5 mg (soit 1/2 comprimé) une fois par jour pendant 1 à 2 semaines, puis 5 mg (soit 1 comprimé) une fois par jour pendant 1 à 2 semaines selon la prescription de votre médecin, et enfin à 10 mg (2 comprimés en une prise) par jour.