

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES'REJETS

ditions 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.

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

biologie 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.

ique :

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

éducation :

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.

ntaire :

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

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° M21- 0052549

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 875 Société : Royal Air Maroc
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : KABBAT AZ Eddine
Date de naissance : 01.01.1942
Adresse : 11, rue des Bourzeils OAHIS
casablanca
Tél : 0661 31 02 14 Total des frais engagés 6004140240 = 200140 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



20 pièces jointes

Date de consultation :
Nom et prénom du malade : KABBAT AZ Eddine Age : 79 ans
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : ALD
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 : casablanca Le : 17/01/2022

Signature de l'adhérent(e) :

[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 PHARMACIE ABDOL 9, Rue des Nouveautés Oasis Casablanca Tél: 0522 99 64 10	17-01-22	13.72,40 Dh.

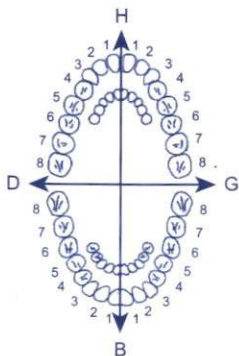
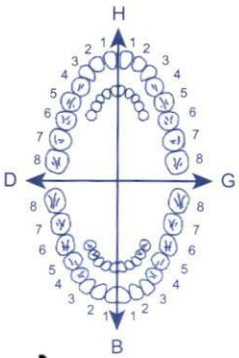
[illegible][illegible]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

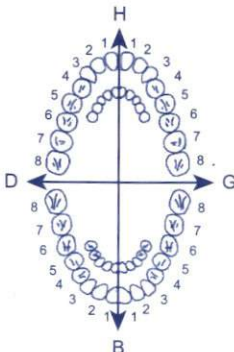
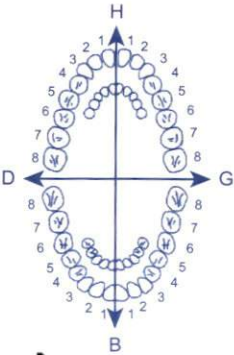
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan d

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient			
				COEFFICIENT DES TRAVAUX		
					MONTANTS DES SOINS	
					DEBUT D'EXECUTION	
				FIN D'EXECUTION		
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE					
	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> H 25533412 00000000 D </div> <div style="text-align: center;"> H 21433552 00000000 G </div> </div> <hr/> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> 00000000 35533411 B </div> <div style="text-align: center;"> 00000000 11433553 B </div> </div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX		
					MONTANTS DES SOINS	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession					
						DATE DU DEVIS
					DATE DE L'EXECUTION	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan d

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient des Travaux <input type="text"/>
				Montants des Soins <input type="text"/>
				Début d'exécution <input type="text"/>
				Fin d'exécution <input type="text"/>
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	<div><div><div>H</div><div><div>D</div><div><div>25533412</div><div>00000000</div><div>00000000</div><div>35533411</div></div><div>G</div></div><div>B</div></div></div>			Coefficient des Travaux <input type="text"/>
	<div>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</div>			Montants des Soins <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Ghita BENHAYOUN

Spécialiste en pathologie cardiovasculaire
D.I.U Echocardiographie
de la Faculté Victor Segalen Bordeaux II
D.U cardiologie pédiatrique
de la Faculté René Descartes Paris V



د. غيثة بن حيون

اختصاصية في أمراض القلب و الشرايين
دبلوم الفحص بالصدى بكلية بوردو II
دبلوم أمراض القلب عند الأطفال بكلية باريس V

Casablanca, Le : 17/01/2022

M^{re} Kakkaj Azezzine

PHARMACIE ABOUDABI
9, Rue des Bouvreuils Oasis
Casablanca
Tél: 0522 99 64 10

Mlle de Smos.

150.00 x 2
120.00 x 2
75.20 x 4
70.00 x 3
34.70 x 3

IRVEL 300

IRVEL 180

Anap 10

0 - 0 - 1

Civastin 10

0 - 0 - 1

Zepam Sup

1/4 - 1/4 - 1/2

82, Rue Moussa Ibnou Noussair, 1er étage, Casablanca

Tél : 05 22 260 250 / 05 22 48 20 14 • Fax : 05 22 48 20 14 • GSM : 06 61 43 05 60 • ghita.benhayoun@yahoo.fr

27,70
Pharmacie ABOUDABI
Rue des Bouvreuils
Oasis - Casablanca
Tél: 022.99.64.10

5) Cardiaspi 100 -
0 - 1 - 0



112,50 x 3
X

6) Vastarel 80 -
1 - 0 - 0



~~Pharmacie ABOUDABI
Rue des Bouvreuils
Oasis - Casablanca
Tél: 022.99.64.10~~

~~Dr Ghita BENHAYOU
Cardiologue
52 Rue Moussadou Noussair
Tanger - Casablanca
Tél: 0522 26 62 50 - GSM: 0661 43 05 17~~

 **PHARMACIE ABOUDABI**
9, Rue des Bouvreuils Oasis
Casablanca
Tél: 0522 99 64 10

- sensation de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement)
- palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices, rougeurs cutanées
- troubles digestifs : douleurs abdominales, nausées, vomissements, diarrhée, constipation, indigestion.

AMEP® 5 mg & 10 mg
Box of 14, 28, 56, 84, 112, 140, 168, 196, 224, 252, 280, 308, 336, 364, 392, 420, 448, 476, 504, 532, 560, 588, 616, 644, 672, 700, 728, 756, 784, 812, 840, 868, 896, 924, 952, 980, 1008, 1036, 1064, 1092, 1120, 1148, 1176, 1204, 1232, 1260, 1288, 1316, 1344, 1372, 1400, 1428, 1456, 1484, 1512, 1540, 1568, 1596, 1624, 1652, 1680, 1708, 1736, 1764, 1792, 1820, 1848, 1876, 1904, 1932, 1960, 1988, 2016, 2044, 2072, 2100, 2128, 2156, 2184, 2212, 2240, 2268, 2296, 2324, 2352, 2380, 2408, 2436, 2464, 2492, 2520, 2548, 2576, 2604, 2632, 2660, 2688, 2716, 2744, 2772, 2800, 2828, 2856, 2884, 2912, 2940, 2968, 2996, 3024, 3052, 3080, 3108, 3136, 3164, 3192, 3220, 3248, 3276, 3304, 3332, 3360, 3388, 3416, 3444, 3472, 3500, 3528, 3556, 3584, 3612, 3640, 3668, 3696, 3724, 3752, 3780, 3808, 3836, 3864, 3892, 3920, 3948, 3976, 4004, 4032, 4060, 4088, 4116, 4144, 4172, 4200, 4228, 4256, 4284, 4312, 4340, 4368, 4396, 4424, 4452, 4480, 4508, 4536, 4564, 4592, 4620, 4648, 4676, 4704, 4732, 4760, 4788, 4816, 4844, 4872, 4900, 4928, 4956, 4984, 5012, 5040, 5068, 5096, 5124, 5152, 5180, 5208, 5236, 5264, 5292, 5320, 5348, 5376, 5404, 5432, 5460, 5488, 5516, 5544, 5572, 5600, 5628, 5656, 5684, 5712, 5740, 5768, 5796, 5824, 5852, 5880, 5908, 5936, 5964, 5992, 6020, 6048, 6076, 6104, 6132, 6160, 6188, 6216, 6244, 6272, 6300, 6328, 6356, 6384, 6412, 6440, 6468, 6496, 6524, 6552, 6580, 6608, 6636, 6664, 6692, 6720, 6748, 6776, 6804, 6832, 6860, 6888, 6916, 6944, 6972, 7000, 7028, 7056, 7084, 7112, 7140, 7168, 7196, 7224, 7252, 7280, 7308, 7336, 7364, 7392, 7420, 7448, 7476, 7504, 7532, 7560, 7588, 7616, 7644, 7672, 7700, 7728, 7756, 7784, 7812, 7840, 7868, 7896, 7924, 7952, 7980, 8008, 8036, 8064, 8092, 8120, 8148, 8176, 8204, 8232, 8260, 8288, 8316, 8344, 8372, 8400, 8428, 8456, 8484, 8512, 8540, 8568, 8596, 8624, 8652, 8680, 8708, 8736, 8764, 8792, 8820, 8848, 8876, 8904, 8932, 8960, 8988, 9016, 9044, 9072, 9100, 9128, 9156, 9184, 9212, 9240, 9268, 9296, 9324, 9352, 9380, 9408, 9436, 9464, 9492, 9520, 9548, 9576, 9604, 9632, 9660, 9688, 9716, 9744, 9772, 9800, 9828, 9856, 9884, 9912, 9940, 9968, 9996, 10024, 10052, 10080, 10108, 10136, 10164, 10192, 10220, 10248, 10276, 10304, 10332, 10360, 10388, 10416, 10444, 10472, 10500, 10528, 10556, 10584, 10612, 10640, 10668, 10696, 10724, 10752, 10780, 10808, 10836, 10864, 10892, 10920, 10948, 10976, 11004, 11032, 11060, 11088, 11116, 11144, 11172, 11200, 11228, 11256, 11284, 11312, 11340, 11368, 11396, 11424, 11452, 11480, 11508, 11536, 11564, 11592, 11620, 11648, 11676, 11704, 11732, 11760, 11788, 11816, 11844, 11872, 11900, 11928, 11956, 11984, 12012, 12040, 12068, 12096, 12124, 12152, 12180, 12208, 12236, 12264, 12292, 12320, 12348, 12376, 12404, 12432, 12460, 12488, 12516, 12544, 12572, 12600, 12628, 12656, 12684, 12712, 12740, 12768, 12796, 12824, 12852, 12880, 12908, 12936, 12964, 12992, 13020, 13048, 13076, 13104, 13132, 13160, 13188, 13216, 13244, 13272, 13300, 13328, 13356, 13384, 13412, 13440, 13468, 13496, 13524, 13552, 13580, 13608, 13636, 13664, 13692, 13720, 13748, 13776, 13804, 13832, 13860, 13888, 13916, 13944, 13972, 14000, 14028, 14056, 14084, 14112, 14140, 14168, 14196, 14224, 14252, 14280, 14308, 14336, 14364, 14392, 14420, 14448, 14476, 14504, 14532, 14560, 14588, 14616, 14644, 14672, 14700, 14728, 14756, 14784, 14812, 14840, 14868, 14896, 14924, 14952, 14980, 15008, 15036, 15064, 15092, 15120, 15148, 15176, 15204, 15232, 15260, 15288, 15316, 15344, 15372, 15400, 15428, 15456, 15484, 15512, 15540, 15568, 15596, 15624, 15652, 15680, 15708, 15736, 15764, 15792, 15820, 15848, 15876, 15904, 15932, 15960, 15988, 16016, 16044, 16072, 16100, 16128, 16156, 16184, 16212, 16240, 16268, 16296, 16324, 16352, 16380, 16408, 16436, 16464, 16492, 16520, 16548, 16576, 16604, 16632, 16660, 16688, 16716, 16744, 16772, 16800, 16828, 16856, 16884, 16912, 16940, 16968, 16996, 17024, 17052, 17080, 17108, 17136, 17164, 17192, 17220, 17248, 17276, 17304, 17332, 17360, 17388, 17416, 17444, 17472, 17500, 17528, 17556, 17584, 17612, 17640, 17668, 17696, 17724, 17752, 17780, 17808, 17836, 17864, 1

Read all of this leaflet carefully before you
it contains important information for you.

- Keep this leaflet. You may need to read it
- If you have any further questions, ask your
- This medicine has been prescribed for you
- It may harm them, even if their signs of illness
- If any of the side effects get serious, or
- not listed in the leaflet, please tell your

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

IRVEL® 150 mg et 300 mg, comprimés pelliculés, boîtes de 7, 14 et 28 Irbésartan

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.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Composition	par comprimé
IRVEL® 150 mg Irbésartan (DCI)	150 mg
IRVEL® 300 mg Irbésartan (DCI)	300 mg
Excipients (communs) : Pharmatose, Cellulose microcristalline, Croscarmellose sodique, Hypromellose, Silice colloïdale, Eau purifiée et Stéarate de magnésium.	
Pelliculage : Opadray II Blanc OY-LS-28900	
liste des excipients à effet notoire : Pharmatose (Lactose)	

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II (code ATC : C09CA04).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

IRVEL® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de :
- l'hypertension artérielle essentielle.
- l'atteinte rénale chez les patients adultes hypertendus diabétiques de type 2, dans le cadre de la prise en charge par un médicament antihypertenseur.

5. POSOLOGIE

Mode et voie d'administration

Voie orale

Durée et fréquence du traitement

La posologie initiale et d'entretien habituelle recommandée est de 150 mg, administrée en une seule prise par jour, au cours ou en dehors des repas. IRVEL® à la dose de 150 mg une fois par jour permet généralement un meilleur contrôle de la pression artérielle sur 24 heures que la dose de 75 mg. Cependant, l'initiation du traitement avec 75 mg par jour pourra être envisagée, particulièrement chez les patients hémodialysés ou les patients âgés de plus de 75 ans.
Chez les patients insuffisamment contrôlés à la dose de 150 mg une fois par jour, la posologie peut être augmentée à 300 mg ou un autre agent antihypertenseur peut être ajouté. En particulier, il a été démontré que l'addition d'un diurétique tel que l'hydrochlorothiazide a un effet additif avec l'Irbésartan.
Chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, le traitement doit être initié à la dose de 150 mg d'Irbésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour, dose d'entretien préférable pour le traitement de l'atteinte rénale.

Populations particulières :

Insuffisance rénale : Aucune adaptation posologique n'est nécessaire.

potassium et de la créatinine sériques médicament.

- Patients hypertendus diabétiques de type 2 :
 - Double blocage du système rénine-angiotensine par l'association d'inhibiteurs de l'enzyme de conversion et de récepteurs de l'angiotensine II (ARA II) ou d'association d'hyperkaliémie et d'altération de la fonction rénale.
 - Néanmoins, si une telle association est considérée nécessaire, elle ne pourra se faire que sous la surveillance étroite et fréquent de la fonction rénale, de la créatinine sérique et de la fonction artérielle. Les IEC et les ARA II ne doivent pas être associés chez les patients atteints d'une néphropathie diabétique.
- Hyperkaliémie : un contrôle rapproché de la kaliémie est recommandé en particulier en présence d'une insuffisance rénale, d'une atteinte rénale due au diabète, d'une association au Lithium, l'association au Lithium, l'association à la Sténose de la valve aortique hypertrophique : comme avec les ARA II, est indiquée chez les patients souffrant de cardiomyopathie obstructive hypertrophique.
- Hyperaldostéronisme primaire : une supplémentation en potassium est recommandée.
- Grossesse : le traitement par un inhibiteur de l'enzyme de conversion doit être arrêté immédiatement.
- Population pédiatrique : l'Irbésartan n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 à 16 ans, mais il peut être envisagé de l'utiliser en complémentarité avec d'autres médicaments.
- Lactose : l'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

9. INTERACTIONS

Interactions avec d'autres médicaments

- Diurétiques et autres antihypertenseurs : Un traitement antérieur par des diurétiques à une dose élevée peut provoquer une hypovolémie et un risque d'hypotension lorsqu'un traitement par Irbésartan est mis en route.
- Produits contenant de l'alsikiren ou un IEC : l'utilisation concomitante d'inhibiteurs de l'enzyme de conversion, d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ou d'alsikiren peut faire survenir une hypotension, hyperkaliémie et l'altération de la fonction rénale.
- Supplémentation en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium : peut entraîner une élévation de la kaliémie et donc n'est pas recommandée.
- Lithium : des augmentations réversibles des concentrations sériques et de la toxicité du lithium ont été rapportées avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion.
- Anti-inflammatoires non stéroïdiens : l'association devra être administrée avec prudence, en particulier chez les personnes âgées. Les patients devront être correctement hydratés et une surveillance de la fonction rénale devra être envisagée après l'initiation de l'association thérapeutique, puis périodiquement.

Interactions avec les aliments et les boissons

IRVEL® peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT :

DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDICIN OU A VOTRE PHARMACIEN.



120,00

ZEPAM® 6 mg

bromazépam



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'informations à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. En cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet inhabituel, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Composition :

Bromazépam (DCI) : 6 mg par comprimé-bâtonnet quadrisécable.
Excipients : Q.S.P 1 comprimé.
Excipient à effet notoire : lactose.

Forme pharmaceutique :

ZEPAM® comprimé-bâtonnet quadrisécable (blanc); boîte de 30

Dans quels cas utiliser ce médicament?

C'est un anxiolytique de la famille des benzodiazépines.
Il est utilisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accroît.

Attention !

a) Dans quel cas ne pas utiliser ce médicament?

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité au principe actif ou à l'un des autres constituants.
- Insuffisance hépatique sévère, aiguë ou chronique (risque de survenue d'une encéphalopathie).
- Myasthénie.
- Insuffisance respiratoire.
- Syndrome d'apnée du sommeil.

b) Posologie usuelle

En pratique courante :

Chez l'adulte, en début de traitement, la posologie quotidienne moyenne de ZEPAM® est de 1 comprimé-bâtonnet, réparti le plus souvent de la manière suivante :

- 1/4 de comprimé-bâtonnet le matin (1,5 mg),
- 1/4 de comprimé-bâtonnet à midi (1,5 mg),
- 1/2 comprimé-bâtonnet le soir (3 mg).

Elle doit ensuite être adaptée individuellement en fonction de la réponse thérapeutique.

La posologie peut être augmentée jusqu'à 3 comprimés par jour dans certains cas.

Le comprimé n'est pas une forme adaptée à l'enfant de moins de 6 ans (risque de fausse-route).

Enfant, sujet âgé, insuffisant rénal ou hépatique : il est recommandé de diminuer la posologie, par exemple la moitié de la posologie moyenne peut être suffisante.

c) Mode et voie d'administration

Voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

d) Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré

Les prises devront être régulièrement réparties dans la journée.

e) Durée du traitement

Ne pas dépasser 12 semaines de traitement sans avis médical.

Le traitement doit être aussi bref que possible.

L'indication sera réévaluée régulièrement, surtout en l'absence de symptômes.

Effets non souhaités et gênants :

Ce produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets indésirables.

En particulier chez la personne âgée, les effets indésirables peuvent être plus marqués.

PPV: 34DH70
PER: 10/24
LOT: K2949

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

VASTAREL® 80mg

Gélules à libération prolongée

Dichlorhydrate de trimétazidine

11250

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour votre traitement.

- 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VASTAREL 80 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 80 mg ?
3. Comment prendre VASTAREL 80 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VASTAREL 80 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE VASTAREL 80 MG ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est préconisé chez l'adulte en association à d'autres médicaments, dans le traitement de l'angine de poitrine (douleur de la poitrine due à une maladie coronarienne).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VASTAREL 80 MG ?

Ne prenez jamais VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée :

- Si vous êtes allergique à la trimétazidine ou à l'un des autres composants de ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- Si vous avez une maladie de Parkinson : maladie du cerveau affectant les mouvements (tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trainer les pieds),
- Si vous avez des problèmes rénaux graves.

Avertissement et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VASTAREL 80 mg.

Ce médicament n'est pas un traitement curatif d'une crise d'angine de poitrine, ni un traitement initial de la crise d'angine de poitrine instable. Ce n'est pas un traitement de l'infarctus du myocarde. En cas de survenue d'une crise d'angine de poitrine, prévenez votre médecin. Des examens pourraient vous être demandés et le traitement sera éventuellement modifié.

Ce médicament peut induire ou aggraver des symptômes tels que tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trainer les pieds, etc.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, VASTAREL 80 mg, peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants ont été décrits :

Fréquent (survenant chez moins d'1 patient sur 10) :

Sensations vertigineuses, maux de tête, douleur abdominale, diarrhée, digestion difficile, sensation d'être malade, vomissement, éruption cutanée, démangeaison, urticaire et sensation de fatigue.

Rare (survenant chez moins d'1 patient sur 1000) :

Battement rapides ou irréguliers du cœur (appelés également palpitations), battements cardiaques extra-systoliques, accélération des battements du cœur, chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges ou sensations vertigineuses (tête qui tourne), ou évanouissement, malaise (en général vous ne vous sentez pas bien), chute, rougeurs brusques du visage.

Indéterminé (la fréquence ne peut être déterminée à partir des données disponibles) :

Symptômes extrapyramidaux (mouvements inhabituels incluant tremblement des mains et des doigts, déformation des mouvements du corps, démarche en train des pieds, raideur des bras et des jambes) habituellement réversibles à l'arrêt du traitement. Troubles du sommeil (difficulté à s'endormir, somnolence), sensation de tête qui tourne (vertige), constipation, importante rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge pouvant provoquer des difficultés pour avaler ou respirer.

Diminution importante du nombre de cellules sanguines de la lignée blanche pouvant

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

VASTAREL® 80mg

Gélules à libération prolongée

Dichlorhydrate de trimétazidine

11250

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour votre traitement.

- 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VASTAREL 80 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 80 mg ?
3. Comment prendre VASTAREL 80 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VASTAREL 80 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE VASTAREL 80 MG ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est préconisé chez l'adulte en association à d'autres médicaments, dans le traitement de l'angine de poitrine (douleur de la poitrine due à une maladie coronarienne).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VASTAREL 80 MG ?

Ne prenez jamais VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée :

- Si vous êtes allergique à la trimétazidine ou à l'un des autres composants de ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- Si vous avez une maladie de Parkinson : maladie du cerveau affectant les mouvements (tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trainer les pieds),
- Si vous avez des problèmes rénaux graves.

Avertissement et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VASTAREL 80 mg.

Ce médicament n'est pas un traitement curatif d'une crise d'angine de poitrine, ni un traitement initial de la crise d'angine de poitrine instable. Ce n'est pas un traitement de l'infarctus du myocarde. En cas de survenue d'une crise d'angine de poitrine, prévenez votre médecin. Des examens pourraient vous être demandés et le traitement sera éventuellement modifié.

Ce médicament peut induire ou aggraver des symptômes tels que tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trainer les pieds, etc.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, VASTAREL 80 mg, peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants ont été décrits :

Fréquent (survenant chez moins d'1 patient sur 10) :

Sensations vertigineuses, maux de tête, douleur abdominale, diarrhée, digestion difficile, sensation d'être malade, vomissement, éruption cutanée, démangeaison, urticaire et sensation de fatigue.

Rare (survenant chez moins d'1 patient sur 1000) :

Battement rapides ou irréguliers du cœur (appelés également palpitations), battements cardiaques extra-systoliques, accélération des battements du cœur, chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges ou sensations vertigineuses (tête qui tourne), ou évanouissement, malaise (en général vous ne vous sentez pas bien), chute, rougeurs brusques du visage.

Indéterminé (la fréquence ne peut être déterminée à partir des données disponibles) :

Symptômes extrapyramidaux (mouvements inhabituels incluant tremblement des mains et des doigts, déformation des mouvements du corps, démarche en trainant des pieds, raideur des bras et des jambes) habituellement réversibles à l'arrêt du traitement.

Troubles du sommeil (difficulté à s'endormir, somnolence), sensation de tête qui tourne (vertige), constipation, importante rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge pouvant provoquer des difficultés pour avaler ou respirer.

Diminution importante du nombre de cellules sanguines de la lignée blanche pouvant

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

VASTAREL® 80mg

Gélules à libération prolongée

Dichlorhydrate de trimétazidine

11250

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour votre traitement.

- 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 à votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VASTAREL 80 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 80 mg ?
3. Comment prendre VASTAREL 80 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VASTAREL 80 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE VASTAREL 80 MG ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est préconisé chez l'adulte en association à d'autres médicaments, dans le traitement de l'angine de poitrine (douleur de la poitrine due à une maladie coronarienne).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VASTAREL 80 MG ?

Ne prenez jamais VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée :

- Si vous êtes allergique à la trimétazidine ou à l'un des autres composants de ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,
- Si vous avez une maladie de Parkinson : maladie du cerveau affectant les mouvements (tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trainer les pieds),
- Si vous avez des problèmes rénaux graves.

Avertissement et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VASTAREL 80 mg.

Ce médicament n'est pas un traitement curatif d'une crise d'angine de poitrine, ni un traitement initial de la crise d'angine de poitrine instable. Ce n'est pas un traitement de l'infarctus du myocarde. En cas de survenue d'une crise d'angine de poitrine, prévenez votre médecin. Des examens pourront vous être demandés et le traitement sera éventuellement modifié.

Ce médicament peut induire ou aggraver des symptômes tels que tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trainer les pieds, etc.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, VASTAREL 80 mg, peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants ont été décrits :

Fréquent (survenant chez moins d'1 patient sur 10) :

Sensations vertigineuses, maux de tête, douleur abdominale, diarrhée, digestion difficile, sensation d'être malade, vomissement, éruption cutanée, démangeaison, urticaire et sensation de fatigue.

Rare (survenant chez moins d'1 patient sur 1000) :

Battement rapides ou irréguliers du cœur (appelés également palpitations), battements cardiaques extra-systoliques, accélération des battements du cœur, chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges ou sensations vertigineuses (tête qui tourne), ou évanouissement, malaise (en général vous ne vous sentez pas bien), chute, rougeurs brusques du visage.

Indéterminé (la fréquence ne peut être déterminée à partir des données disponibles) :

Symptômes extrapyramidaux (mouvements inhabituels incluant tremblement des mains et des doigts, déformation des mouvements du corps, démarche en train des pieds, raideur des bras et des jambes) habituellement réversibles à l'arrêt du traitement. Troubles du sommeil (difficulté à s'endormir, somnolence), sensation de tête qui tourne (vertige), constipation, importante rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge pouvant provoquer des difficultés pour avaler ou respirer.

Diminution importante du nombre de cellules sanguines de la lignée blanche pouvant

Simvastatine

Des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

- *du ne*

6 118000 041023

PPV 70DH00
PER 10/23
LOT 2797

Les termes suivants sont utilisés pour décrire la fréquence à laquelle les

- Rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000).
- Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000).
- Indéterminées (fréquence ne peut être estimée à partir des données).

Les effets suivants ont été rarement rapportés :

Si l'un de ces effets graves survient, arrêtez de prendre le médicament immédiatement ou rendez-vous au service des urgences.

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou d'effort, y compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux et de la circulation.
- Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
 - Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer une difficulté à respirer.
 - Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les hanches.
 - Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles.
 - Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire).
 - Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite).
 - Bleus exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite).
 - Essoufflements (dyspnée) et malaises.
 - Syndrome lupique (incluant éruption, troubles des articulations, et troubles du foie avec les symptômes suivants).

Simvastatine

entivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

Autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Si vous n'avez pas été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes qui lui paraissent identiques. Le médicament peut lui être nocif.

désirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

mg comprimé pelliculé Boîte de 28.
mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.
mg comprimé pelliculé Boîte de 30.

qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

10 mg
20 mg
40 mg

hydrate, cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, crospovidone, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, stéarate de magnésium, alcool éthylique 96%, opadry blanc.

nts à effet notoire : lactose, butylhydroxyanisole, alcool éthylique.

hypolipémiant.

ment utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les niveaux du bon cholestérol. CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

- *du ne*

28 comprimés pelliculés



6 118000 041023

PPV 70DH00
PER 10/23
LOT 2797

Les termes suivants sont utilisés pour décrire la fréquence à laquelle les

- Rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000).
- Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000).
- Indéterminées (fréquence ne peut être estimée à partir des données).

Les effets suivants ont été rarement rapportés :

Si l'un de ces effets graves survient, arrêtez de prendre le médicament immédiatement ou rendez-vous au service des urgences.

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou d'origine musculaire, y compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux et de la circulation.
- Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
 - Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer une obstruction des voies respiratoires.
 - Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les hanches.
 - Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles du visage.
 - Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire).
 - Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite).
 - Bleus exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite).
 - Essoufflements (dyspnée) et malaises.
 - Syndrome lupique (incluant éruption, troubles des articulations, et troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunisse, douleurs abdominales, vomissements, diarrhée).

Simvastatine

entivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

vous pourriez avoir besoin de la relire.

Autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Si vous n'avez pas été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes qui lui paraissent identiques. Le médicament peut lui être nocif.

désirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

Thématique et contenu :

mg comprimé pelliculé Boîte de 28.

mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.

mg comprimé pelliculé Boîte de 30.

médicament :

qualitative et quantitative en substance active par unité de prise.

10 mo

20 mg

..... 40 mg

osants sont :

hydrate, cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, crospovidone, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, stéarate de magnésium, alcool éthylique 96%, opadry blanc.

nts à effet notoire : lactose, butylhydroxyanisole, alcool éthylique.

thérapeutique :

hypolipémiant.

Thérapeutiques :

ment utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des lipides appelés triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

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

Contre:

Ne prenez

- Si vous
 - Si vous
 - Si vous
 - Si vous
- de l'itraconazole
- de l'érythromycine
 - des inhibiteurs de la protéase
- traitement de
- du baccillémie
 - de la néphrite
 - du...

CIVASTINE® 10mg 
Simvastatine

28 comprimés pelliculés



6 118000 041023

PPV 70DH00
PER 10/23
LOT 2797

Les termes suivants sont utilisés pour décrire la fréquence à laquelle les

- Rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000).
- Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 patient sur 10 000).
- Indéterminées (fréquence ne peut être estimée à partir des données).

Les effets suivants ont été rarement rapportés :

Si l'un de ces effets graves survient, arrêtez de prendre le médicament immédiatement ou rendez-vous au service des urgences.

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou d'origine musculaire, y compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux et de la circulation.
- Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
 - Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer une obstruction des voies respiratoires.
 - Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les hanches.
 - Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles du visage.
 - Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire).
 - Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite).
 - Bleus exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite).
 - Essoufflements (dyspnée) et malaises.
 - Syndrome lupique (incluant éruption, troubles des articulations, et troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunisse, douleurs abdominales, vomissements, diarrhée).

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

IRVEL® 150 mg et 300 mg, comprimés pelliculés, boîtes de 7, 14 et 28 Irbésartan

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'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.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Composition	par comprimé
IRVEL® 150 mg Irbésartan (DCI)	150 mg
IRVEL® 300 mg Irbésartan (DCI)	300 mg
Excipients (communs) : Phosphate, Cellulose microcristalline, Croscarmellose sodique, Hypromellose, Silice colloïdale, Eau purifiée et Stéarate de magnésium. Pelliculage : Opadray II Blanc OY-LS-28900 Liste des excipients à effet notoire : Phosphate (Lactose)	

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II (code ATC : C09CA04).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

IRVEL® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de :

- l'hypertension artérielle essentielle.
- l'atteinte rénale chez les patients adultes hypertendus diabétiques de type 2, dans le cadre de la prise en charge par un médicament antihypertenseur.

5. POSOLOGIE

Mode et voie d'administration

Voie orale

Durée et fréquence du traitement

La posologie initiale et d'entretien habituelle recommandée est de 150 mg, administrée en une seule prise par jour, au cours ou en dehors des repas. IRVEL® à la dose de 150 mg une fois par jour permet généralement un meilleur contrôle de la pression artérielle sur 24 heures que la dose de 75 mg. Cependant, l'initiation du traitement avec 75 mg par jour pourra être envisagée, particulièrement chez les patients hypermédicamentés ou les patients âgés de plus de 75 ans. Chez les patients insuffisamment contrôlés à la dose de 150 mg une fois par jour, la posologie peut être augmentée à 300 mg ou un autre agent antihypertenseur peut être ajouté. En particulier, il a été démontré que l'addition d'un diurétique tel que l'hydrochlorothiazide a un effet additif avec l'irbésartan.

Chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, le traitement doit être initié à la dose de 150 mg d'irbésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour, si nécessaire, pour l'entretien préférentiel pour le traitement de l'atteinte rénale.

Populations particulières :

Insuffisance rénale : Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients insuffisants rénaux. Une dose de départ plus faible (75 mg) devra être

potassium et de la créatinine sériques est recommandée.

- Patients hypertendus diabétiques de type 1 :
- Double blocage du système rénine-angiotensine par l'association d'inhibiteurs de l'enzyme de conversion (ECA) ou d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II (ARA II) ou d'association d'hyperkaliémie et d'altération de la fonction rénale. Néanmoins, si une telle association est considérée comme nécessaire, elle ne pourra se faire que sous la surveillance étroite et fréquent de la fonction rénale de l'organe. Les IEC et les ARA II ne doivent pas être utilisés chez les patients atteints d'une néphropathie diabétique.

- Hyperkaliémie : un contrôle rapproché de la kaliémie est recommandé. Une hyperkaliémie peut survenir en particulier en présence d'une insuffisance rénale due au diabète.
- Association au Lithium : l'association d'irbésartan et de lithium n'est pas recommandée.
- Sténose de la valve aortique : l'irbésartan est contre-indiqué chez les patients atteints de sténose aortique.
- Sténose de la valve aortique : l'irbésartan est contre-indiqué chez les patients atteints de sténose aortique.

- Grossesse : le traitement par irbésartan doit être arrêté immédiatement.

- **Population pédiatrique :** L'irbésartan a été étudié chez les enfants âgés de 6 à 16 ans, mais les données actuelles sont insuffisantes pour recommander une extension d'utilisation chez l'enfant jusqu'à ce que des données complémentaires soient disponibles.

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

9. INTERACTIONS

Interactions avec d'autres médicaments

- **Diurétiques et autres antihypertenseurs :** Un traitement antérieur par des diurétiques à une dose élevée peut provoquer une hypovolémie et un risque d'hypotension lorsqu'un traitement par Irbésartan est mis en route.

- **Produits contenant de l'alsikiren ou un IEC :** L'utilisation concomitante d'inhibiteurs de l'enzyme de conversion, d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ou d'alsikiren peut faire survenir une hypotension, hyperkaliémie et l'altération de la fonction rénale.

- **Supplémentation en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium :** peut entraîner une élévation de la kaliémie et donc n'est pas recommandée.

- **Lithium :** des augmentations réversibles des concentrations sériques et de la toxicité du lithium ont été rapportées avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

- **Anti-inflammatoires non stéroïdiens :** L'association devra être administrée avec prudence, en particulier chez les personnes âgées. Les patients devront être correctement hydratés et une surveillance de la fonction rénale devra être envisagée après l'initiation de l'association thérapeutique, puis périodiquement.

Interactions avec les aliments et les boissons

IRVEL® peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT :

DEMANDER CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MÉDICAMENT.

Grossesse :

IRVEL® est contre-indiqué pendant la grossesse.

IRVEL® 300 mg

28 comprimés pelliculés



150,00

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

IRVEL® 150 mg et 300 mg, comprimés pelliculés, boîtes de 7, 14 et 28 Irbésartan

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'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.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Composition	par comprimé
IRVEL® 150 mg Irbésartan (DCI)	150 mg
IRVEL® 300 mg Irbésartan (DCI)	300 mg
Excipients (communs) : Phosphate, Cellulose microcristalline, Croscarmellose sodique, Hypromellose, Silice colloïdale, Eau purifiée et Stéarate de magnésium. Pelliculage : Opadray II Blanc OY-LS-28900 Liste des excipients à effet notoire : Phosphate (Lactose)	

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE

Antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II (code ATC : C09CA04).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

IRVEL® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de :

- l'hypertension artérielle essentielle.
- l'atteinte rénale chez les patients adultes hypertendus diabétiques de type 2, dans le cadre de la prise en charge par un médicament antihypertenseur.

5. POSOLOGIE

Mode et voie d'administration

Voie orale

Durée et fréquence du traitement

La posologie initiale et d'entretien habituelle recommandée est de 150 mg, administrée en une seule prise par jour, au cours ou en dehors des repas. IRVEL® à la dose de 150 mg une fois par jour permet généralement un meilleur contrôle de la pression artérielle sur 24 heures que la dose de 75 mg. Cependant, l'initiation du traitement avec 75 mg par jour pourra être envisagée, particulièrement chez les patients hypermédicamentés ou les patients âgés de plus de 75 ans. Chez les patients insuffisamment contrôlés à la dose de 150 mg une fois par jour, la posologie peut être augmentée à 300 mg ou un autre agent antihypertenseur peut être ajouté. En particulier, il a été démontré que l'addition d'un diurétique tel que l'hydrochlorothiazide a un effet additif avec l'irbésartan.

Chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, le traitement doit être initié à la dose de 150 mg d'irbésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour, si nécessaire, pour l'entretien préférentiel pour le traitement de l'atteinte rénale.

Populations particulières :

Insuffisance rénale : Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients insuffisants rénaux. Une dose de départ plus faible (75 mg) devra être

potassium et de la créatinine sériques est recommandée.

- Patients hypertendus diabétiques de type 1 :
- Double blocage du système rénine-angiotensine par l'association d'inhibiteurs de l'enzyme de conversion (ECA) ou d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II (ARA II) ou d'association d'hyperkaliémie et d'altération de la fonction rénale. Néanmoins, si une telle association est considérée comme nécessaire, elle ne pourra se faire que sous la surveillance étroite et fréquent de la fonction rénale de l'individu traité. Les IEC et les ARA II ne doivent pas être utilisés chez les patients atteints d'une néphropathie diabétique.

- Hyperkaliémie : un contrôle rapproché de la kaliémie est recommandé. Une hyperkaliémie peut survenir en particulier en présence d'une insuffisance rénale ou d'une atteinte rénale due au diabète.
- Association au Lithium : l'association d'irbésartan et de lithium n'est pas recommandée.
- Sténose de la valve aortique : l'irbésartan est contre-indiqué chez les patients atteints de sténose aortique, de cardiomyopathie obstructive hypertrophique ou de cardiomyopathie dilatée.
- Hyperaldostéronisme primaire : l'irbésartan n'est pas recommandé.

- Grossesse : le traitement par irbésartan doit être arrêté immédiatement.

- **Population pédiatrique :** L'irbésartan a été étudié chez les enfants âgés de 6 à 16 ans, mais les données actuelles sont insuffisantes pour recommander son utilisation chez l'enfant jusqu'à ce que des données complémentaires soient disponibles.

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

9. INTERACTIONS

Interactions avec d'autres médicaments

- **Diurétiques et autres antihypertenseurs :** Un traitement antérieur par des diurétiques à une dose élevée peut provoquer une hypovolémie et un risque d'hypotension lorsqu'un traitement par irbésartan est mis en route.

- **Produits contenant de l'alsikiren ou un IEC :** L'utilisation concomitante d'inhibiteurs de l'enzyme de conversion, d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ou d'alsikiren peut faire survenir une hypotension, hyperkaliémie et l'altération de la fonction rénale.

- **Supplémentation en potassium ou diurétiques épargneurs de potassium :** peut entraîner une élévation de la kaliémie et donc n'est pas recommandée.

- **Lithium :** des augmentations réversibles des concentrations sériques et de la toxicité du lithium ont été rapportées avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

- **Anti-inflammatoires non stéroïdiens :** L'association devra être administrée avec prudence, en particulier chez les personnes âgées. Les patients devront être correctement hydratés et une surveillance de la fonction rénale devra être envisagée après l'initiation de l'association thérapeutique, puis périodiquement.

Interactions avec les aliments et les boissons

IRVEL® peut être pris au cours ou en dehors des repas.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT :

DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

Grossesse :

IRVEL® est contre-indiqué pendant la grossesse et l'allaitement.

IRVEL® 300 mg

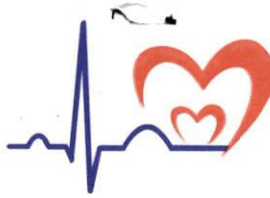
28 comprimés pelliculés



150,00

Dr. Ghita BENHAYOUN

Spécialiste en pathologie cardiovasculaire
D.I.U Echocardiographie
de la Faculté Victor Segalen Bordeaux II
D.U cardiologie pédiatrique
de la Faculté René Descartes Paris V



د. غيثة بن حيون

اختصاصية في أمراض القلب و الشرايين
دبلوم الفحص بالصدى بكلية بوردو II
دبلوم أمراض القلب عند الأطفال بكلية باريس V

Casablanca, Le : 19/01/2022

M^R Kabbaj Azekine

Thyroïde de
hétérogène, nodules solides.

→ Echo-graphie
cervicale

Dr Ghita BENHAYOUN
Cardiologue
82, Rue Moussa Ibnou Noussair
10500 Casablanca
Tél: 05 22 260 250 - GSM: 06 61 43 05 60



Nom & prénom : KABBAJ AZZEDINE

FACTURE N° : 22/001203

Date : 18/01/2022

<u>Examen</u>	<u>Montant</u>
ECHOGRAPHIE CERVICALE	600,00
<u>Total Montant</u>	
600,00	

Arrêtée la présente Facture à la somme de:
SIX CENT DIRHAMS

Relevé d'identité bancaire
Banque Centrale Populaire
Agence Massira
88, bd massira el khadra Casablanca
Compte n°:190 780 21211 9307191 000 7 73



Casablanca le 18/01/2022

Dr. Mustapha AKIKI

Spécialiste en Radiologie
Lauréat de la Faculté de
Médecine de Nancy
Ex Enseignant à la Faculté de
Médecine

Dr. M. AZ El-Arab BERRADA

Spécialiste en Radiologie
Ex Enseignant à la Faculté de
Médecine

**Dr. Hakima BENKIRANE
Ep. Benjelloun**

Spécialiste en Radiologie
Lauréate de la Faculté de
Médecine de Nancy
Ex attachée au CHU Ibnou Rochd
Diplômée de Paris
en Imagerie de la femme

Dr. Imad HANAFI

Spécialiste en Radiologie
Lauréat de la Faculté
de Médecine de Bruxelles
Ex. Praticien hospitalier
des hôpitaux de Paris
Radiologie Conventionnelle
et Interventionnelle

PATIENT : KABBAJ AZZEDINE
MEDECIN TRAITANT : DR. BENHAYOUN GHITA
EXAMEN(S) REALISE(S) : ECHOGRAPHIE CERVICALE
H.

Hypertrophie modérée des deux lobes thyroïdiens :
Lobe droit = 50 x 21 x 18 mm soit un volume de 10 cm³.
Lobe gauche = 50 x 19 x 17 mm soit un volume de 8 cm³.
Isthme = 4 mm d'épaisseur.
Poids approximatif de la thyroïde est d'environ 20 g.

Le parenchyme thyroïdien est le siège de micro-nodules, certains sont de type kystique classés Eu Tirads 2 et d'autres sont de type tissulaire hyperéchogènes par rapport au muscle de forme ovale sans caractère échographique suspect classés Eu Tirads 3.
Absence de signe de dysthyroïdie.

Absence d'adénopathies cervicales.

Présence de plaques athéromateuses au niveau des bifurcations carotidiennes droite et gauche et au niveau de l'origine des carotides internes nettement plus volumineuses à droite.

Au total :

Petit goitre multi micro-nodulaire sans image nodulaire d'allure suspecte et sans signe de dysthyroïdie.

Confraternellement
DR. BERRADA AZ EL ARAB
INPE : 091032870

- IRM Haut champ
- Scanner Spirale Multi-barettes
- Imagerie Cardio-Vasculaire
- Radiologie Générale Numérique
- Mammographie/Tomosynthèse
- Echographie-Doppler Couleur
- Echo-Doppler 3D, 4D
- Echographie Morphologique
- Cone Beam
- Panoramique Dentaire Numérique
- Denta-scanner
- Téléradiologie 4 mètres Numérique
- Ostéo-densitométrie Biphotonique
- Radiologie Interventionnelle