

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

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° M20- 0009527

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 8330 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : NEVE

Nom & Prénom : KHADIJA FAID I

Date de naissance : 13/06/84

Adresse :

Tél. : 0663391224 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 01/11/2022

Nom et prénom du malade : FAID KHADIJA Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA + Depression

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 : CASA Le : / /

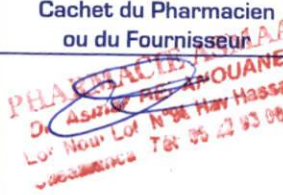
Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
01/11/2022	9	1	150 mt	 Dr. BELKADIR Khadija Médecine Générale Rue 27 N° 94 El Alia Casablanca Tél : 05 22 90 48 76

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 PHARMACIE EL OUHANE O. Assaf N° 94 El Alia Lor Noua Lor N° 94 El Alia Casablanca Tél : 05 22 93 00	01/11/22	1224,10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

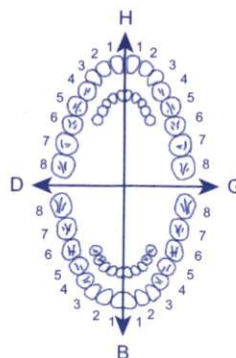
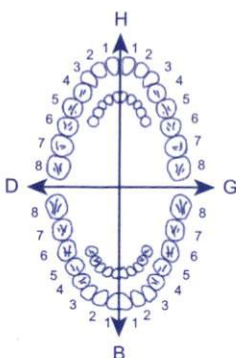
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

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 CCOEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS															
		DATE DU DEVIS															
		DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

الدكتورة خديجة بالكبير

الطب العام

تجزئة العالية - الزنقة 27 الرقم 94

شارع وادي تانسيفت - الألفة

الهاتف : 05 22 90 48 76 - الدار البيضاء

LOT: M21070
EXP: MHR 2024
PPV: 24,00 DH

Rue 27 N° 94

3d. Oued Tansift - EL Oulfa

05 22 90 48 76 - CASABLANCA

Casablanca, le 01/11/22 في الدار البيضاء،

FAIRI K HARRIGA
 $1200 \times 6 = 7200$
INVEL 150 (x6)
 $9100 \times 4 = 36400$
2) stat cop 20
 $4120 \times 2 = 8240$ le coin (x4)
3) 2 no f... 100 (x2)
4) 2 no 2... 20 (x3)
5) An... 10 x 2

Dr. BELKEBIR Khadija
Médecine Générale
Rue 27 N° 94 - Casablanca
Oulfa - 05 22 90 48 76

24780) u di max 250
 17 2 210 125
 2) : He di zay 2, 5
 24,00
 8) cat - fl 50
 2224,10 31

PHARMACIE ASMAA
 Dr. ASMAA EL MOUANE
 10 Rue L. 1^{er} May Hassan
 Algiers Tél: 22 43 96

Dr. BELKEBIR Khadija
 Médecine Générale
 Rue 27 de la Libération
 Cité Ouled el Alia
 Algiers Tél: 05 22 90 48 76

41,70

41,70

120,00

120,00

31,00

LOT: M0650
 PER: 11/2023
 PPU: 32,70DH

مضاد حيوي واسع الطيف
 عن طريق الفم

أقراص ملبسة

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

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

medicament. L'attention est attirée sur le fait que la prise de ce médicament doit être interrompue dès l'apparition de la réaction allergique. Les effets indésirables graves sont mentionnés, ainsi que les effets indésirables graves qui peuvent survenir en cas de surdosage. Les effets indésirables graves sont mentionnés, ainsi que les effets indésirables graves qui peuvent survenir en cas de surdosage. Les effets indésirables graves sont mentionnés, ainsi que les effets indésirables graves qui peuvent survenir en cas de surdosage.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

par comprimé

150 mg	RVEL = 150 mg bisphénol (DCI)
300 mg	RVEL = 300 mg bisphénol (DCI)

Cellulose microcristalline, Hypromellose, Silice colloïdale, Eau purifiée et Stéarate de magnésium.

Liste des excipients à effet notable : Pharmatose (Lactose)
Cellulique Opadry II Blanc OY-LS-28900

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

4. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES
 ACEL[®] 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

durée et fréquence du traitement

1. **Einleitung**
 2. **Ziele und Zwecksetzung**
 3. **Methodik**
 4. **Ergebnisse**
 5. **Diskussion**
 6. **Schlussfolgerungen**
 7. **Literaturverzeichnis**
 8. **Anhang**
 9. **Index**
 10. **Abkürzungen**
 11. **Formeln**
 12. **Diagramme**
 13. **Tabelle**
 14. **Figuren**
 15. **Quellenangaben**
 16. **Verweise**
 17. **Notizen**
 18. **Footnoten**
 19. **Bibliographie**
 20. **Quellenverzeichnis**
 21. **Referenzen**
 22. **Quellenangaben**
 23. **Verweise**
 24. **Notizen**
 25. **Footnoten**
 26. **Bibliographie**
 27. **Quellenverzeichnis**
 28. **Referenzen**
 29. **Quellenangaben**
 30. **Verweise**
 31. **Notizen**
 32. **Footnoten**
 33. **Bibliographie**
 34. **Quellenverzeichnis**
 35. **Referenzen**
 36. **Quellenangaben**
 37. **Verweise**
 38. **Notizen**
 39. **Footnoten**
 40. **Bibliographie**
 41. **Quellenverzeichnis**
 42. **Referenzen**
 43. **Quellenangaben**
 44. **Verweise**
 45. **Notizen**
 46. **Footnoten**
 47. **Bibliographie**
 48. **Quellenverzeichnis**
 49. **Referenzen**
 50. **Quellenangaben**
 51. **Verweise**
 52. **Notizen**
 53. **Footnoten**
 54. **Bibliographie**
 55. **Quellenverzeichnis**
 56. **Referenzen**
 57. **Quellenangaben**
 58. **Verweise**
 59. **Notizen**
 60. **Footnoten**
 61. **Bibliographie**
 62. **Quellenverzeichnis**
 63. **Referenzen**
 64. **Quellenangaben**
 65. **Verweise**
 66. **Notizen**
 67. **Footnoten**
 68. **Bibliographie**
 69. **Quellenverzeichnis**
 70. **Referenzen**
 71. **Quellenangaben**
 72. **Verweise**
 73. **Notizen**
 74. **Footnoten**
 75. **Bibliographie**
 76. **Quellenverzeichnis**
 77. **Referenzen**
 78. **Quellenangaben**
 79. **Verweise**
 80. **Notizen**
 81. **Footnoten**
 82. **Bibliographie**
 83. **Quellenverzeichnis**
 84. **Referenzen**
 85. **Quellenangaben**
 86. **Verweise**
 87. **Notizen**
 88. **Footnoten**
 89. **Bibliographie**
 90. **Quellenverzeichnis**
 91. **Referenzen**
 92. **Quellenangaben**
 93. **Verweise**
 94. **Notizen**
 95. **Footnoten**
 96. **Bibliographie**
 97. **Quellenverzeichnis**
 98. **Referenzen**
 99. **Quellenangaben**
 100. **Verweise**
 101. **Notizen**
 102. **Footnoten**
 103. **Bibliographie**
 104. **Quellenverzeichnis**
 105. **Referenzen**
 106. **Quellenangaben**
 107. **Verweise**
 108. **Notizen**
 109. **Footnoten**
 110. **Bibliographie**
 111. **Quellenverzeichnis**
 112. **Referenzen**
 113. **Quellenangaben**
 114. **Verweise**
 115. **Notizen**
 116. **Footnoten**
 117. **Bibliographie**
 118. **Quellenverzeichnis**
 119. **Referenzen**
 120. **Quellenangaben**
 121. **Verweise**
 122. **Notizen**
 123. **Footnoten**
 124. **Bibliographie**
 125. **Quellenverzeichnis**
 126. **Referenzen**
 127. **Quellenangaben**
 128. **Verweise**
 129. **Notizen**
 130. **Footnoten**
 131. **Bibliographie**
 132. **Quellenverzeichnis**
 133. **Referenzen**
 134. **Quellenangaben**
 135. **Verweise**
 136. **Notizen**
 137. **Footnoten**
 138. **Bibliographie**
 139. **Quellenverzeichnis**
 140. **Referenzen**
 141. **Quellenangaben**
 142. **Verweise**
 143. **Notizen**
 144. **Footnoten**
 145. **Bibliographie**
 146. **Quellenverzeichnis**
 147. **Referenzen**
 148. **Quellenangaben**
 149. **Verweise**
 150. **Notizen**
 151. **Footnoten**
 152. **Bibliographie**
 153. **Quellenverzeichnis**
 154. **Referenzen**
 155. **Quellenangaben**
 156. **Verweise**
 157. **Notizen**
 158. **Footnoten**
 159. **Bibliographie**
 160. **Quellenverzeichnis**
 161. **Referenzen**
 162. **Quellenangaben**
 163. **Verweise**
 164. **Notizen**
 165. **Footnoten**
 166. **Bibliographie**
 167. **Quellenverzeichnis**
 168. **Referenzen**
 169. **Quellenangaben**
 170. **Verweise**
 171. **Notizen**
 172. **Footnoten**
 173. **Bibliographie**
 174. **Quellenverzeichnis**
 175. **Referenzen**
 176. **Quellenangaben**
 177. **Verweise**
 178. **Notizen**
 179. **Footnoten**
 180. **Bibliographie**
 181. **Quellenverzeichnis**
 182. **Referenzen**
 183. **Quellenangaben**
 184. **Verweise**
 185. **Notizen**
 186. **Footnoten**
 187. **Bibliographie**
 188. **Quellenverzeichnis**
 189. **Referenzen**
 190. **Quellenangaben**
 191. **Verweise**
 192. **Notizen**
 193. **Footnoten**
 194. **Bibliographie**
 195. **Quellenverzeichnis**
 196. **Referenzen**
 197. **Quellenangaben**
 198. **Verweise**
 199. **Notizen**
 200. **Footnoten**
 201. **Bibliographie**
 202. **Quellenverzeichnis**
 203. **Referenzen**
 204. **Quellenangaben**
 205. **Verweise**
 206. **Notizen**
 207. **Footnoten**
 208. **Bibliographie**
 209. **Quellenverzeichnis**
 210. **Referenzen**
 211. **Quellenangaben**
 212. **Verweise**
 213. **Notizen**
 214. **Footnoten**
 215. **Bibliographie**
 216. **Quellenverzeichnis**
 217. **Referenzen**
 218. **Quellenangaben**
 219. **Verweise**
 220. **Notizen**
 221. **Footnoten**
 222. **Bibliographie**
 223. **Quellenverzeichnis**
 224. **Referenzen**
 225. **Quellenangaben**
 226. **Verweise**
 227. **Notizen**
 228. **Footnoten**
 229. **Bibliographie**
 230. **Quellenverzeichnis**
 231. **Referenzen**
 232. **Quellenangaben**
 233. **Verweise**
 234. **Notizen**
 235. **Footnoten**
 236. **Bibliographie**
 237. **Quellenverzeichnis**
 238. **Referenzen**
 239. **Quellenangaben**
 240. **Verweise**
 241. **Notizen**
 242. **Footnoten**
 243. **Bibliographie**

La dose de 150 mg d'ibésartan une fois par jour et augmentée à 300 mg une fois par jour, dose d'entretien préférable pour le traitement de l'atteinte rénale

:အကျဉ်းချုပ်ဖော်ပြချက်

potassium et de la créatinine sériques est recommandé avant toute utilisation du

Patients hypertendus diabétiques de type 2 ayant une atteinte rénale.

[illegible]

9. INTERACTIONS

Le traitement par un inhibiteur de l'absorption du glucose est recommandé.

Diurétiques et autres antihypertenseurs - Diurétiques à une dose élevée peut pro-

d'hypertension lorsqu'un traitement par les
-Produits contenant de l'islskiren ou
de l'enzyme de conversion, d'anta
d'islskiren peut faire survenir une

Supplémentation en potassium

[illegible]

10. UTILISATION EN CAS DE GRA

Grossesse :
PRENDRE TOUT MEDICAMENT.
DEMANDER CONSEIL A VOTRE MED.

501214c

6 118000 071907

150 mg 3 comprimés pelliculés

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

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

[illegible]

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

par comprimé

150 mg	Hydrocortisone (DCI) RVEL = 150 mg
300 mg	Hydrocortisone (DCI) RVEL = 300 mg

300 mg

Cellulose microcristalline, Phosphomolybdate, Silice colloïdale, Eau purifiée et Stéarate de magnésium.

l'élaborateur, l'opérateur et le fabricant.

liste des excipients à effet notoire. Pharmatose

05-28900

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

4. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES
 L'ACEL 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

durée et fréquence du traitement

1. Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung von
 2. einem Kunststoffteil, das folgende Schritte umfasst:
 3. a) Bereitstellen eines Kunststoffpreforms, das aus einem
 4. Kunststoffmaterial besteht, das eine bestimmte mechanische
 5. Festigkeit aufweist;
 6. b) Erhitzen des Kunststoffpreforms auf eine Temperatur, die
 7. oberhalb der Glasübergangstemperatur des Kunststoffmaterials
 8. liegt;
 9. c) Umformen des erhitzten Kunststoffpreforms in eine gewünschte
 10. Form durch Ziehen an einer oder mehreren Zugseilen;
 11. d) Abkühlen des umgeformten Kunststoffteils auf eine Temperatur, die
 12. unterhalb der Glasübergangstemperatur des Kunststoffmaterials
 13. liegt;
 14. e) Nachbearbeiten des abgekühlten Kunststoffteils, um die gewünschte
 15. Oberflächenstruktur zu erzeugen.

La dose de 150 mg d'ibésartan une fois par jour et augmentée à 300 mg une fois par jour, dose d'entretien préférable pour le traitement de l'atteinte rénale

1. **La détermination des besoins**
 2. **La planification des ressources**
 3. **La mise en œuvre**
 4. **Le suivi et l'évaluation**
 5. **Le reporting**
 6. **La communication**
 7. **La gestion des risques**
 8. **La gestion des parties prenantes**
 9. **La gestion des connaissances**
 10. **La gestion des ressources humaines**
 11. **La gestion des finances**
 12. **La gestion des technologies**
 13. **La gestion des infrastructures**
 14. **La gestion des données**
 15. **La gestion des processus**
 16. **La gestion des projets**
 17. **La gestion des opérations**
 18. **La gestion des services**
 19. **La gestion des produits**
 20. **La gestion des clients**
 21. **La gestion des fournisseurs**
 22. **La gestion des partenaires**
 23. **La gestion des concurrents**
 24. **La gestion des marchés**
 25. **La gestion des réglementations**
 26. **La gestion des normes**
 27. **La gestion des certifications**
 28. **La gestion des audits**
 29. **La gestion des incidents**
 30. **La gestion des crises**
 31. **La gestion des urgences**
 32. **La gestion des continuités**
 33. **La gestion des résiliences**
 34. **La gestion des performances**
 35. **La gestion des indicateurs**
 36. **La gestion des tableaux de bord**
 37. **La gestion des rapports**
 38. **La gestion des présentations**
 39. **La gestion des documents**
 40. **La gestion des archives**
 41. **La gestion des bibliothèques**
 42. **La gestion des collections**
 43. **La gestion des fonds**
 44. **La gestion des dépôts**
 45. **La gestion des réserves**
 46. **La gestion des stocks**
 47. **La gestion des approvisionnements**
 48. **La gestion des achats**
 49. **La gestion des ventes**
 50. **La gestion des distributions**
 51. **La gestion des canaux**
 52. **La gestion des points de vente**
 53. **La gestion des magasins**
 54. **La gestion des boutiques**
 55. **La gestion des centres de distribution**
 56. **La gestion des entrepôts**
 57. **La gestion des plateformes**
 58. **La gestion des réseaux**
 59. **La gestion des infrastructures**
 60. **La gestion des équipements**
 61. **La gestion des matériels**
 62. **La gestion des logiciels**
 63. **La gestion des services**
 64. **La gestion des produits**
 65. **La gestion des clients**
 66. **La gestion des fournisseurs**
 67. **La gestion des partenaires**
 68. **La gestion des concurrents**
 69. **La gestion des marchés**
 70. **La gestion des réglementations**
 71. **La gestion des normes**
 72. **La gestion des certifications**
 73. **La gestion des audits**
 74. **La gestion des incidents**
 75. **La gestion des crises**
 76. **La gestion des urgences**
 77. **La gestion des continuités**
 78. **La gestion des résiliences**
 79. **La gestion des performances**
 80. **La gestion des indicateurs**
 81. **La gestion des tableaux de bord**
 82. **La gestion des rapports**
 83. **La gestion des présentations**
 84. **La gestion des documents**
 85. **La gestion des archives**
 86. **La gestion des bibliothèques**
 87. **La gestion des collections**
 88. **La gestion des fonds**
 89. **La gestion des dépôts**
 90. **La gestion des réserves**
 91. **La gestion des stocks**
 92. **La gestion des approvisionnements**
 93. **La gestion des achats**
 94. **La gestion des ventes**
 95. **La gestion des distributions**
 96. **La gestion des canaux**
 97. **La gestion des points de vente**
 98. **La gestion des magasins**
 99. **La gestion des boutiques**
 100. **La gestion des centres de distribution**

9. INTERACTIONS

grossesse; le traitement par un inhibiteur de l'angiotensine est recommandé.

- Diurétiques et autres antihypertenseurs

d'hypotension lorsqu'un traitement par les produits contenant de l'alsikren ou de l'enzyme de conversion, d'antidalsikren peut faire survenir une

Supplémentation en potassium

concentration en une élévation de la kaliémie. Le lithium : des augmentations révé-

prudence, en particulier chez les

interactions avec les aliments et

Sans Objet

FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT
MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN

DEMANDER CONSEIL A VOTRE MED.
PRENDRE TOUT MEDICAMENT.

Grossesse : Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte.

potassium et de la créatinine sériques est recommandé avant toute utilisation du

Patients hyperlipémiés diabétiques de type 2 ayant une atteinte rénale. Double blocage du système rénine-angiotensine-aldostérone (SRAA) : association d'inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC), d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II (ARA II) ou d'aldostérone. Le risque d'hypotension, d'hypokaliémie et d'altération de la fonction rénale. Néanmoins, si une telle association est considérée comme absolument nécessaire.

[illegible]

Traveler 150 mg capsules
150 mg comprimés pelliculés

6 118000 071907

501214c

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT :

IRVET 150 mg et 300 mg, comprimés pelliculés, boîtes de 7, 14 et 28

libésartan

Vous devez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le 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 MÉDICAMENT :

Composition	150 mg
IRVET 150 mg	libésartan (DCI)
IRVET 300 mg	libésartan (DCI)
300 mg	
Excipients (commun(s)) : Pharmatoses, Cellulose microcristalline, Croscarmellose sodique, Hypromellose, Silice colloïdale, Eau purifiée et Séarate de magnésium.	
Pelliculage : Opadray II Blanc CY-L5-28900	
Liste des excipients à effet notoire : Pharmatoses (Lactose)	

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE
Antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II (code ATC : C09CA04).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

IRVET® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de :
- l'hypertension artérielle essentielle,
- le cadre de la prise en charge par un médicament antihypertenseur.

5. POSOLOGIE

Mode et voie d'administration

Voie orale
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. (IRVET® a été étudié dans des essais cliniques de 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 insuffisants cardiaques 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'libésartan.
Chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, le traitement doit être initié à une dose de 150 mg d'libésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour, si nécessaire, en fonction de la réponse au traitement.

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. (IRVET® a été étudié dans des essais cliniques de 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 insuffisants cardiaques 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'libésartan.
Chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, le traitement doit être initié à une dose de 150 mg d'libésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour, si nécessaire, en fonction de la réponse au 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. (IRVET® a été étudié dans des essais cliniques de 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 insuffisants cardiaques 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'libésartan.
Chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, le traitement doit être initié à une dose de 150 mg d'libésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour, si nécessaire, en fonction de la réponse au traitement.

Posologies particulières : Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients insuffisants rénaux. Une dose de départ plus faible (75 mg) devra être prescrite chez les patients sous hémodialyse.

Posologies particulières : Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients insuffisants rénaux. Une dose de départ plus faible (75 mg) devra être prescrite chez les patients sous hémodialyse.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT :

IRVET 150 mg et 300 mg, comprimés pelliculés, boîtes de 7, 14 et 28

libésartan

Vous devez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le 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.

Composition	150 mg
IRVET 150 mg	libésartan (DCI)
IRVET 300 mg	libésartan (DCI)
300 mg	
Excipients (commun(s)) : Pharmatoses, Cellulose microcristalline, Croscarmellose sodique, Hypromellose, Silice colloïdale, Eau purifiée et Séarate de magnésium.	
Pelliculage : Opadray II Blanc CY-L5-28900	
Liste des excipients à effet notoire : Pharmatoses (Lactose)	

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE OU LE TYPE D'ACTIVITE
Antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II (code ATC : C09CA04).

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

IRVET® est indiqué chez l'adulte dans le traitement de :
- l'hypertension artérielle essentielle,
- le cadre de la prise en charge par un médicament antihypertenseur.

5. POSOLOGIE

Mode et voie d'administration

Voie orale
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. (IRVET® a été étudié dans des essais cliniques de 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 insuffisants cardiaques 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'libésartan.
Chez les patients hypertendus diabétiques de type 2, le traitement doit être initié à une dose de 150 mg d'libésartan une fois par jour et augmenté à 300 mg une fois par jour, si nécessaire, en fonction de la réponse au traitement.

Posologies particulières : Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients insuffisants rénaux. Une dose de départ plus faible (75 mg) devra être prescrite chez les patients sous hémodialyse.

Posologies particulières : Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients insuffisants rénaux. Une dose de départ plus faible (75 mg) devra être prescrite chez les patients sous hémodialyse.

Posologies particulières : Aucune adaptation posologique n'est nécessaire chez les patients insuffisants rénaux. Une dose de départ plus faible (75 mg) devra être prescrite chez les patients sous hémodialyse.

STATICOL® 20 et 40 mg

Comprimé pelliculé

Simvastatine

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'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 vous avez des effets indésirables graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

	P.C.P.
SIMVASTATINE (DCI)	20 mg...ou...40 mg

Excipients : Q.S.P. : 1 comprimé pelliculé

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Lactose.

Forme pharmaceutique :

STATICOL® 20 mg : Boîtes de 14 et de 28 ;

STATICOL® 40 mg : Boîtes de 30 ;

classe pharmaco-thérapeutique

Hypolipémiant : inhibiteur de l'HMG-CoA réductase.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

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

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

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

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque.

Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolé pendant la prise de ce médicament.

STATICOL® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolé primaire, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (hyperlipémie mixte).

- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.

- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez eu un état d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). STATICOL® peut réduire le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat d'un taux élevé de cholestérol. Votre médecin choisira l'heure d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol et les résultats à atteindre.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE :

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

Trouvez prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre infirmière pour être sûr.

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

Dosage :

La dose recommandée est de 5mg, 10mg, 20mg, 40mg ou 80mg de simvastatine, par voie orale, par jour.

Adultes :

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

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments listés ci-dessous avec des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et à fort risque de problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour à 0,1 mg/kg. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Prenez STATICOL® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

DURÉE DE TRAITEMENT :

Continuez à prendre STATICOL® à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit STATICOL® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant un cholestérol actif biliaire, vous devez prendre STATICOL® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le cholestérol actif biliaire.

NE DÉPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DURÉE DE TRAITEMENT PRÉCONISÉES PAR VOTRE MÉDECIN.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ne prenez jamais STATICOL® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la Simvastatine (mentionnés dans la rubrique 6 : Contenu de l'emballage et utilisation).
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques,
- Si vous êtes enceinte ou allaitée,
- Si vous prenez un (des) médicament(s) avec un ou plus d'un des : de l'itraconazole, du kétoconazole, du posaconazole ou du fonazole,
- De l'érythromycine, de la clarithromycine ou de la tétracycline,
- Des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, zalcitabine, zalcitabine, zalcitabine,
- Du bicécloril ou du télaprévir (utilisés dans le traitement de l'hépatite C),
- De la néfazodone (utilisée dans le traitement de la dépression),
- Du colchicine,
- Du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol),
- De la ciclosporine (utilisée chez les patients transplantés),
- Du danazol (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'endométriose de l'utérus).

- Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, ou si vous devez pour traiter les infections bactériennes).
- Ne dépassez pas la dose de STATICOL® 40mg si vous prenez du lovastatin.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin.

EN CAS DE DOULEUR, IL EST IMPRÉVISIBLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNÉRANTS

COMME TOUS LES MÉDICAMENTS, STATICOL® peut entraîner des effets indésirables, surtout pendant la phase de traitement.

• Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou crampes graves, y compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes de marche.

• Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :

• Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer des difficultés à avaler.

• Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les bras.

• Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles.

• Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire).

• Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite).

• Baisse exceptionnelle, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite).

• Essoufflements (dyspnée) et maux de tête.

• Syndrome typique (incluant éruption, troubles des articulations, et troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la peau, urines foncées, sensation d'être fatigué) ou fièvre, perte de l'appétit, vomissements.

• Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère.

• Diminution des globules rouges (anémie).

• Engourdissement et faiblesse des bras et jambes.

• Maux de tête, sensation de fourmillement, engourdissement.

• Problèmes digestifs (diarrhée, constipation, flatulences, indigestion).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée).

STATICOL® 20 et 40 mg

Comprimé pelliculé
Simvastatine

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'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 vous avez des effets indésirables graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

	P GP
SIMVASTATINE (DCI)	20 mg...ou...40 mg

Excipients : Q.S.P. : 1 comprimé pelliculé

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Lactose.
Forme pharmaceutique :
STATICOL® 20 mg : Boîtes de 14 et de 28 ;
STATICOL® 40 mg : Boîtes de 30.
Classe pharmaco-thérapeutique
Hypolipémiant : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
STATICOL® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL) et des substances grasses agglomérées dans le sang. De plus, STATICOL® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). STATICOL® fait partie de la classe de médicaments appelés statines.

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

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

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque.

Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolé pendant la prise de ce médicament.

STATICOL® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolé primaire, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (hyperlipémie mixte).

- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.

• Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez eu un état d'accentuation vasculaire ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). STATICOL® peut réduire le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

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

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE :

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

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

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

Dosage :

La dose recommandée est de 5mg, 10mg, 20mg, 40mg ou 80mg de simvastatine, par voie orale, par jour.

Adultes :

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

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments listés ci-dessous avec des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et à fort risque de problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour à 10 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Prenez STATICOL® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

DURÉE DE TRAITEMENT :

Continuez à prendre STATICOL® à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit STATICOL® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant un cholestérol acide biliaire, vous devez prendre STATICOL® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le cholestérol acide biliaire.

NE DÉPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DURÉE DE TRAITEMENT PRÉCONISÉES PAR VOTRE MÉDECIN.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ne prenez jamais STATICOL® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la Simvastatine (mentionnés dans la rubrique 6 : Contenu de l'emballage et utilisation).
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques,
- Si vous êtes enceinte ou allaitée,
- Si vous prenez un (des) médicament(s) avec un ou plus d'un des effets suivants :
○ de l'itraconazole, du kétoconazole, du posaconazole ou du fonazole,
○ De l'érythromycine, de la clarithromycine ou de la tétracycline,
○ Des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, zalcitabine, zalcitabine, zalcitabine,
○ Du bicécloripril ou du télaprétil (utilisés dans le traitement de l'hypertension),
○ De la néfazodone (utilisée dans le traitement de la dépression),
○ Du colchicine,
○ Du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol),
○ De la ciclosporine (utilisée chez les patients transplantés),
○ Du danazol (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'endométriose de l'utérus).

- Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, ou si vous devez prendre des antibiotiques bactériens).

- Ne dépassez pas la dose de STATICOL® 40mg si vous prenez du lovastatin ou du cholestérol.

EN CAS DE DOUTE, IL EST IMPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNÉRANTS

COMME TOUS LES MÉDICAMENTS, STATICOL® peut entraîner des effets indésirables, surtout pendant la phase de traitement.

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou crampes musculaires, et/ou

être graves, et compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux.

- Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :

○ gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer des difficultés à avaler ou à respirer.

○ Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles.

○ Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire).

○ Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite).

• Baisse exceptionnelle, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite).

- Essoufflements (dyspnée) et maux de tête.

• Syndrome typique (incluant éruption, troubles des articulations, et troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la peau, urines foncées, sensation d'être fatigué) ou fièvre, perte de l'appétit, vomissements.

• Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère.

• Diminution des globules rouges (anémie).

• Engourdissement et faiblesse des bras et jambes.

• Maux de tête, sensation de fourmillement, engourdissement.

• Problèmes digestifs (diarrhée, constipation, flatulences, indigestion, nausées, vomissements).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée, vision déformée, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée, vision déformée, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée, vision déformée, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée, vision déformée, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée, vision déformée, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée, vision déformée, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée, vision déformée, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée, vision déformée, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée, vision déformée, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée, vision déformée, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée, vision déformée, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée, vision déformée, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée, vision déformée, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée, vision déformée, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée, vision déformée, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée, vision déformée, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée, vision déformée, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée, vision déformée, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée, vision déformée, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée, vision déformée, vision déformée).

• Problèmes de vision (vision floue, vision double, vision déformée, vision déformée, vision déformée).

STATICOL® 20 et 40 mg

Comprimé pelliculé
Simvastatine

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'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 vous avez des effets indésirables graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

	P GP
SIMVASTATINE (DCI)	20 mg...ou...40 mg

Excipients : Q.S.P. : 1 comprimé pelliculé

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Lactose.
Forme pharmaceutique :
STATICOL® 20 mg : Boîtes de 14 et de 28 ;
STATICOL® 40 mg : Boîtes de 30.
Classe pharmaco-thérapeutique
Hypolipémiant : inhibiteur de l'HMG-CoA réductase.
DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?
STATICOL® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL) et des substances grasses agglomérées dans le sang. De plus, STATICOL® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). STATICOL® fait partie de la classe de médicaments appelés statines.

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

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

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

STATICOL® est utilisé en complément d'un régime hypocholérolémié primaire, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (hyperlipémie mixte).
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.

• Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez eu un état d'accent vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). STATICOL® peut réduire le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat d'un taux élevé de cholestérol. Votre médecin choisira l'ordre d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol et les résultats à atteindre.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE :
Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours et de vos facteurs de risque.

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

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

Dosage :
La dose recommandée est de 5mg, 10mg, 20mg, 40mg ou 80mg de simvastatine, par voie orale, par jour.

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

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments listés ci-dessous avec des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et à fort risque de problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :
Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour à 17 ans. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :
Prenez STATICOL® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

DURÉE DE TRAITEMENT :

Continuez à prendre STATICOL® à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit STATICOL® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant un cholestérol acide biliaire, vous devez prendre STATICOL® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le cholestérol acide biliaire.

NE DÉPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DURÉE DE TRAITEMENT PRÉCONISÉES PAR VOTRE MÉDECIN.

ATTENTION !
DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ne prenez jamais STATICOL® dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la Simvastatine (mentionnés dans la rubrique 6 : Contenu de l'emballage et utilisation).
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques,
- Si vous êtes enceinte ou allaitée,
- Si vous prenez un (des) médicament(s) avec un ou plus d'un des :
○ de l'itraconazole, du kétoconazole, du posaconazole ou du fonazole,
○ De l'érythromycine, de la clarithromycine ou de la tétracycline,
○ Des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, zalcitabine, zalcitabine, zalcitabine,
○ Du biclopridol ou du tiludipril (utilisés dans le traitement de l'hypertension),
○ De la néfazodone (utilisée dans le traitement de la dépression),
○ Du colchicine,
○ Du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol),
○ De la ciclosporine (utilisée chez les patients transplantés),
○ Du danazol (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'endométriose de l'utérus).

- Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, ou si vous devez pour traiter les infections bactériennes).
- Ne dépassez pas la dose de STATICOL® 40mg si vous prenez du lovastatin ou du cholestérol.

EN CAS DE DOUTE, IL EST IMPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNÉRANTS
COMME TOUS LES MÉDICAMENTS, STATICOL® peut entraîner des effets indésirables, surtout pendant LA PREMIÈRE TRAITEMENT.

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou éruption cutanée, et compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes graves.
- Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
○ Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer des difficultés à avaler ou à respirer.
○ Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les bras.
○ Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles.
○ Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire),
○ Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite),
• Baisse exceptionnelle, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite myosinémique).
- Essoufflements (dyspnée) et maux de tête.
- Syndrome typique (incluant éruption, troubles des articulations, et troubles du foie avec les symptômes suivants : jaunissement de la peau, sensation d'être fatigué) ou fièvre, perte de l'appétit, vomissements, diarrhée, douleur abdominale sévère.
- Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère.
- Diminution des globules rouges (anémie).
- Engourdissement et faiblesse des bras et jambes,
- Maux de tête, sensation de fourmillement, engourdissement.
- Problèmes digestifs (diarrhée, constipation, flatulences, indigestion).

STATICOL® peut également entraîner des effets indésirables graves, tels que :

- Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les bras.
- Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles.
- Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire),
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite),
- Baisse exceptionnelle, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite myosinémique).

STATICOL® peut également entraîner des effets indésirables graves, tels que :

- Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les bras.
- Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles.
- Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire),
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite),
- Baisse exceptionnelle, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite myosinémique).

STATICOL® peut également entraîner des effets indésirables graves, tels que :

- Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les bras.
- Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles.
- Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire),
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite),
- Baisse exceptionnelle, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite myosinémique).

STATICOL® peut également entraîner des effets indésirables graves, tels que :

- Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les bras.
- Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles.
- Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire),
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite),
- Baisse exceptionnelle, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite myosinémique).

STATICOL® peut également entraîner des effets indésirables graves, tels que :

- Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les bras.
- Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles.
- Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire),
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite),
- Baisse exceptionnelle, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite myosinémique).

STATICOL® peut également entraîner des effets indésirables graves, tels que :

- Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les bras.
- Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles.
- Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire),
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite),
- Baisse exceptionnelle, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite myosinémique).

STATICOL® peut également entraîner des effets indésirables graves, tels que :

- Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les bras.
- Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles.
- Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire),
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite),
- Baisse exceptionnelle, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite myosinémique).

Proferid®

Kétoprofène

Suppositoire

sanofi aventis

COMPOSITION

PROFENID® 100 mg, suppositoire

Kétoprofène 100 mg.

Excipients: q.s.p 1 suppositoire.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

Suppositoires dosés à 100 mg, boîte de 12.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :
ANTI-INFLAMMATOIRES, ANTIRHUMATISMAUX NON STEROÏDIENS

INDICATIONS

Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : le Kétoprofène. Il est indiqué, chez l'adulte (plus de 15 ans) :

- en traitement de longue durée de :
- certains rhumatismes inflammatoires chroniques,

- certaines arthroses sévères ;
- en traitement de courte durée de :
- certaines inflammations du pourtour des articulations (tendinite, bursite, épaule douloureuse aiguë),
- certaines inflammations des articulations par dépôt de cristaux, telles que la goutte,
- douleurs aiguës d'arthrose,
- douleurs lombaires aiguës,
- douleurs aiguës liées à l'irritation d'un nerf, telles que les sciatiques,
- douleurs et œdèmes liés à un traumatisme.

CONTRE-INDICATIONS

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

- antécédent d'allergie à l'un des constituants,
- à partir du 6^{ème} mois de grossesse et allaitement,
- antécédent d'asthme de ce médicament ou d'un autre médicament non stéroïdien, aspirine.

Profenid® 100mg
12 Suppositoires



41,30

