

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie

M22- 0017684

A 40264

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 482 Société : Retraite de Royal Air Maroc

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : AMRI RAHAL

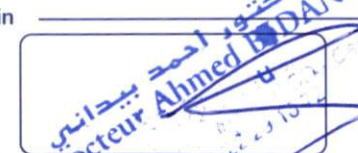
Date de naissance : 1941

Adresse : 8 Almia II Rue 32 im 28 N°7

Tél. : 0675334338 Total des frais engagés : 566,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 05/12/2022

Nom et prénom du malade : MESKADJI DRISSA Age : _____

Lien de parenté : Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie : Hypertension

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC

Pathologie : Pathologie

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 : _____

Le : 09/12/2022

Signature de l'adhérent(e) : RAHAL

Adresses Mails utiles

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

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Relèvement des Actes
05/12/22	cs cs	+ 200	300.00	<i>Docteur Ahmed SADOU</i>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE FADILA-CASABLANCA Mme FILALI GUENNOUN Ibtissam 226 Boulevard Al Jou Salmia 2 - Casablanca Tel.: 05 22 38 01 47 ICE : 00211585400092 I.N.P.E : 092004506	05/12/22	266160

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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
				Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
G	00000000	11433553
B	35533411	

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Ahmed BIDANI

CARDIOLOGUE

Spécialiste des Maladies du coeur - Vaisseaux

Circulation Sanguine

Hypertension Artérielle - Électrocardiographie

Holter ECG - Holter - Tensionnel (MAPA)

Echo Doppler Couleur Cardiaque



الدكتور أحمد بيداني

اختصاصي في أمراض القلب

الشرايين - الدورة الدموية

ارتفاع الضغط الدموي

التخطيط الكهربائي للقلب - الهولتر

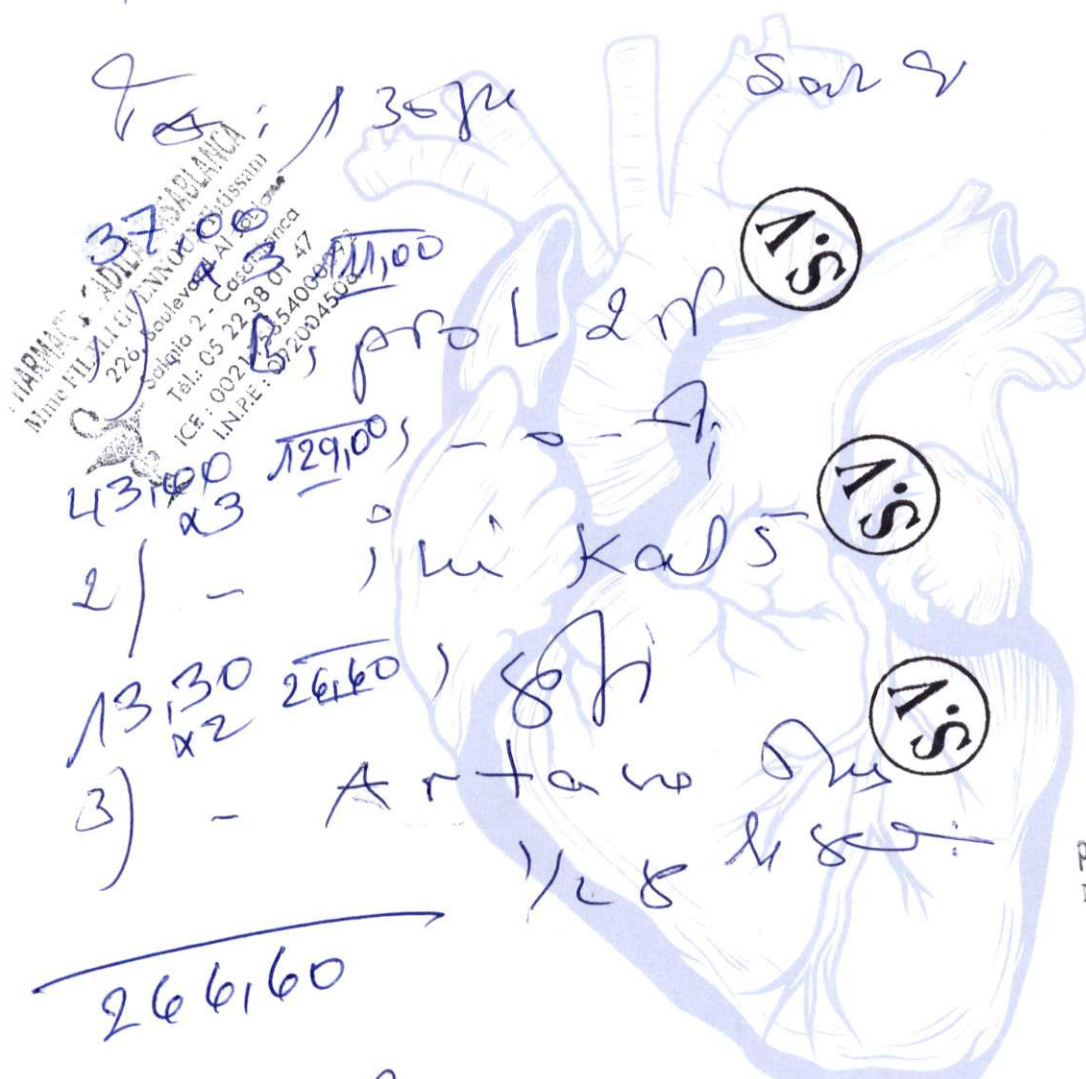
فحص القلب بالأمواج ما فوق الصوتية

والدوبلر بالألوان

Casablanca, Le : ٠٥ ١١ ٢٢ الدار البيضاء في :

1) → مسكنات -

fatima



PHARMACIE FADILA CASABLANCA
 Mme FILALI GUENNOUN Ibtissam
 226, Boulevard Al Joula
 Salma 2 - Casablanca
 Tél.: 05 22 38 01 47
 ICE : 002115854000092
 I.N.P.E : 092004506

الدكتور احمد بيداني
 Docteur Ahmed BIDANI
 ٢٠١٣

٠٦٥٣٥٢٩

Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle 5 mg
Excipients : lactose monohydraté, amidon de blé (gluten), silice colloïdale hydratée (llevilite), talc, stéarate de magnésium q.s.p. un comprimé.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

Mises en garde

- Des perturbations dans tous les cas.
- En raison de l'effet central, ce médicament ne doit pas être pris chez les patients porteurs de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

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

Grossesse – Allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSE呆 ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la

ARTANE 5 MG
CP B20
P.P.V : 13DH30



6 118000 060314

de

Artane® 5 mg

Chlorhydrate de Trihexyphénidyle

Comprimés

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Chlorhydrate de trihexyphénidyle 5 mg
Excipients : lactose monohydraté, amidon de blé (gluten), silice colloïdale hydratée (llevilite), talc, stéarate de magnésium q.s.p. un comprimé.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé, boîte de 20.

Classe pharmaco-thérapeutique

ANTIPARKINSONIEN ANTICHOLINERGIQUE

(N : Système Nerveux Central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans la maladie de Parkinson et les syndromes parkinsoniens induits par un traitement neuroleptique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

- glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'œil),
- difficultés pour uriner (d'origine prostatique ou autre),
- cardiopathie décompensée (maladie du cœur),
- allergie connue à l'un des composants de ce médicament,
- intolérance ou allergie au gluten, en raison de la présence d'amidon de blé (gluten).

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

Mises en garde

- Des perturbations dans tous les cas.
- En raison de l'effet central, ce médicament ne doit pas être pris chez les patients porteurs de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

- Ne pas arrêter brutalement le traitement sans avis médical.
- En cas d'antécédent de maladie obstructive de l'intestin (tel que constipation grave) ou de rétention urinaire, prévenir votre médecin.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

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

Grossesse – Allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin, lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

Allaitement

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSE呆 ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MEDICAMENT.

Conducteurs et utilisateurs de machines

L'usage d'Artane peut induire des troubles de la

ARTANE 5 MG
CP B20
P.P.V : 13DH30



6 118000 060314

de

INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés

INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés

Amiodipine (DCI) Besilate

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

Classe pharmaco-thérapeutique :

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

Indications thérapeutiques :

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

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

Contre Indications

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

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

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

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

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

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

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

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

Enfants et adolescents :

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

Interactions avec d'autres médicaments :

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

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

- Le ketoconazole, l'Itraconazole (médicaments antifongiques),
- le Ritonavir, l'Indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericu
- le Vérap
- le Danté
températu

- le Tac
(médicam
immunité
- la Simv
- la Ciclo
INIKAL
davanta
traiter l'
Interac
Le jus d'
consonn
au fait
entraîne
augmentati

l'ingrédient actif, l'Amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de INIKAL®.
Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse

La sécurité de l'amiodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre INIKAL®.

Allaitement

Il a été démontré que l'amiodipine passe dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre INIKAL®.

Si vous êtes enceinte ou que vous alliez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

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

3. COMMENT PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

Posologie, mode et/ou(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La posologie initiale recommandée d'INIKAL® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'INIKAL® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas INIKAL® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

Symptômes et instructions en cas de surdosage :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'INIKAL®.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :
Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque et syndrome de sevrage :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT : 210740

EXP : 04/2024

PPV : 43,00DH

LOT N° :

PPV (DH)

INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés

INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés

Amiodipine (DCI) Besilate

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

Classe pharmaco-thérapeutique :

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

Indications thérapeutiques :

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

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

Contre Indications

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

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

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

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

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

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

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

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

Enfants et adolescents :

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

Interactions avec d'autres médicaments :

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

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

- Le ketoconazole, l'Itraconazole (médicaments antifongiques),
- le Ritonavir, l'Indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericu

- le Vérap

- le Dant

températ

- le Tac

(médicam

immunit

- la Sim

- la Cicl

INIKAL

davant

traiter l'

Interac

Le jus d

conson

au fait

entraîne

une augmentation

l'ingrédient

actif, l'Amlodipine, ce qui peut entraîner

une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de INIKAL®.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse

La sécurité de l'amiodipine chez la femme enceinte n'a pas été

établie.

Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être

enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre

INIKAL®.

Allaitement

Il a été démontré que l'amiodipine passe dans le lait maternel.

Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en

parler à votre médecin avant de prendre INIKAL®.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être

enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre

médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à

utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées,

des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne

devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous

devez contacter votre médecin immédiatement.

3. COMMENT PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

Posologie, mode et/ou(s) d'administration, Fréquence

d'administration et Durée du traitement :

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant

exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie initiale recommandée d'INIKAL® est de 5 mg une

fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg

d'INIKAL® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation

d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce

médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau.

Ne prenez pas INIKAL® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose

initiale recommandée est de 2,5 mg par jour.

La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Il est très important

de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre

médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

Symptômes et instructions en cas de surdosage :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois

dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des

vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir

faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un

chock peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous

pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin

si vous avez pris trop de comprimés d'INIKAL®.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un

comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose

suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double

pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque et syndrome de sevrage :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez

prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous

arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce

médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à

votre pharmacien.

LOT : 210740

EXP : 04/2024

PPV : 43,00DH

UTAV : LOT N° :

APD (HQ) :

la

IS

re

s à

de

une

l'

la

se

étab

le

si

é

en

ce

de

ce

INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés

INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés

Amiodipine (DCI) Besilate

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

Classe pharmaco-thérapeutique :

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

Indications thérapeutiques :

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

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

Contre Indications

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

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

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

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

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

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

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

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

Enfants et adolescents :

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

Interactions avec d'autres médicaments :

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

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

- Le ketoconazole, l'Itraconazole (médicaments antifongiques),
- le Ritonavir, l'Indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericu

- le Vérap

- le Dant

températ

- le Tac

(médicam

immunit

- la Sim

- la Cicl

INIKAL

davant

traiter l'

Interac

Le jus d

conson

au fait

entraîne

une augmentation

l'ingrédient

actif, l'Amlodipine, ce qui peut entraîner

une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de INIKAL®.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Grossesse

La sécurité de l'amiodipine chez la femme enceinte n'a pas été

établie.

Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être

enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre

INIKAL®.

Allaitement

Il a été démontré que l'amiodipine passe dans le lait maternel.

Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en

parler à votre médecin avant de prendre INIKAL®.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être

enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre

médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à

utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées,

des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne

devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous

devez contacter votre médecin immédiatement.

3. COMMENT PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

Posologie, mode et/ou(s) d'administration, Fréquence

d'administration et Durée du traitement :

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant

exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie initiale recommandée d'INIKAL® est de 5 mg une

fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg

d'INIKAL® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation

d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce

médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau.

Ne prenez pas INIKAL® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose

initiale recommandée est de 2,5 mg par jour.

La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Il est très important

de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre

médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

Symptômes et instructions en cas de surdosage :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois

dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des

vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir

faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un

chock peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous

pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin

si vous avez pris trop de comprimés d'INIKAL®.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un

comprimé, passez complètement la dose.

Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double

pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque et syndrome de sevrage :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez

prendre votre médicament.

Votre maladie peut récidiver si vous

arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce

médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à

votre pharmacien.

LOT : 210740

EXP : 04/2024

PPV : 43,00DH

UTAV : LOT N° :

PPV (DH)

la

IS

B

D,

une

de

INIKAL

la

sécurité

de l'amiodipine chez la femme enceinte n'a pas été

établie.

Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être

enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre

INIKAL®.

Allaitement

Il a été démontré que l'amiodipine passe dans le lait maternel.

Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en

parler à votre médecin avant de prendre INIKAL®.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être

enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre

médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à

utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées,

des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne

devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous

devez contacter votre médecin immédiatement.

3. COMMENT PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

Posologie, mode et/ou(s) d'administration, Fréquence

d'administration et Durée du traitement :

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant

exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La posologie initiale recommandée d'INIKAL® est de 5 mg une

fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg

d'INIKAL® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation

d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce

médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau.

Ne prenez pas INIKAL® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose

initiale recommandée est de 2,5 mg par jour.

La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Il est très important

de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre

médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

Symptômes et instructions en cas de surdosage :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois

dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des

vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir

faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un

chock peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous

pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin

si vous avez pris trop de comprimés d'INIKAL®.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un

comprimé, passez complètement la dose.

Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double

pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque et syndrome de sevrage :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez

prendre votre médicament.

Votre maladie peut récidiver si vous

arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce

médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à

votre pharmacien.

BIPROL POLYMEDIC® 2,5 et 5 mg

Comprimés pelliculés sécables

Boîtes de 30

Bisoprolol fumarate

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT Composition qualitative et quantitative

	D CP
Bisoprolol fumarate	2,5 mg
Ou	5 mg
Excipients.....

Classe pharmaco-thérapeutique

La substance active dans ce médicament a pour nom le fumarate de bisoprolol. Le fumarate de bisoprolol appartient à un groupe de médicaments appelés les bêta-bloquants.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

La substance active de BIPROL POLYMEDIC comprimé pelliculé sécable est le Bisoprolol. Le Bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le Bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. BIPROL POLYMEDIC, comprimé pelliculé sécable est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou l'IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

VEillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Une surveillance régulière par le médecin est requise lors du traitement par BIPROL POLYMEDIC, comprimé pelliculé sécable. Elle est tout particulièrement nécessaire en début de traitement, en cas d'augmentation de la dose, et lorsque vous arrêtez le traitement. Prenez le comprimé avec un peu d'eau, le matin, avant, pendant ou après le petit-déjeuner. Les comprimés ne doivent pas être mordus ou écrasés.

Les comprimés sécables peuvent être divisés en deux demi-doses égales.

BIPROL POLYMEDIC, comprimé pelliculé sécable est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement au long cours.

Chez l'adulte, y compris les personnes âgées :

Le traitement par Bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement.

Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer, en général selon le schéma suivant :

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

La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg de Bisoprolol.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de la dose. Si votre état s'aggrave ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Chez certains patients, une dose d'entretien inférieure à 10 mg de Bisoprolol peut être suffisante. Votre médecin vous indiquera

la m
Si v
vous
dos
MO
Res
cas
Ava
cro
con
long
DU
Se
ATI
DAM
MED
Ne p
sécabl
• Allergie
composant

• Asthme ou problèmes respiratoires chroniques sévères.
• Troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu.

• Phéochromocytome non traité : tumeur rare de la glande surrenale.

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

• Insuffisance cardiaque aiguë.
• Aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur.

• Rythme cardiaque lent.
• Pression artérielle basse.

• Certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier.

• Choc cardiogénique, grave tableau cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

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

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tous les médicaments, BIPROL POLYMEDIC comprimé pelliculé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Pour éviter la survenue d'une réaction grave, parlez à un médecin si un effet indésirable se produit soudainement ou s'aggrave rapidement. Les effets indésirables les plus graves sont liés à la fonction cardiaque :

• Halètement ou ralentissement du rythme cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 10.)

• Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 100.)

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

Si vous ressentez des étourdissements ou une faiblesse ou si vous avez des difficultés pour respirer, veuillez contacter votre médecin aussitôt que possible.

Les autres effets indésirables sont présentés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

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

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

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

• Pression artérielle basse.

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

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

• Troubles du sommeil.

• Vertiges lors du passage à la position debout.

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

• Faiblesse musculaire, crampes.

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

• Troubles de l'audition.

• Rhinite allergique.

• Diminution de la sécrétion de larmes.

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

• Résultats d'analyses anormaux.

• Réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruptions cutanées.

• Troubles de l'érection.

• Cauchemars, hallucinations.

37,00

BIPROL POLYMEDIC® 2,5 et 5 mg

Comprimés pelliculés sécables

Boîtes de 30

Bisoprolol fumarate

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT Composition qualitative et quantitative

	D CP
Bisoprolol fumarate	2,5 mg
Ou	5 mg
Excipients.....

Classe pharmaco-thérapeutique

La substance active dans ce médicament a pour nom le fumarate de bisoprolol. Le fumarate de bisoprolol appartient à un groupe de médicaments appelés les bêta-bloquants.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

La substance active de BIPROL POLYMEDIC comprimé pelliculé sécable est le Bisoprolol. Le Bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le Bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. BIPROL POLYMEDIC, comprimé pelliculé sécable est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou l'IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

VEillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Une surveillance régulière par le médecin est requise lors du traitement par BIPROL POLYMEDIC, comprimé pelliculé sécable. Elle est tout particulièrement nécessaire en début de traitement, en cas d'augmentation de la dose, et lorsque vous arrêtez le traitement. Prenez le comprimé avec un peu d'eau, le matin, avant, pendant ou après le petit-déjeuner. Les comprimés ne doivent pas être mordus ou écrasés.

Les comprimés sécables peuvent être divisés en deux demi-doses égales.

BIPROL POLYMEDIC, comprimé pelliculé sécable est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement au long cours.

Chez l'adulte, y compris les personnes âgées :

Le traitement par Bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement.

Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer, en général selon le schéma suivant :

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

La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg de Bisoprolol.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de la dose. Si votre état s'aggrave ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Chez certains patients, une dose d'entretien inférieure à 10 mg de Bisoprolol peut être suffisante. Votre médecin vous indiquera

la m
Si v
vous
dos
MO
Res
cas
Ava
cro
con
long
DU
Se
ATI
DAM
MED
Ne p
sécabl
• Allergie
composant

• Asthme ou problèmes respiratoires chroniques sévères.
• Troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu.

• Phéochromocytome non traité : tumeur rare de la glande surrenale.

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

• Insuffisance cardiaque aiguë.
• Aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur.

• Rythme cardiaque lent.
• Pression artérielle basse.

• Certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier.

• Choc cardiogénique, grave tableau cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

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

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tous les médicaments, BIPROL POLYMEDIC comprimé pelliculé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Pour éviter la survenue d'une réaction grave, parlez à un médecin si un effet indésirable se produit soudainement ou s'aggrave rapidement. Les effets indésirables les plus graves sont liés à la fonction cardiaque :

• Halètement ou ralentissement du rythme cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 10.)

• Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 100.)

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

Si vous ressentez des étourdissements ou une faiblesse ou si vous avez des difficultés pour respirer, veuillez contacter votre médecin aussitôt que possible.

Les autres effets indésirables sont présentés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

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

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

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

• Pression artérielle basse.

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

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

• Troubles du sommeil.

• Vertiges lors du passage à la position debout.

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

• Faiblesse musculaire, crampes.

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

• Troubles de l'audition.

• Rhinite allergique.

• Diminution de la sécrétion de larmes.

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

• Résultats d'analyses anormaux.

• Réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruptions cutanées.

• Troubles de l'érection.

• Cauchemars, hallucinations.

37,00

BIPROL POLYMEDIC® 2,5 et 5 mg

Comprimés pelliculés sécables

Boîtes de 30

Bisoprolol fumarate

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT Composition qualitative et quantitative

	D CP
Bisoprolol fumarate	2,5 mg
Ou	5 mg
Excipients.....

Classe pharmaco-thérapeutique

La substance active dans ce médicament a pour nom le fumarate de bisoprolol. Le fumarate de bisoprolol appartient à un groupe de médicaments appelés les bêta-bloquants.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

La substance active de BIPROL POLYMEDIC comprimé pelliculé sécable est le Bisoprolol. Le Bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le Bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. BIPROL POLYMEDIC, comprimé pelliculé sécable est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou l'IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

VEillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Une surveillance régulière par le médecin est requise lors du traitement par BIPROL POLYMEDIC, comprimé pelliculé sécable. Elle est tout particulièrement nécessaire en début de traitement, en cas d'augmentation de la dose, et lorsque vous arrêtez le traitement. Prenez le comprimé avec un peu d'eau, le matin, avant, pendant ou après le petit-déjeuner. Les comprimés ne doivent pas être mordus ou écrasés.

Les comprimés sécables peuvent être divisés en deux demi-doses égales.

BIPROL POLYMEDIC, comprimé pelliculé sécable est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement au long cours.

Chez l'adulte, y compris les personnes âgées :

Le traitement par Bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement.

Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer, en général selon le schéma suivant :

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

La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg de Bisoprolol.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de la dose. Si votre état s'aggrave ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Chez certains patients, une dose d'entretien inférieure à 10 mg de Bisoprolol peut être suffisante. Votre médecin vous indiquera

la m
Si v
vous
dos
MO
Res
cas
Ava
cro
con
long
DU
Se
ATI
DAM
MED
Ne p
sécabl
• Allergie
composant

• Asthme ou problèmes respiratoires chroniques sévères.
• Troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu.

• Phéochromocytome non traité : tumeur rare de la glande surrenale.

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

• Insuffisance cardiaque aiguë.
• Aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur.

• Rythme cardiaque lent.
• Pression artérielle basse.

• Certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier.

• Choc cardiogénique, grave tableau cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

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

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

Comme tous les médicaments, BIPROL POLYMEDIC comprimé pelliculé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Pour éviter la survenue d'une réaction grave, parlez à un médecin si un effet indésirable se produit soudainement ou s'aggrave rapidement. Les effets indésirables les plus graves sont liés à la fonction cardiaque :

• Halètement ou ralentissement du rythme cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 10.)

• Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 100.)

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

Si vous ressentez des étourdissements ou une faiblesse ou si vous avez des difficultés pour respirer, veuillez contacter votre médecin aussitôt que possible.

Les autres effets indésirables sont présentés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

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

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

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

• Pression artérielle basse.

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

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

• Troubles du sommeil.

• Vertiges lors du passage à la position debout.

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

• Faiblesse musculaire, crampes.

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

• Troubles de l'audition.

• Rhinite allergique.

• Diminution de la sécrétion de larmes.

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

• Résultats d'analyses anormaux.

• Réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruptions cutanées.

• Troubles de l'érection.

• Cauchemars, hallucinations.

37,00

ECG

DR.AHMED BIDANI CCB 0522291872

DR.AHMED BIDANI CCB 0522291872

Name :MESKAOUI FATIMA ID :N922.10 Sex :Female Age :80 Date :5-12-2022



Frequence : 1000 Hz PR Interval : 220 ms
Sample Time : 5 s QT Interval : 466 ms
Heart Rate : 65 bpm QTc Interval : 485 ms
P Duration : 192 ms P Axis : -149.1°
QRS Duration : 140 ms QRS Axis : -40.8°
T Duration : 296 ms T Axis : 48.4°

Suggestion :

Physician Signature:

Main Filter:On ADS Filter:On



Build:20061101

Printing : 5-12-2022 09:29:21

Page 1