

# 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 canaux, 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 canaux.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

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



## Déclaration de Maladie

M22- N° 000542

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1608

Société : RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : M. AZZOUZI - ELIDRISSI My Tahar

Date de naissance : 1950

Adresse : Rue Ahmed kadmiri Res. Nadia Apt 13 Casablanca

Tél : 0668082895

Total des frais engagés : 2175,00 =

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. J. SIBAÏ

CARDIOLOGUE

Cachet du médecin :

Angle 38. Bd. Lalla Yacout et  
1, Rue El Araar - Casablanca  
Tél : 05 22 20 45 45 78 90

Date de consultation : 22 NOV. 2023

Nom et prénom du malade : TALEB q. AZZOUZI ELIDRISSI

Age : 73

Lien de parenté : ☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA chronique

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC

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 : CASABLANCA

Le : 04 / 12 / 2023

Signature de l'adhérent(e) :



# 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
22 NOV 2023	C <sub>2</sub> + ECG		300 dhs	Dr. EL SIBAL CARDIOLOGUE Angle 38. Bd. Lilla Yacout et 1, Rue El Araa - Casablanca Tél.: 05 22 43 79 79 - 05 22 43 78 90

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

22

11

23

1975,60

# 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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

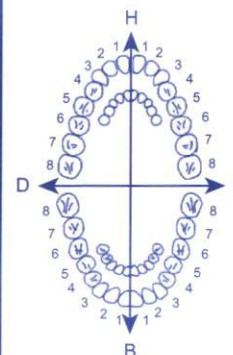
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

# 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 COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

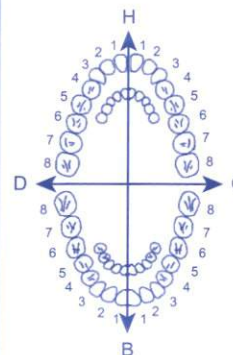
(Création, remont, adjonction)  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient  
DES TRAVAUX

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



# Docteur Jamal SIBAÏ

CARDIOLOGUE

Diplômé de la Faculté de Médecine  
de Paris

Horaires d'ouverture :  
du Lundi au Jeudi 9h à 15h  
Samedi du 9h à 11h

Fermé le vendredi, Samedi après-midi et le dimanche

# الدكتور جمال السباعي

إختصاصي في أمراض القلب والشرائين

خريج كلية الطب بباريس

أوقات العمل من الإثنين إلى الخميس من 9 إلى 15  
والسبت من 9 إلى 11  
العيادة مغلقة يوم الجمعة والسبت بعد الزوال والأحد

N° d'identification du praticien : 091129718

22 NOV. 2023

Casablanca, le

الرقم الوطني الاستدالي :

الدار البيضاء ، في

M<sup>re</sup> TAWER y. AZZOUZ El Idrissi Archa

REGIME SANS SEL

131,00 x 6. Starval 80g 19 x 21g

TRAITEMENT DE 3 MOIS

87,00 x 3. Nelslet 5g 19/1g

TRAITEMENT DE 3 MOIS

187,70 x 3. ULou2 80g 19/1g

TRAITEMENT DE 3 MOIS

87,5 x 3. Relaxin 1g 15 3/3

1875,60

PHARMACIE EL HILAL  
LAARPOUDI Selwa  
77, Rue Al Bouchi Leblaj  
Cité Plateaux - Casablanca  
Tél: 05 22 23 96 86 - ICE: 0015733400014

Dr. J. SIBAÏ  
CARDIOLOGUE

Angle 38, Bd. Lalla Yacout et  
1, Rue El Araar - Casablanca  
Tél.: 05 22 48 79 79 - 05 22 43 78 90

زاوية 1 ، زنقة العرعار (كي لوساك سابقاً) و38 شارع للا لياقوت - عمارة بمسي - الطابق الأول - الدار البيضاء 20090 الهاتف : ICE : 001790451000004 - 05 22 48 79 79 / 05 22 48 78 90

Angle 1 , Rue El Araar (ex.Gay Lussac ) et 38, Bd. Lalla Yacout - Imm. BMCI - 1 er Etage - Casablanca 20090 - Tél. : 05 22 48 79 79 / 05 22 48 78 90



# NEBILET® 5 mg

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
  - Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

**NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécaté**  
**La substance active est :**

Nébivolol .....  
Sous forme de chlorhydrate de nébivolol .....  
pour un comprimé quadrisécaté

**Les autres composants sont :**

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

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

**ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

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

Ce médicament est un bêta-bloquant sélectif.

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

Ce médicament est également utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable légère à modérée, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque, chez les patients âgés de 70 ans ou plus.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécaté ?**

**Ne prenez jamais NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécaté dans les cas suivants :**

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

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

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

**\* VIGNETTE**

**NEBILET® 5mg**  
**28 comprimés O**  
**PPV 87DH50**

**PRENDRE NEBILET 5 mg, adrisécable ?**

.....lement d'un comprimé par jour.  
.....és et chez les insuffisants rénaux,  
.....est de 1/2 comprimé par jour.

.....tensive se manifeste généralement

.....après 1 à 2 semaines de traitement, l'effet maximal ne pouvant apparaître qu'au bout de 4 semaines.

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

**Insuffisance cardiaque chronique stable**

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

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

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

La posologie maximale recommandée est de 10 mg une fois par jour.

Si vous avez l'impression que l'effet de NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécaté est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Voie orale.

Les comprimés peuvent être pris pendant les repas.



# NEBILET® 5 mg

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
  - Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

**NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécaté**  
**La substance active est :**

Nébivolol .....  
Sous forme de chlorhydrate de nébivolol .....  
pour un comprimé quadrisécaté

**Les autres composants sont :**

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

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

**ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

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

Ce médicament est un bêta-bloquant sélectif.

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

Ce médicament est également utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable légère à modérée, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque, chez les patients âgés de 70 ans ou plus.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécaté ?**

**Ne prenez jamais NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécaté dans les cas suivants :**

**\* VIGNETTE**

**NEBILET® 5mg**  
**28 comprimés O**  
**PPV 87DH50**

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

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

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

**PRENDRE NEBILET 5 mg, adrisécable ?**

.....lement d'un comprimé par jour.  
.....és et chez les insuffisants rénaux,  
.....est de 1/2 comprimé par jour.

.....tensive se manifeste généralement

.....après 1 à 2 semaines de traitement, l'effet maximal ne pouvant apparaître qu'au bout de 4 semaines.

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

**Insuffisance cardiaque chronique stable**

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

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

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

La posologie maximale recommandée est de 10 mg une fois par jour.

Si vous avez l'impression que l'effet de NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécaté est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Voie orale.

Les comprimés peuvent être pris pendant les repas.



# NEBILET® 5 mg

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
  - Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

**NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécaté**  
**La substance active est :**

Nébivolol .....  
Sous forme de chlorhydrate de nébivolol .....  
pour un comprimé quadrisécaté

**Les autres composants sont :**

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

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

**ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

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

Ce médicament est un bêta-bloquant sélectif.

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

Ce médicament est également utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable légère à modérée, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque, chez les patients âgés de 70 ans ou plus.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécaté ?**

**Ne prenez jamais NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécaté dans les cas suivants :**

**\* VIGNETTE**

**NEBILET® 5mg**  
**28 comprimés O**  
**PPV 87DH50**

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

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

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

**PRENDRE NEBILET 5 mg, adrisécable ?**

.....ement d'un comprimé par jour.  
.....és et chez les insuffisants rénaux,  
.....est de 1/2 comprimé par jour.

.....tensive se manifeste généralement

.....après 1 à 2 semaines de traitement, l'effet maximal ne pouvant apparaître qu'au bout de 4 semaines.

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

**Insuffisance cardiaque chronique stable**

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

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

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

La posologie maximale recommandée est de 10 mg une fois par jour.

Si vous avez l'impression que l'effet de NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécaté est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Voie orale.

Les comprimés peuvent être pris pendant les repas.



\_\_\_\_\_



indiquer une fonction rénale anormale



# StarVal®

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 1. DENOMINATION

STARVAL® 160 mg.  
STARVAL® 80 mg.

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

STARVAL® 160 mg

La substance active est :

Valésartan ..... 160 mg

STARVAL® 80 mg

La substance active est :

Valésartan ..... 80 mg

Pour un comprimé pelliculé

## Les autres composants :

**Noyau (en commun) :** Cellulose microcristalline, Croscopolle, colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, Amidon préaggloméré, purifiée.

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

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

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

## 4. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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

## 5. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

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

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

## 6. POSOLOGIE & MODE D'ADMINISTRATION

## Posologie :

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin afin d'obtenir les meilleurs résultats et réduire le risque d'effets indésirables. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne remarquent souvent aucun signe de la présence de cette maladie. La plupart des personnes peuvent se sentir plutôt normales. C'est pourquoi il est d'autant plus important que vous respectiez les rendez-vous avec le médecin, même si vous vous sentez bien.

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

**Hypertension chez les enfants et adolescents (âgés de 6 à 18 ans)**

La posologie habituelle est de 40

mg par jour.

La posologie habituelle est de 80 mg

par jour.

vous prescrire des doses plus

160 mg et jusqu'à un maximum

de 320 mg.

La dose finale dépend de votre

médecin.

Si vous arrêtez de prendre STARVAL® 160 mg, comprimé pelliculé

vous devez attendre au moins 2 semaines

avant de reprendre un autre traitement

pour votre hypertension artérielle.

Si vous avez pris plus de STARVAL® 160 mg, comprimé pelliculé

que vous n'auriez dû

Si vous avez eu des sensations vertigineuses sévères et/ou des

évanouissements, consultez immédiatement votre médecin et

arrêtez-vous. Si vous avez accidentellement pris trop de comprimés,

consultez votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital.

Si vous oubliez de prendre STARVAL® 160 mg, comprimé pelliculé

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous vous en

souvenez. Toutefois, ne prenez pas la dose oubliée si le moment de votre

prochain rendez-vous est proche.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez

oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre STARVAL® 160 mg, comprimé pelliculé

L'arrêt de votre traitement par STARVAL® peut entraîner une aggravation

de votre maladie. N'arrêtez pas votre traitement sauf avis contraire de votre

médecin.

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

demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Mode d'administration**

Vous pouvez prendre STARVAL®, comprimé pelliculé avec ou sans

aliments. Prenez STARVAL®, comprimé pelliculé avec un verre d'eau.

**Fréquence d'administration**

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

les jours.

## 7. CONTRE-INDICATION

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au Valésartan ou à l'un des autres composants contenus dans STARVAL®, comprimé pelliculé,
- si vous avez une maladie grave du foie,
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter

de prendre STARVAL® en début de grossesse).

• si vous souffrez de diabète ou si vous

prenez un antihypertenseur appelé Aiskin

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE

DE CONSULTER VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

## 8. EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez toutes les personnes.

Certains effets indésirables peuvent être graves. Si vous remarquez un effet indésirable immédiat :

En cas de symptômes d'angio-œdème :

• gonflement du visage, des lèvres, de la langue, de la gorge, de la

difficulté à respirer ou à avaler,

• urticaire, démangeaisons.

Si vous ressentez l'un de ces symptômes immédiatement, arrêtez de prendre STARVAL® et consultez votre médecin (voir la rubrique « Précautions d'emploi »).

Mises en garde spéciales

**Autres effets indésirables :**

**Fréquent (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :**

• sensations vertigineuses,

• pression artérielle basse (surtout au lever),

• sensations vertigineuses et des sens

debout,

• fonction rénale diminuée (signes d'insuffisance rénale),

**Peu fréquent (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :**

• angio-œdème (voir rubrique « Précautions d'emploi »),

• perte de connaissance soudaine (syncope),

• sensation de tête qui tourne (vertige),

• importante diminution de la fonction rénale,

• spasmes musculaires, anomalies de la vision,

• hypokaliémie,

• essoufflement, difficulté à respirer

profond ou des jambes (signes d'insuffisance cardiaque),

• céphalée,

• toux,

• douleurs abdominales,

• nausée,

• diarrhée,

• fatigue,

• faiblesse.

**Fréquence indéterminée (la fréquence des effets indésirables ne peut être estimée) :**

• apparition de cloques sur la peau (réactions allergiques avec éruption cutanée),

• symptômes de fièvre, gonflements des articulations,

• douleur musculaire, gonflement des membres,

• symptômes grippaux pouvant survenir

• taches violacées à rougeâtres

d'inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite),

• saignement ou ecchymoses inhabituelles,

• douleurs musculaires (myalgie),

• fièvre, mal de gorge ou aphtes causés

par des lésions des globules blancs, égales

à diminution du taux d'hémoglobine

ou sang (ce qui peut, dans des cas sévères,

entraîner une anémie),

• augmentation du taux de potassium

sévères, provoquer des spasmes musculaires

(crampes),

• augmentation des valeurs de la fonction hépatique

(atteinte hépatique) y compris une augmentation du taux de

sang (ce qui, dans des cas sévères, peut entraîner la mort),

• augmentation du taux d'urée sanguine

indiquant une fonction rénale anormale.



\_\_\_\_\_



indiquer une fonction rénale anormale



indiquer une fonction rénale anormale



# Uloric®

40 & 80 mg (Fébusostat)

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé.  
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé.  
(Fébusostat)

## Formes/Présentation :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.  
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.

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 d'informations à votre médecin, vous a été personnellement pré d'autre, même en cas de symptôme Si l'un des effets indésirables devient indésirable non mentionné dans votre pharmacien.

## 2. Composition quantitative et

Pour un comprimé pelliculé :

**Principe Actif :**  
Fébusostat

## Excipients :

Lactose NF Fast flow, Cellulose microcristalline, Silice colloïdale dioxyde, Croscarmellose sodique, Stéarate de magnésium, hydroxypropylcellulose, Opadry OY-37202 Dark Tan.

Excipients à effet notoire : Lactose.

## 3. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE ou TYPE D'ACTIVITE :

ULORIC, comprimé pelliculé contient une substance active appelée « Fébusostat ». Celle-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « antigoutteux » qui est un inhibiteur de la synthèse de l'acide urique.

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

### DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Les comprimés d'ULORIC contiennent la substance active Fébusostat et sont utilisés pour traiter la goutte, qui est liée à la présence dans l'organisme d'une quantité excessive d'un composé appelé acide urique. Chez certaines personnes, l'acide urique s'accumule dans le sang et sa quantité peut devenir trop élevée pour rester soluble. Dans ce cas, des cristaux d'urate peuvent se former dans les articulations et les reins et autour de ceux-ci. Ces cristaux peuvent provoquer des douleurs intenses subites, une rougeur, une chaleur et un gonflement d'une articulation (crise de goutte). Sans traitement, des dépôts plus volumineux appelés tophi peuvent se former dans et autour des articulations. Ces tophi peuvent provoquer des lésions articulaires et osseuses. ULORIC agit en réduisant le taux d'acide urique dans le sang (uricémie). Le maintien de l'uricémie à un niveau bas, grâce à la prise quotidienne d'ULORIC, permet d'arrêter l'accumulation de cristaux et de réduire progressivement les symptômes. Le maintien d'une uricémie suffisamment basse pendant une durée suffisamment longue peut également permettre une diminution de la taille des tophi.

ULORIC est indiqué chez l'adulte.

## 5. POSOLOGIE :

### - Mode et voie d'administration :

#### Par voie orale.

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

ULORIC existe en comprimés pelliculés contenant 40 et 80 mg de Fébusostat. Votre médecin décidera la dose qui vous convient.

Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par ULORIC, comprimé pelliculé sans l'avis de votre médecin.

#### - Durée de traitement :

Votre médecin décidera de la dose appropriée d'ULORIC, comprimé pelliculé. Il est important de continuer à prendre ULORIC aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre crise de goutte.

#### - Fréquence d'administration :

La posologie habituelle est d'un comprimé par jour.

Les comprimés peuvent être pris avec ou sans aliments.

Continuez à prendre ULORIC tous les jours même si vous n'avez pas de crise de goutte.

## 6. Contre indications :

**Ne prenez jamais ULORIC, comprimé pelliculé :**

• Si vous êtes allergique au Fébusostat, le principe actif de ULORIC ou à l'un des autres composants contenus dans ces comprimés.

## 7. EFFETS INDESIRABLES :

### Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) sont :

- Envie impérieuse d'uriner
- Modification ou diminution de la quantité d'urine dues à une inflammation des reins (néphrite tubulo-interstitielle)
- Inflammation du foie (hépatite)
- Jaunissement de la peau (jaunisse)
- Lésion du foie

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

## 8. Mise en garde spéciales et / Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec ULORIC, comprimé pelliculé :

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre ULORIC, comprimé pelliculé :

- Si vous avez ou avez eu une insuffisance cardiaque ou des problèmes cardiaques
- Si vous avez ou avez eu une maladie des reins et/ou une réaction allergique (notamment pour le traitement de la goutte) ou une anomalie des reins

LOT 1149282

MFG 07 2023

EXP 07 2025

SN 432K58HHJEAQIC

PPV

187DH70

- Un gonflement des membres ou de la face
- Une difficulté à respirer.
- De la fièvre avec un gonflement des ganglions lymphatiques.
- Mais également des manifestations allergiques graves, potentiellement fatales par arrêt cardiaque ou circulaire.

Votre médecin peut décider l'arrêt définitif de votre traitement par ULORIC.

De rares cas d'éruption cutanée pouvant être fatales (syndrome de Stevens-Johnson) ont été observés lors de l'utilisation de ULORIC, apparaissant au début au niveau du tronc sous forme de boutons rougeâtres localisés ou des plaques circulaires avec, en leurs centres, des cloques.

Des ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, au niveau des parties génitales et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés) peuvent également apparaître. L'éruption cutanée peut évoluer sur l'ensemble du corps vers la formation de cloques ou d'un décollement de la peau.

Si vous développez un syndrome de Stevens-Johnson lors de l'utilisation d'ULORIC, votre traitement par Fébusostat ne devra jamais être réitéré. Si vous présentez une éruption cutanée ou des symptômes cutanés, vous devez prendre immédiatement l'avis d'un médecin et lui dire que vous prenez ce médicament.

Si vous avez actuellement une crise de goutte (survenue subite de douleurs intenses, d'une sensibilité, d'une rougeur, d'une chaleur et d'un gonflement d'une articulation), attendez que la crise de goutte disparaisse totalement avant de débuter le traitement par ULORIC.

Chez certaines personnes, des crises de goutte peuvent apparaître au début d'un traitement par certains médicaments qui diminuent le taux d'acide urique. Ces crises n'apparaissent pas chez toutes les personnes traitées, mais peuvent survenir lors de la prise d'ULORIC, particulièrement au cours des premières semaines ou des premiers mois qui suivent le début du traitement.

Il est important de continuer à prendre ULORIC même si vous avez une crise de goutte, car ce médicament continuera à agir pour diminuer l'uricémie. Les crises de goutte deviendront moins fréquentes et moins douloureuses au cours du temps si vous continuez à prendre ULORIC tous les jours.

Votre médecin prescrira souvent d'autres médicaments, s'ils sont nécessaires, afin de prévenir ou de traiter les symptômes d'une crise de goutte (par exemple douleurs et gonflement d'une articulation).

Votre médecin pourra vous prescrire des analyses de sang afin de vérifier que votre foie fonctionne normalement.

**Enfants et adolescents :** Ne jamais donner ce médicament aux enfants de moins de 18 ans étant donné que la sécurité et l'efficacité de ce médicament dans cette population n'ont pas été établies.

**ULORIC contient du lactose :** Les comprimés d'ULORIC contiennent du lactose (un type de sucre). Si vous êtes intolérant à certains sucres, parlez-en à votre médecin avant de prendre ce médicament.

## 9. Interactions médicamenteuses :

### Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris récemment ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci inclut les médicaments obtenus sans ordonnance.

Il est particulièrement important de prévenir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez un médicament contenant l'une des substances suivantes, car il peut interagir avec ULORIC, et votre médecin peut vouloir envisager les mesures nécessaires :

- Mercaptopurine (utilisée dans le traitement du cancer)
- Azathioprine (utilisée pour réduire les réponses immunitaires)
- Théophylline (utilisée pour traiter l'asthme).

Si vous n'êtes pas sûr que l'une des situations ci-dessus s'applique à vous, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ULORIC.



# Uloric®

40 & 80 mg (Fébusostat)

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé.  
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé.  
(Fébusostat)

## Formes/Présentation :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.  
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.

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 d'informations à votre médecin, vous a été personnellement pré d'autre, même en cas de symptôme Si l'un des effets indésirables devient indésirable non mentionné dans votre pharmacien.

## 2. Composition quantitative et qualitative

Pour un comprimé pelliculé :

**Principe Actif :**  
Fébusostat

## Excipients :

Lactose NF Fast flow, Cellulose microcristalline, Silice colloïdale dioxyde, Croscarmellose sodique, Stéarate de magnésium, hydroxypropylcellulose, Opadry OY-37202 Dark Tan.

Excipients à effet notoire : Lactose.

## 3. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE ou TYPE D'ACTIVITE :

ULORIC, comprimé pelliculé contient une substance active appelée « Fébusostat ». Celle-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « antigoutteux » qui est un inhibiteur de la synthèse de l'acide urique.

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

### DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Les comprimés d'ULORIC contiennent la substance active Fébusostat et sont utilisés pour traiter la goutte, qui est liée à la présence dans l'organisme d'une quantité excessive d'un composé appelé acide urique. Chez certaines personnes, l'acide urique s'accumule dans le sang et sa quantité peut devenir trop élevée pour rester soluble. Dans ce cas, des cristaux d'urate peuvent se former dans les articulations et les reins et autour de ceux-ci. Ces cristaux peuvent provoquer des douleurs intenses subites, une rougeur, une chaleur et un gonflement d'une articulation (crise de goutte). Sans traitement, des dépôts plus volumineux appelés tophi peuvent se former dans et autour des articulations. Ces tophi peuvent provoquer des lésions articulaires et osseuses. ULORIC agit en réduisant le taux d'acide urique dans le sang (uricémie). Le maintien de l'uricémie à un niveau bas, grâce à la prise quotidienne d'ULORIC, permet d'arrêter l'accumulation de cristaux et de réduire progressivement les symptômes. Le maintien d'une uricémie suffisamment basse pendant une durée suffisamment longue peut également permettre une diminution de la taille des tophi.

ULORIC est indiqué chez l'adulte.

## 5. POSOLOGIE :

### - Mode et voie d'administration :

#### Par voie orale.

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

ULORIC existe en comprimés pelliculés contenant 40 et 80 mg de Fébusostat. Votre médecin décidera la dose qui vous convient.

Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par ULORIC, comprimé pelliculé sans l'avis de votre médecin.

#### - Durée de traitement :

Votre médecin décidera de la dose appropriée d'ULORIC, comprimé pelliculé. Il est important de continuer à prendre ULORIC aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre crise de goutte.

#### - Fréquence d'administration :

La posologie habituelle est d'un comprimé par jour.

Les comprimés peuvent être pris avec ou sans aliments.

Continuez à prendre ULORIC tous les jours même si vous n'avez pas de crise de goutte.

## 6. Contre indications :

**Ne prenez jamais ULORIC, comprimé pelliculé :**

• Si vous êtes allergique au Fébusostat, le principe actif de ULORIC ou à l'un des autres composants contenus dans ces comprimés.

## 7. EFFETS INDESIRABLES :

### Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) sont :

- Envie impérieuse d'uriner
- Modification ou diminution de la quantité d'urine dues à une inflammation des reins (néphrite tubulo-interstitielle)
- Inflammation du foie (hépatite)
- Jaunissement de la peau (jaunisse)
- Lésion du foie

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

## 8. Mise en garde spéciales et / Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec ULORIC, comprimé pelliculé :

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre ULORIC, comprimé pelliculé :

- Si vous avez ou avez eu une insuffisance cardiaque ou des problèmes cardiaques
- Si vous avez ou avez eu une maladie des reins et/ou une réaction allergique (notamment pour le traitement de la goutte) ou une anomalie des reins

LOT 1149282

MFG 07 2023

EXP 07 2025

SN 432K58HHJEAQIC

PPV

187DH70

- Un gonflement des membres ou de la face
- Une difficulté à respirer.
- De la fièvre avec un gonflement des ganglions lymphatiques.
- Mais également des manifestations allergiques graves, potentiellement fatales par arrêt cardiaque ou circulaire.

Votre médecin peut décider l'arrêt définitif de votre traitement par ULORIC.

De rares cas d'éruption cutanée pouvant être fatales (syndrome de Stevens-Johnson) ont été observés lors de l'utilisation de ULORIC, apparaissant au début au niveau du tronc sous forme de boutons rougeâtres localisés ou des plaques circulaires avec, en leurs centres, des cloques.

Des ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, au niveau des parties génitales et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés) peuvent également apparaître. L'éruption cutanée peut évoluer sur l'ensemble du corps vers la formation de cloques ou d'un décollement de la peau.

Si vous développez un syndrome de Stevens-Johnson lors de l'utilisation d'ULORIC, votre traitement par Fébusostat ne devra jamais être réitéré. Si vous présentez une éruption cutanée ou des symptômes cutanés, vous devez prendre immédiatement l'avis d'un médecin et lui dire que vous prenez ce médicament.

Si vous avez actuellement une crise de goutte (survenue subite de douleurs intenses, d'une sensibilité, d'une rougeur, d'une chaleur et d'un gonflement d'une articulation), attendez que la crise de goutte disparaisse totalement avant de débuter le traitement par ULORIC.

Chez certaines personnes, des crises de goutte peuvent apparaître au début d'un traitement par certains médicaments qui diminuent le taux d'acide urique. Ces crises n'apparaissent pas chez toutes les personnes traitées, mais peuvent survenir lors de la prise d'ULORIC, particulièrement au cours des premières semaines ou des premiers mois qui suivent le début du traitement.

Il est important de continuer à prendre ULORIC même si vous avez une crise de goutte, car ce médicament continuera à agir pour diminuer l'uricémie. Les crises de goutte deviendront moins fréquentes et moins douloureuses au cours du temps si vous continuez à prendre ULORIC tous les jours.

Votre médecin prescrira souvent d'autres médicaments, s'ils sont nécessaires, afin de prévenir ou de traiter les symptômes d'une crise de goutte (par exemple douleurs et gonflement d'une articulation).

Votre médecin pourra vous prescrire des analyses de sang afin de vérifier que votre foie fonctionne normalement.

**Enfants et adolescents :** Ne jamais donner ce médicament aux enfants de moins de 18 ans étant donné que la sécurité et l'efficacité de ce médicament dans cette population n'ont pas été établies.

**ULORIC contient du lactose :** Les comprimés d'ULORIC contiennent du lactose (un type de sucre). Si vous êtes intolérant à certains sucres, parlez-en à votre médecin avant de prendre ce médicament.

## 9. Interactions médicamenteuses :

### Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris récemment ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci inclut les médicaments obtenus sans ordonnance.

Il est particulièrement important de prévenir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez un médicament contenant l'une des substances suivantes, car il peut interagir avec ULORIC, et votre médecin peut vouloir envisager les mesures nécessaires :

- Mercaptopurine (utilisée dans le traitement du cancer)
- Azathioprine (utilisée pour réduire les réponses immunitaires)
- Théophylline (utilisée pour traiter l'asthme).

Si vous n'êtes pas sûr que l'une des situations ci-dessus s'applique à vous, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ULORIC.



# Uloric®

40 & 80 mg (Fébusostat)

## 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé.  
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé.  
(Fébusostat)

## Formes/Présentation :

ULORIC 40 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.  
ULORIC 80 mg, comprimé pelliculé, Boîtes de 30.

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 d'informations à votre médecin, vous a été personnellement pré d'autre, même en cas de symptôme Si l'un des effets indésirables devient indésirable non mentionné dans votre pharmacien.

## 2. Composition quantitative et qualitative

Pour un comprimé pelliculé :

**Principe Actif :**  
Fébusostat

## Excipients :

Lactose NF Fast flow, Cellulose microcristalline, Silice colloïdale dioxyde, Croscarmellose sodique, Stéarate de magnésium, hydroxypropylcellulose, Opadry OY-37202 Dark Tan.

Excipients à effet notoire : Lactose.

## 3. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE ou TYPE D'ACTIVITE :

ULORIC, comprimé pelliculé contient une substance active appelée « Fébusostat ». Celle-ci appartient à un groupe de médicaments appelés « antigoutteux » qui est un inhibiteur de la synthèse de l'acide urique.

## 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

### DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Les comprimés d'ULORIC contiennent la substance active Fébusostat et sont utilisés pour traiter la goutte, qui est liée à la présence dans l'organisme d'une quantité excessive d'un composé appelé acide urique. Chez certaines personnes, l'acide urique s'accumule dans le sang et sa quantité peut devenir trop élevée pour rester soluble. Dans ce cas, des cristaux d'urate peuvent se former dans les articulations et les reins et autour de ceux-ci. Ces cristaux peuvent provoquer des douleurs intenses subites, une rougeur, une chaleur et un gonflement d'une articulation (crise de goutte). Sans traitement, des dépôts plus volumineux appelés tophi peuvent se former dans et autour des articulations. Ces tophi peuvent provoquer des lésions articulaires et osseuses. ULORIC agit en réduisant le taux d'acide urique dans le sang (uricémie). Le maintien de l'uricémie à un niveau bas, grâce à la prise quotidienne d'ULORIC, permet d'arrêter l'accumulation de cristaux et de réduire progressivement les symptômes. Le maintien d'une uricémie suffisamment basse pendant une durée suffisamment longue peut également permettre une diminution de la taille des tophi.

ULORIC est indiqué chez l'adulte.

## 5. POSOLOGIE :

### - Mode et voie d'administration :

#### Par voie orale.

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

ULORIC existe en comprimés pelliculés contenant 40 et 80 mg de Fébusostat. Votre médecin décidera la dose qui vous convient.

Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par ULORIC, comprimé pelliculé sans l'avis de votre médecin.

#### - Durée de traitement :

Votre médecin décidera de la dose appropriée d'ULORIC, comprimé pelliculé. Il est important de continuer à prendre ULORIC aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre crise de goutte.

#### - Fréquence d'administration :

La posologie habituelle est d'un comprimé par jour.

Les comprimés peuvent être pris avec ou sans aliments.

Continuez à prendre ULORIC tous les jours même si vous n'avez pas de crise de goutte.

## 6. Contre indications :

**Ne prenez jamais ULORIC, comprimé pelliculé :**

• Si vous êtes allergique au Fébusostat, le principe actif de ULORIC ou à l'un des autres composants contenus dans ces comprimés.

## 7. EFFETS INDESIRABLES :

### Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Les effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) sont :

- Envie impérieuse d'uriner
- Modification ou diminution de la quantité d'urine dues à une inflammation des reins (néphrite tubulo-interstitielle)
- Inflammation du foie (hépatite)
- Jaunissement de la peau (jaunisse)
- Lésion du foie

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

## 8. Mise en garde spéciales et / Précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec ULORIC, comprimé pelliculé :

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmière avant de prendre ULORIC, comprimé pelliculé :

- Si vous avez ou avez eu une insuffisance cardiaque ou des problèmes cardiaques
- Si vous avez ou avez eu une maladie des reins et/ou une réaction allergique (notamment pour le traitement de la goutte) ou une anomalie des reins

LOT 1149282

MFG 07 2023

EXP 07 2025

SN 432K58HHJEAQIC

PPV

187DH70

- Un gonflement des membres ou de la face
- Une difficulté à respirer.
- De la fièvre avec un gonflement des ganglions lymphatiques.
- Mais également des manifestations allergiques graves, potentiellement fatales par arrêt cardiaque ou circulatoire.

Votre médecin peut décider l'arrêt définitif de votre traitement par ULORIC.

De rares cas d'éruption cutanée pouvant être fatales (syndrome de Stevens-Johnson) ont été observés lors de l'utilisation de ULORIC, apparaissant au début au niveau du tronc sous forme de boutons rougeâtres localisés ou des plaques circulaires avec, en leurs centres, des cloques.

Des ulcères dans la bouche, la gorge, le nez, au niveau des parties génitales et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés) peuvent également apparaître. L'éruption cutanée peut évoluer sur l'ensemble du corps vers la formation de cloques ou d'un décollement de la peau.

Si vous développez un syndrome de Stevens-Johnson lors de l'utilisation d'ULORIC, votre traitement par Fébusostat ne devra jamais être réinitié. Si vous présentez une éruption cutanée ou des symptômes cutanés, vous devez prendre immédiatement l'avis d'un médecin et lui dire que vous prenez ce médicament.

Si vous avez actuellement une crise de goutte (survenue subite de douleurs intenses, d'une sensibilité, d'une rougeur, d'une chaleur et d'un gonflement d'une articulation), attendez que la crise de goutte disparaisse totalement avant de débuter le traitement par ULORIC.

Chez certaines personnes, des crises de goutte peuvent apparaître au début d'un traitement par certains médicaments qui diminuent le taux d'acide urique. Ces crises n'apparaissent pas chez toutes les personnes traitées, mais peuvent survenir lors de la prise d'ULORIC, particulièrement au cours des premières semaines ou des premiers mois qui suivent le début du traitement.

Il est important de continuer à prendre ULORIC même si vous avez une crise de goutte, car ce médicament continuera à agir pour diminuer l'uricémie. Les crises de goutte deviendront moins fréquentes et moins douloureuses au cours du temps si vous continuez à prendre ULORIC tous les jours.

Votre médecin prescrira souvent d'autres médicaments, s'ils sont nécessaires, afin de prévenir ou de traiter les symptômes d'une crise de goutte (par exemple douleurs et gonflement d'une articulation).

Votre médecin pourra vous prescrire des analyses de sang afin de vérifier que votre foie fonctionne normalement.

**Enfants et adolescents :** Ne jamais donner ce médicament aux enfants de moins de 18 ans étant donné que la sécurité et l'efficacité de ce médicament dans cette population n'ont pas été établies.

**ULORIC contient du lactose :** Les comprimés d'ULORIC contiennent du lactose (un type de sucre). Si vous êtes intolérant à certains sucres, parlez-en à votre médecin avant de prendre ce médicament.

## 9. Interactions médicamenteuses :

### Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez pris récemment ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci inclut les médicaments obtenus sans ordonnance.

Il est particulièrement important de prévenir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez un médicament contenant l'une des substances suivantes, car il peut interagir avec ULORIC, et votre médecin peut vouloir envisager les mesures nécessaires :

- Mercaptopurine (utilisée dans le traitement du cancer)
- Azathioprine (utilisée pour réduire les réponses immunitaires)
- Théophylline (utilisée pour traiter l'asthme).

Si vous n'êtes pas sûr que l'une des situations ci-dessus s'applique à vous, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ULORIC.





Gélule  
Voie orale

Re

1 gélule

LOT: 230645  
DLUD: 07/2026  
87,00DH

Deva  
Pharmaceutique

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

### Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin..... 260 mg  
équivalent en Magnésium ..... 150 mg  
Vitamine B6..... 1 mg  
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine

### Relaxium B6 300

Oxyde de magnésium marin..... 520 mg  
équivalent en Magnésium..... 300 mg  
Vitamine B6 ..... 2 mg  
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine

### Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin..... 630 mg  
équivalent en Magnésium..... 375 mg  
Vitamine B6 ..... 3 mg  
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine

## FORME ET PRESENTATIONS

Relaxium B6 150 : Gélule. Boîte de 30 et 60  
Relaxium B6 300 : Gélule. Boîte de 30 et 60  
Relaxium B6 375 : Gélule. Boîte de 30 et 60

## PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium et de la vitamine B6.

Le magnésium intervient dans le fonctionnement neuromusculaire. Son déficit peut causer nervosité, irritabilité, fatigabilité, crampes musculaires ainsi que les difficultés d'endormissement et de concentration, notamment en cas de surmenage.

La vitamine B6 complète l'activité relaxante et équilibrante du magnésium.

## VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

### Relaxium B6 150

Prendre 2 gélules par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

### Relaxium B6 300

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

### Relaxium B6 375

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

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

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

Relaxium B6 150 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805321DMP/20UCAV1

Relaxium B6 300 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805322DMP/20UCAV1

Relaxium B6 375 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20191812093DMP/20UCAV1

Deva  
Pharmaceutique

1401107 - Deva Pharmaceutique 75 000 - Courcouronnes

Code : AC2 - 00068





Gélule  
Voie orale

# Relaxium<sup>®</sup> B6

Deva  
Pharmaceutique

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

### Relaxium B6 150

Oxyde de magnésium marin.....260 mg  
équivalent en Magnésium .....150 mg  
Vitamine B6.....1 mg  
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

### Relaxium B6 300

Oxyde de magnésium marin.....520 mg  
équivalent en Magnésium.....300 mg  
Vitamine B6.....2 mg  
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

### Relaxium B6 375

Oxyde de magnésium marin.....650 mg  
équivalent en Magnésium.....375 mg  
Vitamine B6.....2 mg  
Excipients : stéarate de magnésium, maltodextrine, dioxyde de silicium.

## FORME ET PRESENTATION

Relaxium B6 150 : Gélule. Boîte  
Relaxium B6 300 : Gélule. Boîte  
Relaxium B6 375 : Gélule. Boîte

## PROPRIETES

Relaxium B6 contient du magnésium.  
Le magnésium intervient dans la lutte contre la fatigue, la nervosité, l'irritabilité, les crampes musculaires et le surmenage.

La vitamine B6 complète l'activité

RELAXANT

LOT : 230697  
DLUO : 08/2026  
87,00DH

Laboratoires Deva Pharmaceutique  
J.OUAJDI Pharmacien Responsable

...user nervosité, irritabilité,  
...tion, notamment en cas de

## VOIE D'ADMINISTRATION

Voie orale

### Relaxium B6 150

Prendre 2 gélules par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

### Relaxium B6 300

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

### Relaxium B6 375

Prendre 1 gélule par jour à avaler avec un grand verre d'eau, en complément d'une alimentation variée et équilibrée.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

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

Ne pas dépasser la dose recommandée.

Garder hors de portée des enfants.

A conserver dans un endroit sec et frais.

Relaxium B6 150 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805321DMP/20UCAV1

Relaxium B6 300 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20181805322DMP/20UCAV1

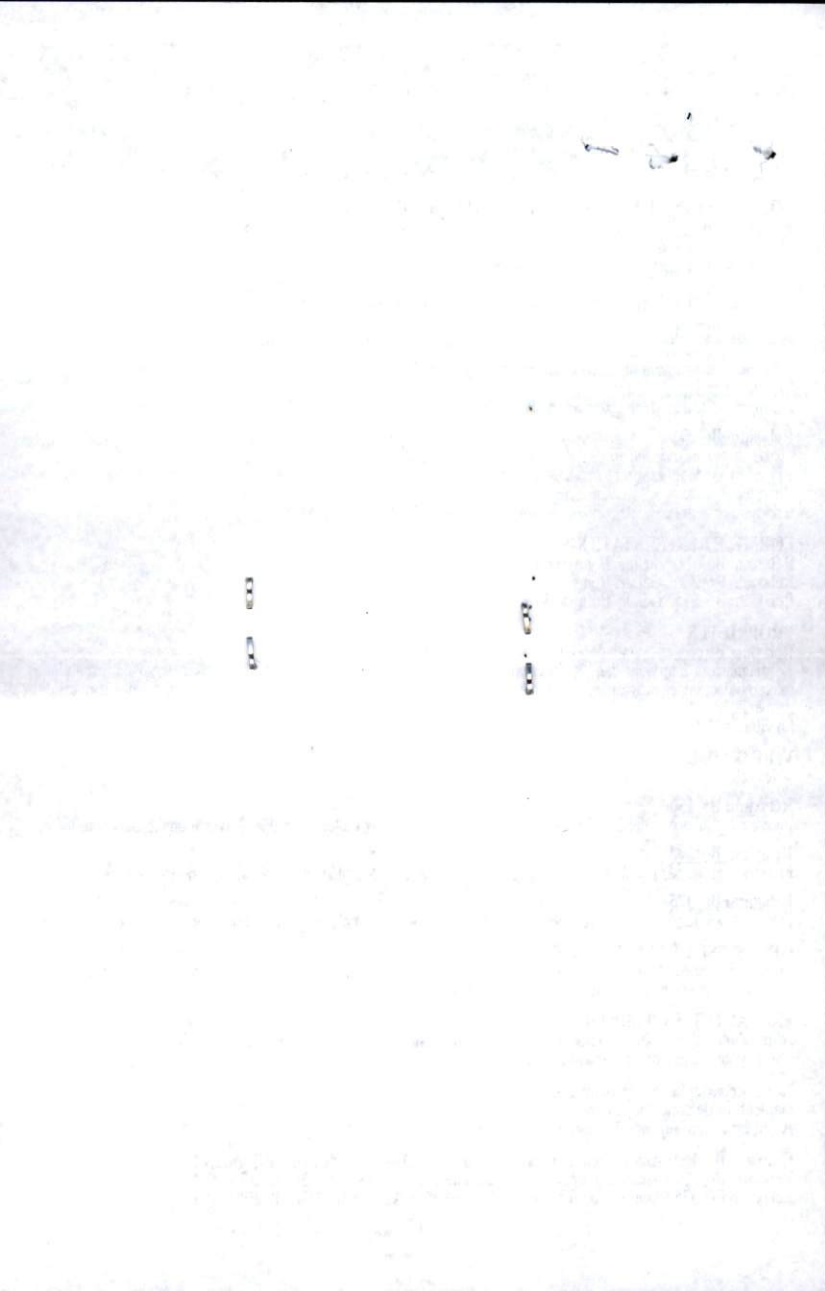
Relaxium B6 375 / Autorisation ministère de la santé n° : DA20191812093DMP/20UCAV1

Deva  
Pharmaceutique

140-17, Zone Industrielle 79 0600 - Cannes-Mer

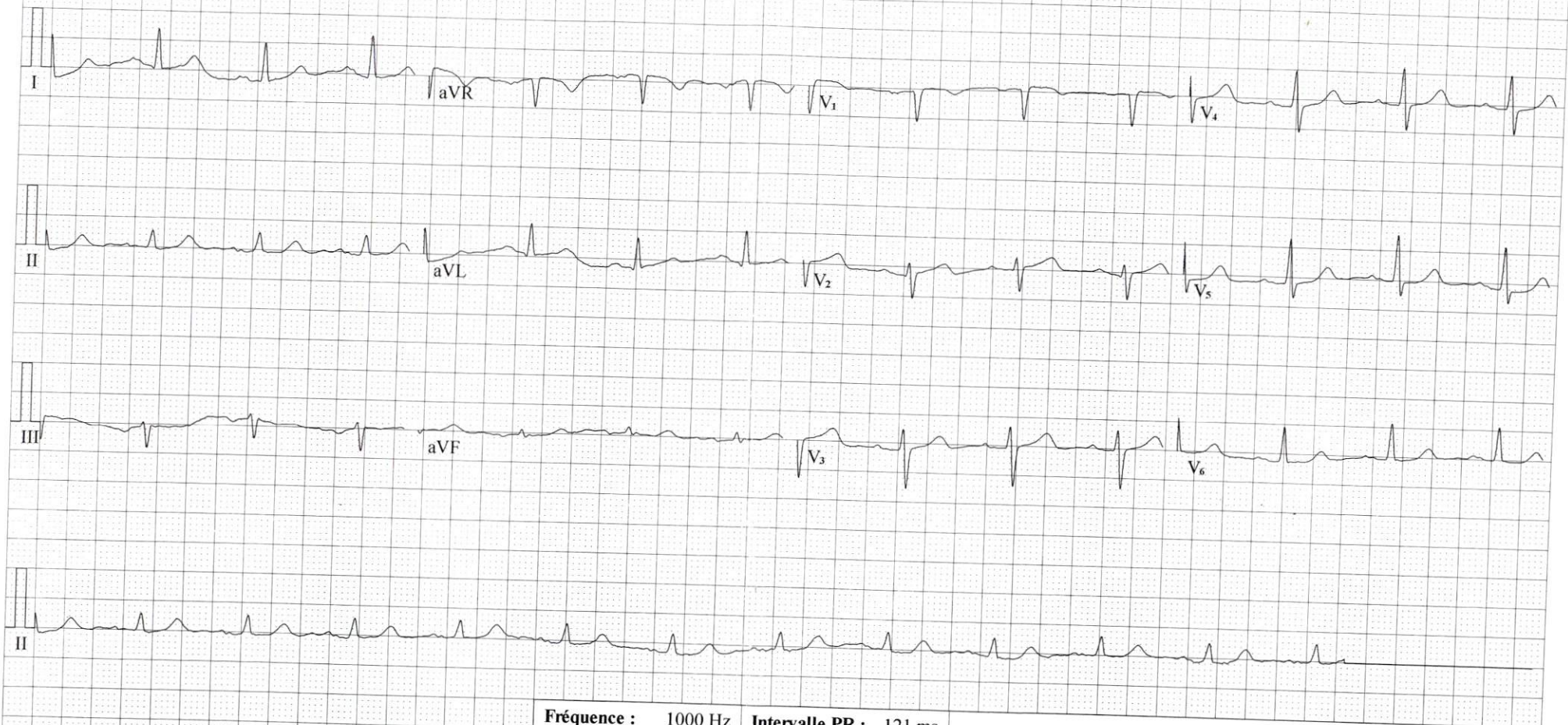
Code : AC2 - 00068







10mm/mV 25mm/s



Fréquence :	1000 Hz	Intervalle PR :	121 ms
Durée Echantillon :	9 s	Intervalle QT :	389 ms
FC :	82 bpm	Intervalle QTc :	454 ms
Durée P :	80 ms	Axe P :	-21.2°
Durée QRS :	113 ms	Axe QRS :	7.7°
Durée T :	246 ms	Axe T :	25.6°

Suggestion :  
QRS deflection  $\leq 1.0$  mV in chest leads,

Dr. J. SIBAI  
CARDIOLOGUE  
Angle 38. Bd. Halia Yacout et  
1, Rue El Arach - Casablanca  
Tél.: 05 22 57 79 05 / 05 22 57 78 90

Signature Médecin: