

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.



MUPRAS

Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

M22- 0051195

☒ **Maladie** ☐ **Dentaire** ☐ **Optique** ☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4887 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : KTIRI AMINA

Date de naissance :

Adresse : Habituelle

Tél. : 06 66 93 96 26 Total des frais engagés :

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Mehdi BENJELLOUN
CARDIOLOGUE
Rue 2, N°61 - 1er Etage AP Chahda - El Oulfa
Tél : 05 22 91 07 62 - 06 04 72 39 14
MPE : 91170670

Date de consultation : 19 / 03 / 2024

Nom et prénom du malade : KTIRI AMINA Age :

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

Nature de la maladie : HTA

Affection longue durée ou chronique ☒ ALD ☐ ALC Pathologie : cardiologie

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 : 24 / 04 / 2024

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médical attestant le Paiement des Actes
15/3/24	CSK ECG		200,00 100,00	Mehdi BENJELLOUN CARDIOLOGUE Rue 2, N° 51 - 1 ^{er} Etage - BP Chandra - El Oulfa Tél: 05 22 91 07 62 - 06 04 72 39 14 INPE: 91170670

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

15/3/24

f = 806,30

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 :

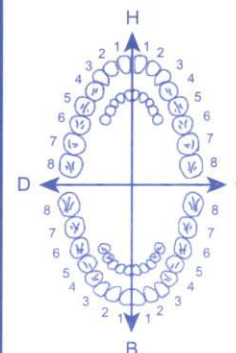
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

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
25533412 21433552
00000000 00000000
D 00000000 00000000 G
35533411 11433553
B

[Création, remont, adjonction]

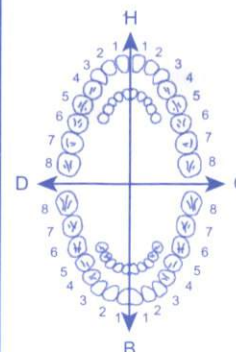
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

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

Spécialiste des maladies
du coeur et des vaisseaux



الدكتور مهدي بنجلون
إختصاصي في أمراض القلب
والشرايين

Casablanca, le :19/03/2024.....

Nom et Prénom :

KTIRI Amina

ARTEMON 5/5 OU IRVECOR 150/5

1 comprimé le matin, pendant 3 mois

PHARMACIE SARANAZ
S.M. EL-LOU
140 Lot Smirafda, Sissasfa
Casablanca
Tél/Fax : 05 22 65 20 07

2، رقم 61 - الطابق الأول - مدار الشهادة - الألفة - الدار السضاء - الهاتف : 0522.91.07.62 - 0604.72.39.14 - البريد الإلكتروني : drmehdibenjelloun@gmail.com

Rue 2, N° 61 - 1er Etage - Rp chhdia - EL Oulfa - Casablanca - Tél : 0522.91.07.62 - 0604.72.39.14 E-mail : drmehdibenielloun@gmail.com

IREVCO[®]

9660

est-ce un médicament car elle contient des

vous pourriez avoir besoin de la rélire.
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 jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
Si les effets indésirables deviennent graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que IREVCO[®] et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IREVCO[®] ?
- 3- Comment prendre IREVCO[®] ?
- 4- Informations supplémentaires
- 5- Comment conserver IREVCO[®] ?

1- QU'EST-CE QUE IREVCO[®] ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :
Code ATC : C05B05
Les comprimés d'IREVCO[®] contiennent deux substances actives : l'irbésartan et l'amlodipine. Ces substances sont dotées de mécanismes complémentaires pour le contrôle de la tension artérielle lorsque celle-ci est trop élevée.
- L'irbésartan appartient à la classe des « antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ». L'angiotensine II est produite par le corps et elle provoque le rétrécissement des vaisseaux sanguins, avec pour conséquence une augmentation de la tension artérielle. L'irbésartan agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II.
- L'amlodipine appartient à la classe des « inhibiteurs calciques ».
L'amlodipine empêche le calcium de traverser la paroi des vaisseaux sanguins, ce qui empêche les vaisseaux sanguins de se rétrécir.
Cela signifie que ces deux substances contribuent à empêcher le rétrécissement des vaisseaux sanguins. De ce fait, la tension sanguine diminue et la tension artérielle diminue.

Indications thérapeutiques :

IREVCO[®] est utilisé pour traiter la tension artérielle élevée (hypertension), chez les patients adultes dont la tension artérielle n'est pas suffisamment contrôlée soit par l'irbésartan soit par l'amlodipine, quand chacun est administré seul.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IREVCO[®] ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :
Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre IREVCO[®] 150 mg/10 mg (pour le contenu du sachet).

Contre-indications :

Ne prenez jamais IREVCO[®], comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à l'irbésartan, à l'amlodipine, à tout autre inhibiteur calcique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous êtes atteinte d'insuffisance cardiaque sévère à une crise cardiaque.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.
- Si vous êtes diabétique ou que vous avez des problèmes rénaux et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'Aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec IREVCO[®] dans les cas suivants :

- Si vous avez des vomissements ou diarrhées importantes, pouvant entraîner une perte sévère de liquide et/ou de sel de votre organisme.
- Si vous avez des problèmes graves de foie.
- Si vous avez des problèmes de reins
- Si vous avez un rétrécissement et obstruction des vaisseaux sanguins
- Si vous avez des problèmes cardiaques.
- Si vous avez des maladies de reins dues au diabète.
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une hypertension artérielle :
- Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (par exemple énalapril, lisinapril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes de reins liés au diabète ;
- Aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux de certains électrolytes (par exemple le potassium) dans votre sang ;

- Si vous avez des signes d'augmentation sévère de la pression artérielle (crise d'hypertension) ;
 - Si vous avez un développement d'une hypoglycémie (baisse taux de sucre dans le sang) (les symptômes peuvent inclure transpiration, faiblesse, sensation de fièvre, vertiges, tremblements, maux de tête, rougeur ou pâleur, engourdissement, battements du cœur rapides et forts), en particulier si vous êtes traité(e) pour le diabète.
- Si vous êtes traité(e) pour le diabète, votre médecin ou votre pharmacien doit être informé(e) avant de commencer IREVCO[®] n'est pas recommandé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car il est susceptible de nuire gravement à votre bébé s'il est utilisé à ce stade de la grossesse.

Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être donné aux enfants et adolescents de moins de 18 ans, car sa sécurité et son efficacité n'ont pas été établies.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise de IREVCO[®], comprimés pelliculés, avec d'autres médicaments :

- Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci est d'autant plus important si vous utilisez l'un des médicaments énumérés ci-dessous :
- les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou l'aliskiren ;
- les diurétiques (notamment les diurétiques épargneurs de potassium [médicaments qui augmentent la quantité d'urine produite]), ou si vous avez un régime pauvre en sel entraînant une perte importante de liquide et de sel dans votre organisme ;
- les potassiums en potassium, sel de régime contenant du potassium et autres substances pouvant augmenter les taux de potassium ;

3- COMMENT PRENDRE IREVCO[®] ?

Instructions pour un bon usage

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.

Fréquence d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

- Les comprimés doivent être pris une fois par jour.
- La dose recommandée est d'un comprimé par jour. L'absence de comprimés vous fera sentir à la même heure chaque jour.
- Évitez les comprimés avec une quantité suffisante de liquide, par exemple un verre d'eau. Ne prenez pas IREVCO[®] avec du champagne ou du jus de pamplemousse.
- Vous pouvez prendre IREVCO[®] avec ou sans nourriture.

Utilisation chez les enfants et les adolescents *

Ce médicament ne doit pas être donné aux enfants et adolescents de moins de 18 ans.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus d'IREVCO[®] que vous n'auriez dû :
Si vous prenez accidentellement trop de comprimés, contactez votre médecin immédiatement. Les symptômes d'un surdosage sont : une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque et parfois une diminution du rythme cardiaque.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

- Si vous oubliez de prendre IREVCO[®], comprimés :
- Si vous oubliez de prendre une dose, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.
- Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage
- Si vous arrêtez de prendre IREVCO[®], comprimés :

- L'arrêt de votre traitement par IREVCO[®] 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 votre pharmacien.

4- QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Effets indésirables graves

- Allergie : l'irbésartan et l'amlodipine peuvent provoquer des effets indésirables graves tels que :
- Réaction allergique sévère – dont les symptômes sont notamment : éruption cutanée, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge pouvant entraîner des difficultés à avaler ou à respirer, choc anaphylactique (troubles cardiaques) ;
- Réactions cutanées sévères – notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de cloques, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) (hypertension indolente) ;
- Inflammation du pancréas, pouvant provoquer une douleur abdominale et dorsale sévère et vous faire vomir sans être mal (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

Autres effets indésirables

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec l'irbésartan et/ou l'amlodipine :

- Très fréquents (peuvent affecter plus de 1 personne sur 10) :
- Augmentation du taux de potassium (détectable par une analyse sanguine), si vous présentez une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec maladie des reins ;
- Œdème (retention d'eau) ;

Fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Étourdissements, éblouissements lors du passage à la position debout, maux de tête, fatigue, faiblesse, somnolence ;
- Troubles de la vision (y compris vision double) ;
- Battements cardiaques rapides ou irréguliers ;
- Rougeur et sensation de chaleur au niveau du visage et/ou du cou ;
- Engourdissement ou difficulté à respirer ;
- Douleurs abdominales, nausées ou vomissements ;
- Modification du transit intestinal, diarrhée, constipation, indigestion ;
- Crampes musculaires.

Peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

- Changements d'humeur, dépression, anxiété, insomnie ;
- Tremblements, anomalies du goût, évanouissement ;
- Picotements ou engourdissement des mains ou des pieds, perte de la sensation de douleur ;
- Boudonnement d'oreilles ;
- Pression artérielle basse ;
- Éternuements ou écoulement nasal en raison d'une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;
- Toux ;
- Bouche sèche ;
- Fièvre des cheveux, transpiration excessive ;
- Démangeaisons cutanées, taches rouges sur la peau, changement de couleur de la peau, éruption cutanée ;
- Douleur articulaire ou musculaire, douleur dorsale ;
- Difficultés à uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions ;
- Jaunissement de la peau (ictère) ;
- Incapacité à obtenir ou à maintenir une érection, gêne ou augmentation du volume mammaire chez l'homme, dysfonctionnement sexuel ;
- Douleur, douleur dans la poitrine, sensation de malaise ;
- Augmentation des pertes de poids ;

Rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

- Confusion.

Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

- Anémie, diminution des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale de bleus ou des saignements fréquents ;
- Excès de sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
- Gonflement des genoux ;
- Ballonnement abdominal (gastrie) ;
- Fonction hépatique anormale, inflammation du foie (hépatite), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;
- Raideur musculaire inhabituelle ;
- Engourdissement ou faiblesse des bras et des jambes ;
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;
- Sensibilité à la lumière.

Fréquence indolente (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :

- Allergie de la fonction rénale ;
- Réaction cutanée sévère qui commence par l'apparition sur la peau de zones rouges douloureuses, puis de grandes cloques et se termine par la desquamation de couches de peau. Cette réaction s'accompagne de fièvre et de frissons, de douleurs musculaires et d'une sensation de malaise général ;

IREVCO®

9660

est-ce un médicament car elle contient des

vous pourriez avoir besoin de la rélire.
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 jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
Si les effets indésirables deviennent graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que IREVCO® et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IREVCO® ?
- 3- Comment prendre IREVCO® ?
- 4- Informations supplémentaires
- 5- Comment conserver IREVCO® ?

1- QU'EST-CE QUE IREVCO® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :
Code ATC : C05B05

Les comprimés d'IREVCO® contiennent deux substances actives : l'irbésartan et l'amlodipine. Ces substances sont dotées de mécanismes complémentaires pour le contrôle de la tension artérielle lorsque celle-ci est trop élevée.

— L'irbésartan appartient à la classe des « antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ». L'angiotensine II est produite par le corps et elle provoque le rétrécissement des vaisseaux sanguins, avec pour conséquence une augmentation de la tension artérielle. L'irbésartan agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II.

— L'amlodipine appartient à la classe des « inhibiteurs calciques ».

L'amlodipine empêche le calcium de traverser la paroi des vaisseaux sanguins, ce qui empêche les vaisseaux sanguins de se rétrécir.

Cela signifie que ces deux substances contribuent à empêcher le rétrécissement des vaisseaux sanguins. De ce fait, la tension sanguine diminue et la tension artérielle diminue.

Indications thérapeutiques :

IREVCO® est utilisé pour traiter la tension artérielle élevée (hypertension), chez les patients adultes dont la tension artérielle n'est pas suffisamment contrôlée soit par l'irbésartan soit par l'amlodipine, quand chacun est administré seul.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IREVCO® ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :
Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre IREVCO® 150 mg/10 mg (pour le contenu du sachet).

Contre-indications :

Ne prenez jamais IREVCO®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à l'irbésartan, à l'amlodipine, à tout autre inhibiteur calcique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous êtes atteinte d'insuffisance cardiaque sévère à une crise cardiaque.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.
- Si vous êtes diabétique ou que vous avez des problèmes rénaux et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'Aliskin pour diminuer votre pression artérielle.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec IREVCO® dans les cas suivants :

- Si vous avez des vomissements ou diarrhées importantes, pouvant entraîner une perte sévère de liquide et/ou de sel de votre organisme.
- Si vous avez des problèmes graves de foie.
- Si vous avez des problèmes de reins
- Si vous avez un rétrécissement et obstruction des vaisseaux sanguins
- Si vous avez des problèmes cardiaques.
- Si vous avez des maladies de reins dues au diabète.
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une hypertension artérielle :
- Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (par exemple énalapril, lisinapril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes de reins liés au diabète ;
- Aliskin.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux de certains électrolytes (par exemple le potassium) dans votre sang ;

- Si vous avez des signes d'augmentation sévère de la pression artérielle (crise d'hypertension) ;

- Si vous avez un développement d'une hypoglycémie (baisse taux de sucre dans le sang) (les symptômes peuvent inclure transpiration, faiblesse, sensation de faim, vertiges, tremblements, maux de tête, rougeur ou pâleur, engourdissement, battements du cœur rapides et forts), en particulier si vous êtes traité(e) pour le diabète.

Si vous êtes traité(e) pour le diabète, votre médecin doit être informé (ou pourriez-bien l'être) car IREVCO® n'est pas recommandé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car il est susceptible de nuire gravement à votre bébé s'il est utilisé à ce stade de la grossesse.

Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être donné aux enfants et adolescents de moins de 18 ans, car sa sécurité et son efficacité n'ont pas été établies.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise de IREVCO®, comprimés pelliculés, avec d'autres médicaments :

- Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci est d'autant plus important si vous utilisez l'un des médicaments énumérés ci-dessous :
- les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou l'aliskin ;
- Vous devez également signaler les diurétiques épargneurs de potassium (médicaments qui augmentent la quantité d'urine produite), ou si vous avez un régime pauvre en sel entraînant une perte importante de liquide et de sel dans votre organisme ;
- les potassiums en potassium, sel de régime contenant du potassium et autres substances pouvant augmenter les taux de potassium ;

3- COMMENT PRENDRE IREVCO® ?

Instructions pour un bon usage

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.

Fréquence d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

- Les comprimés doivent être pris une fois par jour.
- La dose recommandée est d'un comprimé par jour. Essayer de prendre votre dose environ à la même heure chaque jour.
- Avez les comprimés avec une quantité suffisante de liquide, par exemple un verre d'eau. Ne prenez pas IREVCO® avec du champagne ou du jus de pamplemousse.
- Vous pouvez prendre IREVCO® avec ou sans nourriture.

Utilisation chez les enfants et les adolescents *

Ce médicament ne doit pas être donné aux enfants et adolescents de moins de 18 ans.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus d'IREVCO® que vous n'auriez dû :

- Si vous prenez accidentellement trop de comprimés, contactez votre médecin immédiatement. Les symptômes d'un surdosage sont : une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque et parfois une diminution du rythme cardiaque.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

- Si vous oubliez de prendre IREVCO®, comprimés :

- Si vous oubliez de prendre une dose, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage

- Si vous arrêtez de prendre IREVCO®, comprimés :

- L'arrêt de votre traitement par IREVCO® 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 votre pharmacien.

4- QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Effets indésirables graves

- Les effets indésirables graves de IREVCO® et informez immédiatement votre médecin ou rendez-vous au service des urgences de l'hôpital le plus proche si vous présentez l'un des effets indésirables graves suivants :
- Réaction allergique sévère – dont les symptômes sont notamment : éruption cutanée, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge pouvant entraîner des difficultés à avaler ou à respirer, choc anaphylactique (troubles cardiaques).
- Réactions cutanées sévères – notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de cloques, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) (hypertension indolente).
- Inflammation du pancréas, pouvant provoquer une douleur abdominale et dorsale sévère et vous faire vomir sans être mal (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

Autres effets indésirables

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec l'irbésartan et/ou l'amlodipine :

- Très fréquents (peuvent affecter plus de 1 personne sur 10) :
- Augmentation du taux de potassium (détectable par une analyse sanguine), si vous présentez une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec maladie des reins ;
- Œdème (retention d'eau) ;

Fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Étourdissements, éblouissements lors du passage à la position debout, maux de tête, fatigue, faiblesse, somnolence ;
- Troubles de la vision (y compris vision double) ;
- Battements cardiaques rapides ou irréguliers ;
- Rougeur et sensation de chaleur au niveau du visage et/ou du cou ;
- Engourdissement ou difficulté à respirer ;
- Douleurs abdominales, nausées ou vomissements ;
- Modification du transit intestinal, diarrhée, constipation, indigestion ;
- Crampes musculaires.

Peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

- Changements d'humeur, dépression, anxiété, insomnie ;
- Tremblements, anomalies du goût, évanouissement ;
- Picotements ou engourdissement des mains ou des pieds, perte de la sensation de douleur ;
- Boudonnement d'oreilles ;
- Pression artérielle basse ;
- Éternuements ou écoulement nasal en raison d'une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;
- Toux ;
- Bouche sèche ;
- Fièvre des cheveux, transpiration excessive ;
- Démangeaisons cutanées, taches rouges sur la peau, changement de couleur de la peau, éruption cutanée ;
- Douleur articulaire ou musculaire, douleur dorsale ;
- Difficultés à uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions ;
- Jaunissement de la peau (ictère) ;
- Incapacité à obtenir ou à maintenir une érection, gêne ou augmentation du volume mammaire chez l'homme, dysfonctionnement sexuel ;
- Douleur, douleur dans la poitrine, sensation de malaise ;
- Augmentation des pertes de poids ;

Rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

- Confusion.

Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

- Anémie, diminution des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale de bleus ou des saignements fréquents ;
- Excès de sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
- Gonflement des genoux ;
- Ballonnement abdominal (gastrie) ;
- Fonction hépatique anormale, inflammation du foie (hépatite), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;
- Raideur musculaire inhabituelle ;
- Engourdissement ou faiblesse des bras et des jambes ;
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;
- Sensibilité à la lumière.

Fréquence indolente (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :

- Abaissement de la fonction rénale ;
- Réaction cutanée sévère qui commence par l'apparition sur la peau de zones rouges douloureuses, puis de grandes cloques et se termine par la desquamation de couches de peau. Cette réaction s'accompagne de fièvre et de frissons, de douleurs musculaires et d'une sensation de malaise général ;

IREVCO[®]

9660

est-ce un médicament car elle contient des

vous pourriez avoir besoin de la rélire.
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 jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
Si les effets indésirables deviennent graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que IREVCO[®] et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IREVCO[®] ?
- 3- Comment prendre IREVCO[®] ?
- 4- Informations supplémentaires
- 5- Comment conserver IREVCO[®] ?

1- QU'EST-CE QUE IREVCO[®] ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :
Code ATC : C05B05
Les comprimés d'IREVCO[®] contiennent deux substances actives : l'irbésartan et l'amlodipine. Ces substances sont dotées de mécanismes complémentaires pour le contrôle de la tension artérielle lorsque celle-ci est trop élevée.
- L'irbésartan appartient à la classe des « antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ». L'angiotensine II est produite par le corps et elle provoque le rétrécissement des vaisseaux sanguins, avec pour conséquence une augmentation de la tension artérielle. L'irbésartan agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II.
- L'amlodipine appartient à la classe des « inhibiteurs calciques ».
L'amlodipine empêche le calcium de traverser la paroi des vaisseaux sanguins, ce qui empêche les vaisseaux sanguins de se rétrécir.
Cela signifie que ces deux substances contribuent à empêcher le rétrécissement des vaisseaux sanguins. De ce fait, la tension sanguine diminue et la tension artérielle diminue.

Indications thérapeutiques :

IREVCO[®] est utilisé pour traiter la tension artérielle élevée (hypertension), chez les patients adultes dont la tension artérielle n'est pas suffisamment contrôlée soit par l'irbésartan soit par l'amlodipine, quand chacun est administré seul.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IREVCO[®] ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :
Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre IREVCO[®] 150 mg/10 mg (pour le contenu du sachet).

Contre-indications :

Ne prenez jamais IREVCO[®], comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à l'irbésartan, à l'amlodipine, à tout autre inhibiteur calcique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous êtes atteinte d'insuffisance cardiaque sévère à une crise cardiaque.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.
- Si vous êtes diabétique ou que vous avez des problèmes rénaux et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'Aliskin pour diminuer votre pression artérielle.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec IREVCO[®] dans les cas suivants :

- Si vous avez des vomissements ou diarrhées importantes, pouvant entraîner une perte sévère de liquide et/ou de sel de votre organisme.
- Si vous avez des problèmes graves de foie.
- Si vous avez des problèmes de reins
- Si vous avez un rétrécissement et obstruction des vaisseaux sanguins
- Si vous avez des problèmes cardiaques.
- Si vous avez des maladies de reins dues au diabète.
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une hypertension artérielle :
- Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (par exemple énalapril, lisinapril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes de reins liés au diabète ;
- Aliskin.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux de certains électrolytes (par exemple le potassium) dans votre sang ;
- Si vous avez des signes d'augmentation sévère de la pression artérielle (crise d'hypertension) ;
- Si vous avez un développement d'une hypoglycémie (baisse taux de sucre dans le sang) (les symptômes peuvent inclure transpiration, faiblesse, sensation de faim, vertiges, tremblements, maux de tête, rougeur ou pâleur, engourdissement, battements du cœur rapides et forts), en particulier si vous êtes traité(e) pour le diabète.
Si vous êtes traité(e) pour le diabète, votre médecin ou votre pharmacien doit être informé.
IREVCO[®] n'est pas recommandé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car il est susceptible de nuire gravement à votre bébé s'il est utilisé à ce stade de la grossesse.

Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être donné aux enfants et adolescents de moins de 18 ans, car sa sécurité et son efficacité n'ont pas été établies.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise de IREVCO[®], comprimés pelliculés, avec d'autres médicaments :
Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci est d'autant plus important si vous utilisez l'un des médicaments énumérés ci-dessous :
- les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou l'aliskin ;
- les diurétiques (notamment les diurétiques épargneurs de potassium [médicaments qui augmentent la quantité d'urine produite]), ou si vous avez un régime pauvre en sel entraînant une perte importante de liquide et de sel dans votre organisme ;
- les potassiums en potassium, sel de régime contenant du potassium et autres substances pouvant augmenter les taux de potassium ;

3- COMMENT PRENDRE IREVCO[®] ?

Instructions pour un bon usage

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.

Fréquence d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

- Les comprimés doivent être pris une fois par jour.
- La dose recommandée est d'un comprimé par jour. Évitez de prendre deux fois de suite à la même heure chaque jour.
- Évitez de prendre avec une quantité suffisante de liquide, par exemple un verre d'eau. Ne prenez pas IREVCO[®] avec du champagne ou du jus de pamplemousse.
- Vous pouvez prendre IREVCO[®] avec ou sans nourriture.

Utilisation chez les enfants et les adolescents *

Ce médicament ne doit pas être donné aux enfants et adolescents de moins de 18 ans.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus d'IREVCO[®] que vous n'auriez dû :
Si vous prenez accidentellement trop de comprimés, contactez votre médecin immédiatement. Les symptômes d'un surdosage sont : une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque et parfois une diminution du rythme cardiaque.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre IREVCO[®], comprimés :
Si vous oubliez de prendre une dose, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.
Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage
Si vous arrêtez de prendre IREVCO[®], comprimés :

- L'arrêt de votre traitement par IREVCO[®] 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 votre pharmacien.

4- QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Effets indésirables graves

- Allergie : l'irbésartan et l'amlodipine peuvent provoquer des effets indésirables graves tels que :
- Réaction allergique sévère – dont les symptômes sont notamment : éruption cutanée, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge pouvant entraîner des difficultés à avaler ou à respirer, choc anaphylactique (troubles cardiaques) ;
- Réactions cutanées sévères – notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de cloques, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) (hypersensibilité indolore) ;
- Inflammation du pancréas, pouvant provoquer une douleur abdominale et dorsale sévère et vous faire vomir sans être mal (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

Autres effets indésirables

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec l'irbésartan et/ou l'amlodipine :

- Trés fréquents (peuvent affecter plus de 1 personne sur 10) :
- Augmentation du taux de potassium (détectable par une analyse sanguine), si vous présentez une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec maladie des reins ;
- Œdème (retention d'eau) ;

Fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Étourdissements, éblouissements lors du passage à la position debout, maux de tête, fatigue, faiblesse, somnolence ;
 - Troubles de la vision (y compris vision double) ;
 - Battements cardiaques rapides ou irréguliers ;
 - Rougeur et sensation de chaleur au niveau du visage et/ou du cou ;
 - Engourdissement ou difficulté à respirer ;
 - Douleurs abdominales, nausées ou vomissements ;
 - Modification du transit intestinal, diarrhée, constipation, indigestion ;
 - Crampes musculaires.
- Peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :
- Changements d'humeur, dépression, anxiété, insomnie ;
 - Tremblements, anomalies du goût, évanouissement ;
 - Picotements ou engourdissement des mains ou des pieds, perte de la sensation de douleur ;
 - Boudonnement d'oreilles ;
 - Pression artérielle basse ;
 - Éternuements ou écoulement nasal en raison d'une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;
 - Toux ;
 - Bouche sèche ;
 - Fièvre des cheveux, transpiration excessive ;
 - Démangeaisons cutanées, taches rouges sur la peau, changement de couleur de la peau, éruption cutanée ;
 - Douleur articulaire ou musculaire, douleur dorsale ;
 - Difficultés à uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions ;
 - Jaunissement de la peau (ictère) ;
 - Incapacité à obtenir ou à maintenir une érection, gêne ou augmentation du volume mammaire chez l'homme, dysfonctionnement sexuel ;
 - Douleur, douleur dans la poitrine, sensation de malaise ;
 - Augmentation des pertes de poids ;

Rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

- Confusion.

Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

- Anémie, diminution du nombre de globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale de bleus ou des saignements fréquents ;
- Excès de sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
- Gonflement des genoux ;
- Ballonnement abdominal (gastrie) ;
- Fonction hépatique anormale, inflammation du foie (hépatite), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;
- Raideur musculaire inhabituelle ;
- Engourdissement ou faiblesse des bras et des jambes ;
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;
- Sensibilité à la lumière.

Fréquence indolore (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :

- Abaissement de la fonction rénale ;
- Réaction cutanée sévère qui commence par l'apparition sur la peau de zones rouges douloureuses, puis de grandes cloques et se termine par la desquamation de couches de peau. Cette réaction s'accompagne de fièvre et de frissons, de douleurs musculaires et d'une sensation de malaise général ;

IREVCO[®]

9660

est-ce un médicament car elle contient des

vous pourriez avoir besoin de la rélire.
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 jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
Si les effets indésirables deviennent graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que IREVCO[®] et dans quels cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre IREVCO[®] ?
- 3- Comment prendre IREVCO[®] ?
- 4- Informations supplémentaires
- 5- Comment conserver IREVCO[®] ?

1- QU'EST-CE QUE IREVCO[®] ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :
Code ATC : C05B05
Les comprimés d'IREVCO[®] contiennent deux substances actives : l'irbésartan et l'amlodipine. Ces substances sont dotées de mécanismes complémentaires pour le contrôle de la tension artérielle lorsque celle-ci est trop élevée.
- L'irbésartan appartient à la classe des « antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ». L'angiotensine II est produite par le corps et elle provoque le rétrécissement des vaisseaux sanguins, avec pour conséquence une augmentation de la tension artérielle. L'irbésartan agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II.
- L'amlodipine appartient à la classe des « inhibiteurs calciques ».
L'amlodipine empêche le calcium de traverser la paroi des vaisseaux sanguins, ce qui empêche les vaisseaux sanguins de se rétrécir.
Cela signifie que ces deux substances contribuent à empêcher le rétrécissement des vaisseaux sanguins. De ce fait, la tension sanguine diminue et la tension artérielle diminue.

Indications thérapeutiques :

IREVCO[®] est utilisé pour traiter la tension artérielle élevée (hypertension), chez les patients adultes dont la tension artérielle n'est pas suffisamment contrôlée soit par l'irbésartan soit par l'amlodipine, quand chacun est administré seul.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IREVCO[®] ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :
Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre IREVCO[®] 150 mg/10 mg (pour le contact du lactose).

Contre-indications :

Ne prenez jamais IREVCO[®], comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à l'irbésartan, à l'amlodipine, à tout autre inhibiteur calcique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous êtes atteint(e) d'insuffisance cardiaque sévère à une crise cardiaque.
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.
- Si vous êtes diabétique ou que vous avez des problèmes rénaux et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'Aliskin pour diminuer votre pression artérielle.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec IREVCO[®] dans les cas suivants :

- Si vous avez des vomissements ou diarrhées importantes, pouvant entraîner une perte sévère de liquide et/ou de sel de votre organisme.
- Si vous avez des problèmes graves de foie.
- Si vous avez des problèmes de reins
- Si vous avez un rétrécissement et obstruction des vaisseaux sanguins
- Si vous avez des problèmes cardiaques.
- Si vous avez des maladies de reins dues au diabète.
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une hypertension artérielle :
- Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (par exemple énalapril, lisinapril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes de reins liés au diabète ;
- Aliskin.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux de certains électrolytes (par exemple le potassium) dans votre sang ;

- Si vous avez des signes d'augmentation sévère de la pression artérielle (crise d'hypertension) ;
 - Si vous avez un développement d'une hypoglycémie (baisse taux de sucre dans le sang) (les symptômes peuvent inclure transpiration, faiblesse, sensation de fièvre, vertiges, tremblements, maux de tête, rougeur ou pâleur, engourdissement, battements du cœur rapides et forts), en particulier si vous êtes traité(e) pour le diabète.
- Si vous êtes traité(e) par votre médecin si vous pensez être (ou pourriez bientôt être) enceinte, IREVCO[®] n'est pas recommandé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car il est susceptible de nuire gravement à votre bébé s'il est utilisé à ce stade de la grossesse.

Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être donné aux enfants et adolescents de moins de 18 ans, car sa sécurité et son efficacité n'ont pas été établies.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise de IREVCO[®], comprimés pelliculés, avec d'autres médicaments :

- Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Ceci est d'autant plus important si vous utilisez l'un des médicaments énumérés ci-dessous :
- les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou l'aliskin ;
- Vous devez également informer les diurétiques épargneurs de potassium (médicaments qui augmentent la quantité d'urine produite), ou si vous avez un régime pauvre en sel entraînant une perte importante de liquide et de sel dans votre organisme ;
- les suppléments en potassium, sel de régime contenant du potassium et autres substances pouvant augmenter les taux de potassium ;

3- COMMENT PRENDRE IREVCO[®] ?

Instructions pour un bon usage

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.

Fréquence d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

- Les comprimés doivent être pris une fois par jour.
- La dose recommandée est d'un comprimé par jour. Évitez de prendre deux fois de suite à la même heure chaque jour.
- Avez les comprimés avec une quantité suffisante de liquide, par exemple un verre d'eau. Ne prenez pas IREVCO[®] avec du champagne ou du jus de pamplemousse.
- Vous pouvez prendre IREVCO[®] avec ou sans nourriture.

Utilisation chez les enfants et les adolescents *

Ce médicament ne doit pas être donné aux enfants et adolescents de moins de 18 ans.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus d'IREVCO[®] que vous n'auriez dû :
Si vous prenez accidentellement trop de comprimés, contactez votre médecin immédiatement. Les symptômes d'un surdosage sont : une baisse de la pression artérielle, une augmentation du rythme cardiaque et parfois une diminution du rythme cardiaque.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

- Si vous oubliez de prendre IREVCO[®], comprimés :
- Si vous oubliez de prendre une dose, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.
- Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage
- Si vous arrêtez de prendre IREVCO[®], comprimés :

- L'arrêt de votre traitement par IREVCO[®] 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 votre pharmacien.

4- QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Effets indésirables graves

- Allergie : l'irbésartan et l'amlodipine peuvent provoquer des effets indésirables graves tels que :
- Réaction allergique sévère – dont les symptômes sont notamment : éruption cutanée, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge pouvant entraîner des difficultés à avaler ou à respirer, choc anaphylactique (troubles cardiaques) ;
- Réactions cutanées sévères – notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de cloques, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson, nécrolyse épidermique toxique) (hypertension indolente) ;
- Inflammation du pancréas, pouvant provoquer une douleur abdominale et dorsale sévère et vous faire vomir sans être mal (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) ;

Autres effets indésirables

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec l'irbésartan et/ou l'amlodipine :

- Très fréquents (peuvent affecter plus de 1 personne sur 10) :
- Augmentation du taux de potassium (détectable par une analyse sanguine), si vous présentez une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec maladie des reins ;
- Œdème (retention d'eau) ;

Fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Étourdissements, éblouissements lors du passage à la position debout, maux de tête, fatigue, faiblesse, somnolence ;
 - Troubles de la vision (y compris vision double) ;
 - Battements cardiaques rapides ou irréguliers ;
 - Rougeur et sensation de chaleur au niveau du visage et/ou du cou ;
 - Engourdissement ou difficulté à respirer ;
 - Douleurs abdominales, nausées ou vomissements ;
 - Modification du transit intestinal, diarrhée, constipation, indigestion ;
 - Crampes musculaires.
- Peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :
- Changements d'humeur, dépression, anxiété, insomnie ;
 - Tremblements, anomalies du goût, évanouissement ;
 - Picotements ou engourdissement des mains ou des pieds, perte de la sensation de douleur ;
 - Bouchonnage d'oreilles ;
 - Pression artérielle basse ;
 - Éternuements ou écoulement nasal en raison d'une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite) ;
 - Toux ;
 - Bouche sèche ;
 - Fièvre des cheveux, transpiration excessive ;
 - Démangeaisons cutanées, taches rouges sur la peau, changement de couleur de la peau, éruption cutanée ;
 - Douleur articulaire ou musculaire, douleur dorsale ;
 - Difficultés à uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions ;
 - Jaunissement de la peau (ictère) ;
 - Incapacité à obtenir ou à maintenir une érection, gêne ou augmentation du volume mammaire chez l'homme, dysfonctionnement sexuel ;
 - Douleur, douleur dans la poitrine, sensation de malaise ;
 - Augmentation des pertes de poids ;

Rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

- Confusion.

Très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :

- Anémie, diminution du nombre de globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner une formation anormale de bleus ou des saignements fréquents ;
- Excès de sucre dans le sang (hyperglycémie) ;
- Gonflement des genoux ;
- Ballonnement abdominal (gastrie) ;
- Fonction hépatique anormale, inflammation du foie (hépatite), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;
- Raideur musculaire inhabituelle ;
- Engourdissement ou faiblesse des bras et des jambes ;
- Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;
- Sensibilité à la lumière.

Fréquence indolente (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :

- Allergie de la fonction rénale ;
- Réaction cutanée sévère qui commence par l'apparition sur la peau de zones rouges douloureuses, puis de grandes cloques et se termine par la desquamation de couches de peau. Cette réaction s'accompagne de fièvre et de frissons, de douleurs musculaires et d'une sensation de malaise général ;

Contalax™

Bisacodyl

Comprimé gastro-résistant

Maphar
Bd Alkimia N° 6, Q1,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Contalax 5mg cp peli b30
P.P.V : 11,50 DH



 : **CONTALAX, comprimé**
dans les cas suivants:
l'un des composants,
s de l'intestin et du
stocolite, maladie de
testinale, • en cas de
es (douleurs du

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

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent après 10 jours, consultez votre médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE CONTALAX, comprimé gastro-résistant ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CONTALAX, comprimé gastro-résistant ?

3. COMMENT PRENDRE CONTALAX, comprimé gastro-résistant ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER CONTALAX, comprimé gastro-résistant ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CONTALAX, comprimé gastro-résistant ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

LAXATIF STIMULANT

(A: appareil digestif et métabolisme)

Ce médicament est indiqué dans le traitement de courte durée de la constipation occasionnelle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CONTALAX, comprimé gastro-résistant ?

Ce médicament NE DOIT

GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE,
sauf avis contraire de votre médecin,
pendant la grossesse ni en association
avec des médicaments donnant certains
troubles cardiaques (torsade de pointe).
EN CAS DE DOUTE, IL EST
INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS
DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE
PHARMACIEN

**Faites attention avec CONTALAX,
comprimé gastro-résistant:**

Mises en garde spéciales

DANS LE CADRE DE LA CONSTIPATION PAS
D'UTILISATION PROLONGEE (SUPERIEURE A 8-10
JOURS) SANS AVIS MEDICAL.

Constipation occasionnelle

Elle peut être liée à une modification récente du mode de vie (voyage par exemple). Le médicament peut être une aide en traitement court. Toute constipation récente inexplicable par le changement du mode de vie, toute constipation accompagnée de douleurs, de fièvre, de gonflement du ventre doit faire demander l'avis du médecin.

Constipation chronique (constipation de longue durée)
Elle peut être liée à deux causes:

- soit une maladie de l'intestin qui nécessite une prise en charge par le médecin;
- soit à un déséquilibre de la fonction intestinale dû aux habitudes alimentaires et au mode de vie.

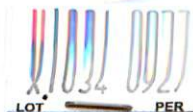
Le traitement comporte entre autre: • une augmentation des apports alimentaires en produits d'origine végétale (légumes verts, crudités, pain complet, fruits...);

- une augmentation de la consommation d'eau et de jus de fruits;
- une augmentation des activités physiques (sport, marche...);
- une rééducation du réflexe de défécation;
- parfois, l'adjonction de son à l'alimentation.

Cas particuliers de l'enfant

Chez l'enfant le traitement de la constipation est basé sur des mesures d'hygiène de vie et de diététique:

LIXIFOR



Prix 99.00

COMPOSITION : Dose par gélule

- Séné	140 mg
- Radis Noir	75 mg
- Anis Etoilé	75 mg
- Cascara	30 mg

PROPRIETES :

LIXIFOR Actif dès le premier jour spécialement formulé pour :

- Régulation du volume et de la fréquence des selles
- Réduction de la pesanteur abdominale
- Active le péristaltisme
- Améliore le confort intestinal
- Stimule le transit intestinal
- Combat les fermentations intestinales
- 1 gélule par jour le soir au coucher avec un verre d'eau

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Ne pas administrer aux enfants de moins de 12 ans.
- Ce produit est déconseillé aux femmes enceintes ou qui allaitent sans avis médical.
- A conserver dans un endroit sec et frais.
- Sans ingrédient d'origine animale, sans gluten, sans gélatine.

PRESENTATION :

Boîte de 15 gélules.

LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES
FORTE PHARMA

"Le Patio Palace" - 41 - Av. Hector otto
98000 - MONACO

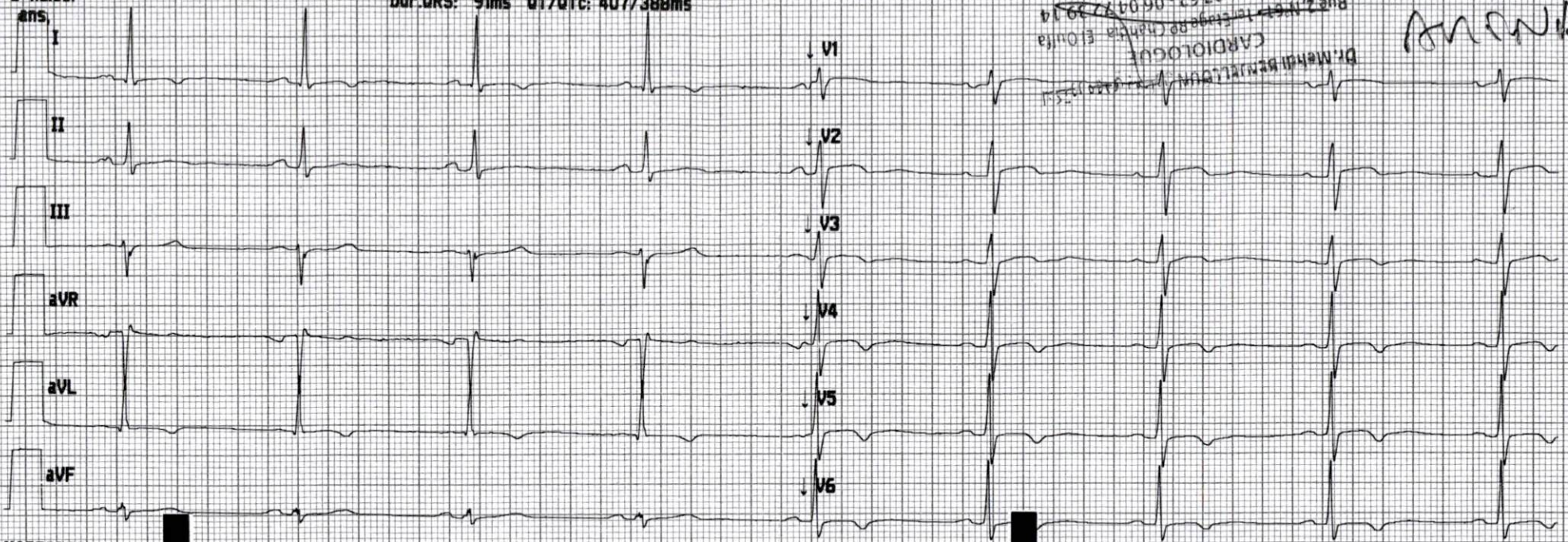
ID:
D-naiss:
ans,

19-Mar-2024 14:41:47 Fréq. Card.: 52 BPM
Axes P-R-T: 45 1113 Int PR: 177ms
Dur.QRS: 91ms QT/QTc: 407/388ms

19-Mar-2024 14:41:47

Dr. Mehdi Benjelloun
CARDIOLOGUE
Rue 2 Novembre 08 Chénoua El Oulfa
Tel: 05 22 91 07 62 - 06 04 72 39 14
INPE: 91170670

Handwritten signature
Anouar



114330225506

Dr benjelloun Mehdi

Site * 0 App.* 0

Version 2.0.3.5 S&S 27/7/20 25mm/s 10mm/mV 0.05-40 Hz