

# 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.

## Biologie et Biologie :

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

## 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.

## Prothèse dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Déclaration de Maladie : N° P19- 0020117

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2078 Société :  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : HESSANE J. Date de naissance : 28/04/1956  
Adresse :  
Tél. : 0639573953 Total des frais engagés : 421,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /  
Nom et prénom du malade :  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie :  
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 09/10/19 Le : / /  
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 |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
|                 |                   |                       |                                 |  |
|                 |                   |                       |                                 |  |
|                 |                   |                       |                                 |  |
|                 |                   |                       |                                 |  |
|                 |                   |                       |                                 |  |
|                 |                   |                       |                                 |  |
|                 |                   |                       |                                 |  |
|                 |                   |                       |                                 |  |
|                 |                   |                       |                                 |  |

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien  
ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

08/10/2019

421,90

### 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

A M

P C

I M

I V

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 :

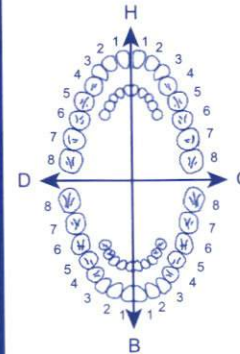
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

#### 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

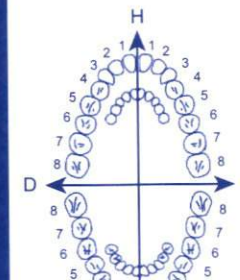
Coefficient  
DES TRAVAUX

MONTANTS  
DES SOINS

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU  
DEVIS





# Pharmacie DE LA PLAGES - Mohammedia



Facture N° FAC-4966

Date : 08/10/2019

MR HESSANE MOHAMED

Maroc

| Produit   | Qté. | P.U    | Total  |
|---|------|--------|--------|
| TAHOR CO 10MG B28 COMP MV MM  | 1    | 79,00  | 79,00  |
| AMLOR CO 5MG B28 COMP MR  | 1    | 89,20  | 89,20  |
| APROVEL CO 300MG B28 COMP MV  | 1    | 218,00 | 218,00 |
| KARDEGIC ST 160MG B30 SACHETS COMP  | 1    | 35,70  | 35,70  |
| <p><i>Pharmacie De La Plage</i><br/>HOMEOPATHIE HERBORISTERIE<br/>ORTHOPEDIE<br/>Rue de Fes - Mohammedia<br/>Tél 05 23 32 47 80</p> |      |        |        |

|                 |                   |
|-----------------|-------------------|
| Total Organisme | 0 DHS             |
| Total Client    | 421,90 DHS        |
| <b>Total</b>    | <b>421,90 DHS</b> |

Arrêté la présente facture à la somme de : quatre cent vingt et un DHS et quatre-vingt-dix centimes

  
**KARDEGIC®**

Acétylsalicylate de DL-Lysine  
poudre pour solution buvable en dose unique

SANOFI 

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYL

correspon

Excipients

d'ammon

c) FORME

Poudre po

d) CLASSE : ANTI-THROMBOTIQUE

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEURS DE L'AGREGATION  
PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

### (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

## 3. ATTENTION

### a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

#### (Contre-indications)

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, • En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme), • En cas de maladie hémorragique, • En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3g/j)), • En dehors

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENELEMENT PAS être utilisé sauf avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3g/j) (cf. rubrique Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

### b) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

### c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses >3g/j).

LOT : 9MA081  
PER : 01/2021

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

P.P.V. : 35DH70



6

118001 081189

inate

≥ 30.

# AMlor<sup>®</sup>

amlodipine

Pfizer

## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

UT.AV : 1 2 2 2 2

P.P.V.

8 9 2 0

LOT N° : 1 2 2 4

89,20

ans le traitement préventif de  
E MÉDECIN OU DE VOTRE

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

IL FAUT DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE

CTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER  
TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE  
prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre

ENFANTS.

MÉDICAMENT

MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER

, en début de traitement :

- Pour noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.

- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.

Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant

survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

**POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION**

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

**PRÉSENTATIONS**

- AMLOR<sup>®</sup> 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR<sup>®</sup> 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

\* Marque de Pfizer Inc

09626039

LABORATOIRES PFIZER S.A.

Route de Oualidia EL JADIDA

Fabriqué par

LABORATOIRES PFIZER S.A. (Maroc)

avec l'autorisation de PFIZER Inc

New-York U.S.A.

N.S.D.I.

# TAHOR® 10 mg, 20 mg, 40 mg

## comprimé pelliculé

### Atorvastatine

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

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. • Ces médicaments vous ont été personnellement prescrits. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

#### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TAHOR®, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TAHOR®, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TAHOR®, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TAHOR®, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

#### 1. QU'EST-CE QUE TAHOR®, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Hypocholestérolémiant et hypotriglycéridémiant/inhibiteur de l'HMG-CoA réductase.  
• Réduction des hypercholestérolémies pures (types 2a) ou mixtes (types 2 b et 3) en complément d'un régime adapté et assidu. • Hypercholestérolémie familiale homozygote, en addition à d'autres traitements hypolipémiants (notamment LDL aphérese) ou lorsque des tels traitements ne sont pas disponibles. • Réduction des événements coronaires chez des patients hypertendus traités avec 3 facteurs de risque en prévention primaire, avec ou sans hyperlipidémie associée. • Prévention des événements coronaires et cérébrovasculaires chez des patients diabétiques de type 2 avec un autre facteur de risque, avec ou sans hyperlipidémie associée.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAHOR®, comprimé pelliculé ?

**Ne prenez jamais TAHOR®, comprimé pelliculé :** • si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6, • si vous avez ou avez eu une maladie du foie, • si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués, • si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable, • si vous êtes enceinte ou essayez de l'être, • si vous allaitez.

**Avertissements et précautions :** • Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre TAHOR®, comprimé pelliculé. • Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère, • si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de TAHOR® peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse). • si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez eu de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral. • si vous avez des problèmes aux reins, • si vous avez votre glande thyroïde surfonctionnée (hyperthyroïdie), • si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez eu des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires, • si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté), • si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool, • si vous avez eu des antécédents de maladie du foie, • si vous êtes âgés de plus de 70 ans. Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par TAHOR® afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut-être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec TAHOR® (voir rubrique 2 « Autres médicaments et TAHOR®, comprimé pelliculé »). Prévenez également votre médecin ou votre pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire constante. Des examens complémentaires et un traitement peuvent être nécessaires pour le diagnostiquer et le traiter. Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) dans le sang élevé dans le sang. Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée.

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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.

**Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.**

**Rare :** peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 : • Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer. • Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques. • Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires, associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

**Très rare :** peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000 : • La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

#### Autres effets indésirables éventuels de TAHOR®

**Fréquent :** peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 : • inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez, • réactions allergiques, • augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang, • maux de tête, • nausées, • douleurs articulaires, douleurs musculaires et anomalies de la

**TAHOR 10 mg**  
**Boîte de 28 comprimés**

**Lot : 1275987**

**Date Fab: 05 / 2019 Date Exp: 04 / 2022**

**PPV 79.00 DH**

augmentation de la température, • présence de globules blancs dans les urines.

**Rare :** peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000 : • troubles visuels, • saignement ou ecchymoses des tendons, • troubles du goût, • troubles du rythme cardiaque, • troubles du

**Laboratoires Pfizer S.A. Maroc**

**Km 05 Route de Ouadia 24000 El Djida**

**6 118000 250340**

Fréquence d'occurrence : ne peut être estimée sur la base des données disponibles

• faiblesse musculaire constante.

Effets indésirables éventuels rapportés avec certaines statines (médicaments du même type) : • troubles sexuels, • dépression, • troubles respiratoires, dont toux et/ou essoufflement persistant ou sévère, • diabète : vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevé dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement par votre médecin au cours de votre traitement avec ce médicament.

**Déclaration des effets secondaires :** Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le Centre National de Pharmacovigilance ou sécurité du médicament Pfizer. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

#### 5. COMMENT CONSERVER TAHOR®, comprimé pelliculé ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de la validité.

Pas de précautions particulières de conservation.



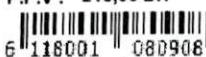
# APROVEL® 300 mg

comprimé pelliculé  
irbésartan

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez un doute, demandez ou votre pharmacien, ou si vous remarquez un effet
- Ce médicament n'est pas prescrit. Ne le donnez pas de symptômes identiques, lte notice, parlez en à votre
- Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, Aproveil est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes à plus de 3 mois de grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est utilisé au cours de cette période (voir la rubrique grossesse).

**Sanofi-aventis Maroc**  
Route de Rabat - R.P.1  
Ain sebaâ Casablanca  
Aproveil 300 mg, cp b 28  
P.P.V. : 218,00 DH



## **Dans cette notice:**

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

## **1. QU'EST-CE QUE APROVEIL ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ**

### **Classe pharmacothérapeutique**

Aproveil appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. L'angiotensine-II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. Aproveil empêche la liaison de l'angiotensine-II à ces récepteurs et provoque ainsi un relâchement des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle. Aproveil ralentit la dégradation du fonctionnement des reins chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

### **Indications thérapeutiques**

- Aproveil est utilisé chez l'adulte
- pour traiter l'hypertension artérielle essentielle (élévation de la pression artérielle) ;
  - pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve biologique d'altération de la fonction rénale.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE APROVEIL**

### **Contre-indications**

#### **Ne prenez jamais Aproveil**

- si vous êtes **allergique** (hypersensible) à l'irbésartan ou à l'un des autres composants contenus dans Aproveil ;
- si vous êtes **enceinte de plus de 3 mois** (il est également préférable d'éviter de prendre Aproveil en début de grossesse – voir la rubrique grossesse). Aproveil ne doit pas être donné aux enfants et adolescents (de moins de 18 ans).

### **Précautions d'emploi : mises en garde spéciales**

#### **Faites attention avec Aproveil**

**Prévenez votre médecin** si une des situations suivantes se présentent :

- si vous souffrez de **vomissements ou de diarrhée importante** ;
- si vous souffrez de **problèmes rénaux** ;

- si vous souffrez de **problèmes cardiaques** ;
- si vous recevez Aproveil pour une **atteinte rénale due au diabète**. Dans ce cas votre médecin peut faire pratiquer des tests sanguins réguliers, en particulier pour mesurer le taux de potassium dans le sang en cas de mauvais fonctionnement des reins ;
- si vous devez subir une **intervention chirurgicale** ou une **anesthésie**.

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte. Aproveil est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes à plus de 3 mois de grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est utilisé au cours de cette période (voir la rubrique grossesse).

### **Utilisation chez les enfants**

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents car l'efficacité et la tolérance n'a pas encore été établie.

### **Prise d'autres médicaments**

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Aproveil ne présente habituellement pas d'interaction avec d'autres médicaments.

### **Vous pouvez être amené à effectuer des contrôles sanguins si vous prenez**

- une supplémentation en potassium,
- des sels de régime à base de potassium,
- des médicaments d'épargne potassique (tels que certains diurétiques),
- des médicaments contenant du lithium.

Si vous prenez des médicaments anti-douleurs appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, les effets de l'irbésartan peuvent être diminués.

### **Aliments et boissons**

Aproveil peut être pris au cours ou en dehors des repas.

### **Grossesse et allaitement**

#### **Grossesse**

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez **pouvoir être** enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre Aproveil avant que ne soyez enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte et vous conseillera de prendre un autre médicament à la place d'Aproveil. Aproveil n'est pas recommandé en début de grossesse et ne doit pas être pris après plus de 3 mois de grossesse car il est susceptible de nuire gravement à votre bébé s'il est utilisé après le 3<sup>ème</sup> mois de grossesse.

#### **Allaitement**

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter. Aproveil est déconseillé chez les femmes qui allaitent, votre médecin vous prescrira normalement un autre traitement si vous souhaitez allaiter, en particulier si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Aucune étude sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'a été conduite.

Il est peu probable que Aproveil affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Cependant, des vertiges et de la fatigue peuvent survenir occasionnellement lors du traitement de l'hypertension artérielle. Si c'est votre cas, vous devez le signaler à votre médecin.

### **Informations importantes concernant certains composants de Aproveil**

**Aproveil contient du lactose.** Si votre docteur vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucres (ex lactose), vous devez contacter votre médecin avant de prendre ce médicament.