

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

nditions 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.

armacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

diologie 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.

tique :

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

éducation :

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.

ntaire :

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

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

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

maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0750

Société : _____

Actif

Pensionné(e)

Autre : _____

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés : 638,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : _____ / _____ / _____

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

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 :

Signature de l'adhérent(e) :



Le : 30/4/2020

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes

EXECUTION DES ORDONNANCES

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fourmisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE Mme LEBBAR Khodja NIKOU 6, Bd Brahim Roudani Vers MIV Tousseit Maârif -Casablanca 05 22 27 23 86 / 05 22 27 12 21	30.4.2020	638,40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

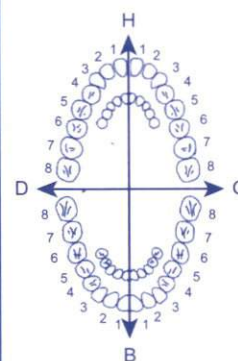
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533411	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



PHARMACIE ROUDANI
Mme Mikou Lebbar Khadija

Page :1

FACTURE

N° FACTURE : 759876
Date : 30/04/2020

M L D

Client :
MR IBRAHIMI MOHAMED

Désignation Produits	Quantité	P.V	Total
TERAZOSINE NORMON 5 MG / 30 CPS	2	79.50	159.00
CARDENSIEL 2.5 MG / 30 CPS	2	54.10	108.20
APROVASC 300 MG / 5 MG BTE 28 CPS	2	185.60	371.20

638.40

صيادلة الروداني
PHARMACIE ROUDANI
Mme LEBBAR Khadija Ep MIKOU
26, Bd Brahim Roudani Vers MIY Youssef
Maârif - Casablanca
Tél. : 05 22 27 23 85 / 05 22 27 12 74

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

TERAZOSINE NORMON® 2 mg comprimés Boîte de 15 comprimés

TERAZOSINE NORMON® 5 mg comprimés Boîte de 30 comprimés

DCI: Térazosine

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 d'autres questions, 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.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, contactez votre pharmacien.

• Que contient cette notice ?

1. Qu'est ce que TERAZOSINE NORMON® comprimés et dans quel cas sont-ils utilisés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TERAZOSINE NORMON® comprimés ?
3. Comment prendre TERAZOSINE NORMON® comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TERAZOSINE NORMON® comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST CE QUE TERAZOSINE NORMON® COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISÉS ?

La térazosine est un médicament qui améliore les symptômes urinaires des patients présentant une hyperactivité de la prostate. La térazosine génère aussi une diminution de la pression artérielle.

TERAZOSINE NORMON® comprimés, s'utilisent pour le traitement des symptômes de l'hypertension artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TERAZOSINE NORMON® COMPRIMÉS ?

- Ne prenez jamais TERAZOSINE NORMON® comprimés dans les cas suivants :
 - Si vous êtes allergiques (hypersensibles) à la térazosine, une substance similaire ou à l'un de ses ingrédients.
 - Si vous avez des antécédents de syncope (évanouissement) au moment d'uriner.

• Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre TERAZOSINE NORMON® comprimés.

- En cas d'hypotension orthostatique et syncope, avisez votre médecin.
- En cas de vertige, somnolence, étourdissement et palpitations, restez assis ou en position allongée.
- Une syncope (évanouissement) peut survenir (chez moins de 1% des patients) après la première dose, ou par l'usage simultané d'autre substance antihypertensive.
- En cas de traitement par TERAZOSINE NORMON® comprimés et avant toute opération chirurgicale, TERAZOSINE NORMON® comprimés peut engendrer des complications durant l'opération, votre ophtalmologiste devra être informé.

• Utilisation chez les enfants et les personnes âgées

Enfants : Il est déconseillé d'utiliser la TERAZOSINE NORMON® comprimés chez les enfants.

Personnes âgées : La sensibilité à la TERAZOSINE NORMON® comprimés est beaucoup plus importante chez les personnes âgées.

Si l'un des symptômes énumérés ci-dessus apparaît au cours de la prise du médicament, avisez votre pharmacien.

• Interactions avec d'autres médicaments :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments. Certains médicaments peuvent interagir entre eux.

L'administration concomitante de la térazosine avec d'autres antihypertenseurs (médicament qui diminue la tension artérielle) peut entraîner une hypotension importante.

Certains patients prennent un traitement à base d'alpha-bloquant pour le traitement de l'hypertension artérielle, qui peuvent être dus à une pression artérielle basse lors de l'effacement des symptômes lors de la prise de médicaments indiqués dans la dysfonction érectile (impuissance).

Vous devez être traité par une dose quotidienne constante d'alpha-bloquants avant de débuter le traitement.

• Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, contactez votre pharmacien.

La sécurité de la térazosine pendant la grossesse n'a pas été établie. La térazosine ne doit pas être utilisée pendant la grossesse sauf si les bénéfices qui justifient son utilisation face au risque que peut courir le fœtus.

Aucune information n'a été confirmée sur le passage de la térazosine dans le lait maternel. Le lait maternel n'a pas été étudié.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

• Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

La térazosine peut provoquer une diminution de la force et de la précision des personnes réalisant des tâches difficiles. Il est recommandé d'éviter de conduire ou d'utiliser des machines pendant la première heure suivante de la prise du médicament.

Dans le cas d'une hypotension, le patient devra éviter de conduire ou d'utiliser des machines.

• Informations importantes sur les contre-indications et les effets indésirables :

Ce médicament contient du lactose. Demandez l'avis de votre médecin en cas d'intolérance à la laque jaune orangé (colorant de TERAZOSINE NORMON® 2 mg) et la laque rouge ponceau (colorant de TERAZOSINE NORMON® 5 mg). Ils peuvent également déclencher une crise d'asthme chez les patients allergiques à l'acide acrylique.

3. COMMENT PRENDRE TERAZOSINE NORMON® COMPRIMÉS ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

TERAZOSINE NORMON® 2 mg comprimés Boîte de 15 comprimés

TERAZOSINE NORMON® 5 mg comprimés Boîte de 30 comprimés

DCI: Térazosine

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 d'autres questions, 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.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, contactez votre pharmacien.

• Que contient cette notice ?

1. Qu'est ce que TERAZOSINE NORMON® comprimés et dans quel cas sont-ils utilisés ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TERAZOSINE NORMON® comprimés ?
3. Comment prendre TERAZOSINE NORMON® comprimés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TERAZOSINE NORMON® comprimés ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST CE QUE TERAZOSINE NORMON® COMPRIMÉS ET DANS QUELS CAS SONT-ILS UTILISÉS ?

La térazosine est un médicament qui améliore les symptômes urinaires des patients présentant une hyperactivité de la prostate. La térazosine génère aussi une diminution de la pression artérielle.

TERAZOSINE NORMON® comprimés, s'utilisent pour le traitement des symptômes de l'hypertension artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TERAZOSINE NORMON® COMPRIMÉS ?

- Ne prenez jamais TERAZOSINE NORMON® comprimés dans les cas suivants :
 - Si vous êtes allergiques (hypersensibles) à la térazosine, une substance similaire ou à l'un de ses ingrédients.
 - Si vous avez des antécédents de syncope (évanouissement) au moment d'uriner.

• Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre TERAZOSINE NORMON® comprimés.

- En cas d'hypotension orthostatique et syncope, avisez votre médecin.
- En cas de vertige, somnolence, étourdissement et palpitations, restez assis ou en position allongée.
- Une syncope (évanouissement) peut survenir (chez moins de 1% des patients) après la première dose, ou par l'usage simultané d'autre substance antihypertensive.
- En cas de traitement par TERAZOSINE NORMON® comprimés et avant toute opération chirurgicale, TERAZOSINE NORMON® comprimés peut engendrer des complications durant l'opération, votre ophtalmologiste devra être informé.

• Utilisation chez les enfants et les personnes âgées

Enfants : Il est déconseillé d'utiliser la TERAZOSINE NORMON® comprimés chez les enfants.

Personnes âgées : La sensibilité à la TERAZOSINE NORMON® comprimés est beaucoup plus importante chez les personnes âgées.

Si l'un des symptômes énumérés ci-dessus apparaît au cours de la prise du médicament, avisez votre pharmacien.

• Interactions avec d'autres médicaments :

Veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments. Certains médicaments peuvent interagir entre eux.

L'administration concomitante de la térazosine avec d'autres antihypertenseurs (médicament qui diminue la tension artérielle) peut entraîner une hypotension importante.

Certains patients prennent un traitement à base d'alpha-bloquant pour le traitement de l'hypertension artérielle, qui peuvent être dus à une pression artérielle basse lors de l'effacement des symptômes lors de la prise de médicaments indiqués dans la dysfonction érectile (impuissance).

Vous devez être traité par une dose quotidienne constante d'alpha-bloquants avant de débuter le traitement.

• Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, contactez votre pharmacien.

La sécurité de la térazosine pendant la grossesse n'a pas été établie. La térazosine ne doit pas être utilisée pendant la grossesse sauf si les bénéfices qui justifient son utilisation face au risque que peut courir le fœtus.

Aucune information n'a été confirmée sur le passage de la térazosine dans le lait maternel. Le lait maternel n'a pas été étudié.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

• Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

La térazosine peut provoquer une diminution de la force et de la précision des personnes réalisant des tâches difficiles. Il est recommandé d'éviter de conduire ou d'utiliser des machines pendant la première heure suivante de la prise du médicament.

Dans le cas d'une hypotension, le patient devra éviter de conduire ou d'utiliser des machines.

• Informations importantes sur les contre-indications et les effets indésirables :

Ce médicament contient du lactose. Demandez l'avis de votre médecin en cas d'intolérance à la laque jaune orangé (colorant de TERAZOSINE NORMON® 2 mg) et la laque rouge ponceau (colorant de TERAZOSINE NORMON® 5 mg). Ils peuvent également déclencher une crise d'asthme chez les patients allergiques à l'acide acrylique.

3. COMMENT PRENDRE TERAZOSINE NORMON® COMPRIMÉS ?

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

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

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour l'ensemble du corps.

CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est également utilisé pour traiter d'autres conditions cardiaques et vasculaires, telles que les maladies artérielle et les maladies cardiaques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants.
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type pâlissement ou virer au bleu),
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le corps,
- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection d'insuline ou d'insuline artificielle,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance cardiaque aiguë.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin ayant de prendre CARDENSIEL ; il/elle pourra alors décider si vous devez prendre ce médicament ou pas.



6 118001 100859

Cardenstiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 54,10 DH

er des picotements

7862160238

fiant la force de co

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

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

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour l'ensemble du corps.

CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est un médicament adapté à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycéritides).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants,
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type pâlissement ou virer au bleu),
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le corps,
- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection d'insuline ou d'insuline artificielle.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection d'insuline ou d'insuline artificielle,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance cardiaque aiguë.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin ayant de prendre CARDENSIEL ; il/elle pourra alors décider si vous devez prendre ce médicament.



6 118001 100859

Cardensiell® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 54,10 DH

er des picotements

7862160238

fiant la force de co

APROVASC® 150 mg/5 mg
APROVASC® 150 mg/10 mg
APROVASC® 300 mg/5 mg
APROVASC® 300 mg/10 mg

Irbésartan / bésilate d'amiodipine

SANOFI 

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2. DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amiodipine

3. FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amiodipine correspondant à amiodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

APROVASC est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle insuffisamment contrôlée par irbésartan ou amiodipine en monothérapie.

5. CONTRE-INDICATIONS

L'irbésartan et l'amiodipine étant tous deux présents dans le médicament, APROVASC est contre-indiqué dans les cas suivants :

- hypersensibilité à l'un ou l'autre principe actif, ou à l'un des autres constituants,
- hypersensibilité aux dihydropyridines,
- choc cardiogénique, sténose coronaire instable (à l'exception de l'anévrisme),
- grossesse et allaitement (voir restrictions d'emploi pendant la grossesse et l'allaitement).

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebaâ Casablanca
APROVASC 300mg/5mg B28
Cp Pel
PPV : 185,60 DH
brique 7

Ne pas administrer APROVASC en association avec un médicament contenant de l'aliskirène chez les patients atteints d'une maladie rénale modérée à sévère (débit de filtration glomérulaire [DFG] < 60 ml/min/1,73m²).

Ne pas administrer APROVASC en association avec des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) chez les patients atteints de néphropathie diabétique.

MISES EN GARDE :

Hypotension : Patients hypovolémiques : dans de rares cas, l'irbésartan a été lié à une hypotension chez des patients hypertendus ne présentant aucune contre-indication. Comme pour les IEC, il est possible que surviennent

APROVASC® 150 mg/5 mg
APROVASC® 150 mg/10 mg
APROVASC® 300 mg/5 mg
APROVASC® 300 mg/10 mg

Irbésartan / bésilate d'amiodipine

SANOFI 

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2. DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amiodipine

3. FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amiodipine correspondant à amiodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

APROVASC est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle insuffisamment contrôlée par irbésartan ou amiodipine en monothérapie.

5. CONTRE-INDICATIONS

L'irbésartan et l'amiodipine étant tous deux présents dans le médicament, APROVASC est contre-indiqué dans les cas suivants :

- hypersensibilité à l'un ou l'autre principe actif, ou à l'un des autres constituants,
- hypersensibilité aux dihydropyridines,
- choc cardiogénique, sténose coronaire instable (à l'exception de l'anévrisme),
- grossesse et allaitement (voir restrictions d'emploi pendant la grossesse et l'allaitement).

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebaâ Casablanca
APROVASC 300mg/5mg B28
Cp Pel
PPV : 185,60 DH
brique 7

Ne pas administrer APROVASC en association avec un médicament contenant de l'aliskirène chez les patients atteints d'une maladie rénale modérée à sévère (débit de filtration glomérulaire [DFG] < 60 ml/min/1,73m²).

Ne pas administrer APROVASC en association avec des inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC) chez les patients atteints de néphropathie diabétique.

MISES EN GARDE :

Hypotension : Patients hypovolémiques : dans de rares cas, l'irbésartan a été lié à une hypotension chez des patients hypertendus ne présentant aucune contre-indication. Comme pour les IEC, il est possible que surviennent