

## 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.

### Reéducation :

- 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 canalaire, 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 canalaire.

### 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

- |                                    |                       |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation                      | : contact@mupras.com  |
| 0 Prise en charge                  | : pec@mupras.com      |
| 0 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 - Avenue Abdellah Ben Yakkach - 6ème étage - Bâtiment Mohamed V - Casablanca - Maroc  
Tél : +212 33 22 98 16 - Fax : +212 33 22 98 18 - www.mupras.ma



## Déclaration de Maladie

N° W19-520626

32663

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique
Cadre réservé à l'adhérent (e)		
Matricule : 0875	Société : RAT	Autres
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :
Nom & Prénom : KABBAJ Azeddine		
Date de naissance : 27/11/1942		
Adresse : 11 Rue BOUAFILS - Casablanca		
Télé : 0661310210	Total des frais engagés : Dhs	

Cadre réservé au Médecin	
Docteur Narjis KABBAJ Spécialiste en Anesthésie Réanimation 57, Bd du 11 Janvier App 9 - 5ème étage Casablanca	
Cachet du médecin :	
Date de consultation :	29/06/2020
Nom et prénom du malade :	Azeddine KABBAJ
Lien de parenté :	<input checked="" type="checkbox"/> Lui-même
Nature de la maladie :	HTA + IRevolte Chocapue -
Age : 77ans	
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  
Signature de l'adhérent(e) :

Le : 29/06/2020

**PELEVE 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
29/06/2010	Consult	C <sub>2</sub>	Gratuit	IN 091.143628 Docteur NARJISSE KABBAJ Spécialiste en Anesthésie Réanimation 57, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3ème étage Casablanca
+ ordonnance				

**EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>Pharmacie ABUS DABI Boulevard Boureuil Casablanca Tél: 0522 95 64 10</i>	Le 29/06/2010	1117.00

**ANALYSES - RADIGRAPHIES**

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Designation des Coefficients	Montant des Honoraires

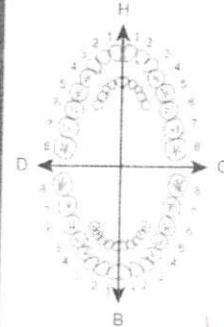
**AUXILIAIRES MEDICAUX**

Cachet et signature du Particulier	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

**VOLET ADHERENT**

\* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

COEFFICIENT DES TRAVAUX	
MONTANTS DES SOINS	
DEBUT D'EXECUTION	
FIN D'EXECUTION	
COEFFICIENT DES TRAVAUX	
MONTANTS DES SOINS	
DATE DU DEVIS	
DATE DE L'EXECUTION	

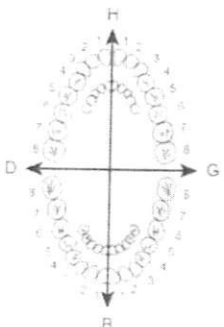


**O.D.F PROTHESES DENTAIRES**

**DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE**

H	28533412	21432552
D	00000000	00000100
B	00000000	00000000
G	35533411	11433553

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



**VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS**

**VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION**

**Dr Narjis KABBAJ Ep. IDRISI**

Spécialiste en Anesthésie  
Réanimation

Diplômée de la Faculté  
de médecine et de pharmacie  
de Casablanca



الدكتورة نرجس قباج زوجة إدريسي

اختصاصية في التخدير  
والإنعاش

خريجة كلية الطب  
و الصيدلة بالدار البيضاء

Casablanca le 29/06/2020 ..... الدار البيضاء في

Haj Areddine KABBAJ

122, ٥٠x٢

S.V

٣٧٨١٠٠ X ٣ ترياتي س.م.ج. ١٠٠ مل. ١٠٣ مرس

٣٧٨١٠٠ X ٣ افروبل ٣٠٠ مل. ١٠٠ مل. ١٠٣ مرس

٨٩,٢٠ X ٢ آمبول ٥ مل. ١٠٠ مل. ١٠٣ مرس

٦٤٤٠٠ دوليبران ١٠ مل. ١٠٠ مل. ٥٧ مرس

٢٦,٤٠ فارماش ابو دابي  
 Rue des Bouvreuils  
 Oasis - Casablanca  
 Tel : 0522 99 64 10

S.V

٥٧ مرس

١١١٧,٠٠ فارماش ابو دابي  
 Rue des Bouvreuils  
 Oasis - Casablanca  
 Tel : 0522 99 64 10

**Docteur Narjis KABBAJ**  
Spécialiste en Anesthésie  
Réanimation

57, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3ème étage  
Casablanca

57, Bd du 11 Janvier - App 9 - 3ème étage - Casablanca - الطابق ٣ - شقة ٩ - الدار البيضاء

البريد الإلكتروني : kabbajnarjis@hotmail.com

T.P : 33322020 - I.F : 20687478 - I.C.E : 001806510000001

# **TOBREX 0,3 %, collyre en solution**

## **Tobramycine**

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Il 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 ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il peut 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 ou votre pharmacien. Cela s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

### **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE TOBREX 0,3 %, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TOBREX 0,3 %, collyre en solution ?
3. COMMENT UTILISER TOBREX 0,3 %, collyre en solution ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TOBREX 0,3 %, collyre en solution ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

### **1. QU'EST-CE QUE TOBREX 0,3 %, collyre en solution ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

Ce médicament contient un antibiotique de la famille des aminosides: la tobramycine.

TOBREX 0,3 %, collyre en solution est indiqué dans le traitement local de certaines infections de l'œil dues à des bactéries pouvant être combattues par cet antibiotique: conjonctivites, kératites (inflammation de la cornée d'origine bactérienne) et ulcères de la cornée.

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT D'UTILISER TOBREX 0,3 %, collyre en solution ?**

N'utilisez jamais TOBREX 0,3 %, collyre en solution dans les cas suivants:

- antécédents d'allergie à l'un des constituants du collyre en solution, notamment à la tobramycine (antibiotique de la famille des aminosides).

### **Faites attention avec TOBREX 0,3 %, collyre en solution:**

- En cas d'allergie, le traitement doit être arrêté.
- Le collyre ne doit pas être employé en injection péri ou intra-oculaire.
- En l'absence d'amélioration rapide ou en cas d'apparition de symptômes anormaux, consulter votre médecin.
- En cas de traitement prolongé par ce collyre, une surveillance par votre médecin est nécessaire.
- En cas de traitement concomitant par un autre collyre, instiller les collyres à 15 minutes d'intervalle.
- En raison de la présence de chlorure de benzalkonium, le port de lentilles de contact souples est déconseillé.

# Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL

## DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg, soit (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, mais prégelatinisé, acide stéarique (origine végétale).

## QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol et est destiné à lutter contre les symptômes suivants : fièvre telles que maux de tête, états grippaux, règles douloureuses. Il peut également être utilisé pour soulager les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

## QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

### Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants : allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

## PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIERES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

### Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

### Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

**Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").**

### Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

Doliprane® 1000 mg  
PARACÉTAMOL

10 comprimés



6 118000 040972

PPV: 14DH00

PER: 09/22

LOT: I1930

UT.AV

LOT N°

11

Ce m-

Ce méd.

l'angoir.

CONTRE IN

Ce médicament N°

- chez la femme enceinte
  - chez la femme en période de travail

**EN CAS DE DOUBTE, IL EST**

PHARMACIEN

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes  
la prescription de leur médecin.

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A  
PHARMACIEN.**

**AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT** pharmaciens, particulièrement si vous prenez déjà l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS

## AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

*COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT CAUSER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en de-*

- le plus souvent, on peut noter maux de tête
  - Rarement : nausées, étourdissements, fatigue

Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.  
Pour toute autre manifestation indésirable, telle que

Il est toute cause d'antécédent insécurisante, telle qu'  
*survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la*  
**POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATI**

## **POSÉOLOGIE ET DANS TOUS LES C**

DANS TOUTES LES PRÉSENTATIONS

#### **PRESENTATIONS**

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amiodipine.

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlopodipine

Boîte de 56 comp.

- AMLOR® 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlopipim

Boîte de 28 comprimés

LABORATOIRES PFIZER S.A.  
Route de Quallida El-JADIDA

UTAV

LOT N°

11

Ce m-

Ce méd.

### **l'angor**

CONTRE IN

Ce médicament N°

- chez la femme enceinte
  - chez la femme en période de travail

**EN CAS DE DOUBTE, IL EST**

PHARMACIEN

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes  
la prescription de leur médecin.

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A  
PHARMACIEN.**

**AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT** pharmaciens, particulièrement si vous prenez déjà l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTEE DES ENFANTS

## AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

*COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT CAUSER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en de*

- le plus souvent, on peut noter maux de tête
  - Rarement : nausées, étourdissements, fatigue

Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.  
Pour toute autre manifestation indésirable, telle que

Il est toute cause d'antécédent insécurisante, telle qu'  
*survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la*  
**POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATI**

## **POSÉOLOGIE ET DANS TOUS LES C**

DANS TOUTES LES PRÉSENTATIONS

#### **PRESENTATIONS**

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amiodipine.

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlopodipine

Boîte de 56 comp

- AMLOR® 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlopipim

Boîte de 28 comprimés

LABORATOIRES PFIZER S.A.  
Route de Quaïdja El-JADIDA

# TRIATEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

120/10

sanofi aventis

Cette à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

## COMPOSITION

TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril ..... 1,25 mg/comprimé.

TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril ..... 2,5 mg/comprimé.

TRIATEC® 5 mg : Ramipril ..... 5 mg/comprimé.

TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril ..... 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégelatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

## INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

## CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

# TRIATEC®

1,25 mg, 2,5 mg, 5 mg, 10 mg

Ramipril

Comprimé

120/10

sanofi aventis

Cette à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

## COMPOSITION

TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril ..... 1,25 mg/comprimé.

TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril ..... 2,5 mg/comprimé.

TRIATEC® 5 mg : Ramipril ..... 5 mg/comprimé.

TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril ..... 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégelatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).

## FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

## INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

## CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de



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

- Gardez cette notice, vous pourrez la consulter à tout moment.
- Si vous avez toute autre question ou si vous souhaitez obtenir plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables s'aggrave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat -R.P.1  
Ain seba Casablanca  
Aprovel 300 mg. CP b 28  
P.P.V : 218,00 DH  
  
6 118001 080908

#### Dans cette notice :

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

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

### Classe pharmacothérapeutique

Aprovel appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II.

- si vous souffrez de **problèmes cardiaques** ;
- si vous recevez Aprovel 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. Aprovel 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.

Aprovel 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



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

- Gardez cette notice, vous pourrez la consulter à tout moment.
- Si vous avez toute autre question ou si vous souhaitez obtenir plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables s'aggrave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat -R.P.1  
Ain seba Casablanca  
Aprovel 300 mg. CP b 28  
P.P.V : 218,00 DH  
  
6 118001 080908

#### Dans cette notice :

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

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

### Classe pharmacothérapeutique

Aprovel appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II.

- si vous souffrez de **problèmes cardiaques** ;
- si vous recevez Aprovel 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. Aprovel 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.

Aprovel 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



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

- Gardez cette notice, vous pourrez la consulter à tout moment.
- Si vous avez toute autre question ou si vous souhaitez obtenir plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables s'aggrave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat -R.P.1  
Ain seba Casablanca  
Aprovel 300 mg. CP b 28  
P.P.V : 218,00 DH  
  
6 118001 080908

#### Dans cette notice :

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

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

### Classe pharmacothérapeutique

Aprovel appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II.

- si vous souffrez de **problèmes cardiaques** ;
- si vous recevez Aprovel 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. Aprovel 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.

Aprovel 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