

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.

Education :

- 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 :

- 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.

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

et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



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

Déclaration de Maladie

N° P19- 064359

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4780

Société : 45768

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : KHO DARI

CATNA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06.45.74.14.05

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade :

Age :

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 :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Adresses Mails utiles

Information : contact@mupras.com

En charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

Garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données personnelles.

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

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.
Veuillez fournir une facture
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 <input type="text"/>														
				Montant des soins <input type="text"/>														
				Début d'exécution <input type="text"/>														
				Fin d'exécution <input type="text"/>														
O.D.F. Prothèses dentaires	Détermination du coefficient masticatoire		Coefficient des travaux <input type="text"/>															
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2">D</td> </tr> <tr> <td colspan="2">G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </tbody> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D		G		00000000	00000000	35533411	11433553	Montant des soins <input type="text"/>	
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
D																		
G																		
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
(Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession		Date du devis <input type="text"/>																
		Fin d'exécution <input type="text"/>																
Visa et cachet du praticien attestant l'exécution																		

VOLET ADHERENT		NOM :	Mle
DECLARATION N°		P 17 / 0066716	
Date de Dépôt	Montant engagé	Nbre de pièces Jointes	
Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle			



P 17 / 0066716

DATE DE DEPOT

/ / 2021

A REMPLIR PAR L'ADHERENT		Mle	Signature de l'adhérent
Nom & Prénom.....			
Fonction.....	Phones.....		
Mail.....			
MEDECIN	Prénom du patient KHOUAR, FATMA		
Adhérent <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant <input type="checkbox"/>	Age.....	Date.....	Date 1ère visite.....
Nature de la maladie Cardiopathie			
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances			
Dr Mohamed Ali BENNANI Spécialiste des Maladies du Cœur des Vaisseaux et de l'Hypertension Artérielle 1. Rue 4 Abd El Jadir et Bd Reda Guedira Tél: 05 22 59 59 00			
Nature des actes	Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires	
Ch	250	250	
PHARMACIE	Date 12/08/2020		
Montant de la facture	793,20		
PHARMACIE IBN ROUCHD Mehdi BELAYACHI 355, Av. Reda Guedira, Cité Djamaa Casablanca - Tél: 0522 37 07 06			
ANALYSES - RADIOGRAPHIES		Date.....	
Désignation des Coefficients	Montant détaillé des Honoraires		
CACHET			
AUXILIAIRES MEDICAUX		Date.....	
Nombre		Montant détaillé des Honoraires	
AM	PC	IM	IV
CACHET			

Dr. Mohamed Ali BENNANI
Cardiologue

Spécialiste des maladies
du cœur, des vaisseaux
et de l'hypertension artérielle
Echocardiographie doppler - Holter
Tensionnel - Holter rythmique
Epreuve d'effort
Traitement des varices
Sur Rendez-vous



مركز فحوصات القلب والشرابيين
CENTRE D'EXPLORATIONS
CARDIOVASCULAIRES

الدكتور محمد علي بناني

إختصاصي في أمراض القلب والشرابيين

وارتفاع الضغط الدموي

التشخيص بالأموح فوق الصوتية والدوبلر
تسجيل مستمر لضغط الدم لمدة 24 ساعة
تسجيل مستمر لتخطيط القلب لمدة 24 ساعة
تخطيط القلب عند المجهود
علاج الدوالي (العروق المنتفخة بالساق)
بالموعد

Casablanca, le : 12/08/2020 : الدار البيضاء، في :

Nom : M. KHOUDARI FATNA

Régime peu salé

DETENSIEL 10 mg, Comprimé pelliculé : 1/2 comprimé le matin pendant 3 mois

TORVA 10 mg Comprimé : 1 comprimé le soir pendant 3 mois

DIURIMAT LP 1.5 mg : 1 comprimé le matin pendant 3 mois

ASPEGIC NOUR 100 mg, Poudre en Sachet : 1 sachet à midi pendant 3 mois

HYPERIUM 1mg, Comprimé : 1 comprimé le soir pendant 3 mois

SULIAT 160/5 : 1 comprimé le matin pendant 3 mois

ESAC 20 mg, Microgranules gastrorésistants en gélule : 1 gélule le soir pendant 3 mois

Docteur Mohamed Ali BENNANI

Traitement à ne pas arrêter jusqu'au prochain rendez-vous le : 1er Etage - عدم توقيف الوصفة حتى الموعد المقبل في :

Mercredi 11 Novembre 2020

1, Zénqa 4 el ehad el jadid w shar'ah rasy kadiqa (النيل سابقا) - الطابق الأول (قرب حمام الفن) - ابن امسيك - الدار البيضاء
1, Rue 4 Ahd El Jadid et Bd. Reda Guedira (Ex. Nil) - 1er Etage - (à Côté de Hammam El Fane) - Ben M'sik - Casablanca
E-mail : bennanimedali@yahoo.fr : البريد الإلكتروني - Tél./Fax : 05 22 59 59 00 : الهاتف/الفاكس

TORVA®

Atorvastatine

FORMES ET PRÉSENTATION:

TORVA 10, comprimés enrobés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.

TORVA 20, comprimés enrobés dosés à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION:

- TORVA 10

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée)

Excipients q.s.p

- TORVA 20

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée)

Excipients q.s.p

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypocholestérolémiant et hypotriglycéridémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (C10).

INDICATIONS :

Ce médicament est prescrit dans certaines formes d'hypercholestérolémies lorsque les autres régimes alimentaires n'ont pas permis d'abaisser le taux de cholestérol dans le sang.

Il est préconisé également dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales lorsqu'un régime alimentaire s'est avéré insuffisant.

L'utilisation de ce médicament doit être accompagnée avec un régime alimentaire assidu.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

-Hypersensibilité à l'un des constituants,

-Maladies du foie,

-Femme enceinte ou qui allaite (cf. Grossesse/Allaitement).

-En cas d'association avec, Itraconazole, kétoconazole, antiprotéases (cf Interactions).

-Sauf avis contraire de votre médecin : en cas d'association avec les fibrates (cf Interactions).

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

Dans le traitement des hypercholestérolémies, respecter scrupuleusement le régime prescrit par votre médecin.

Un bilan hépatique doit être effectué avant et pendant le traitement.

En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

Consommation d'alcool,

Antécédents hépatiques,

Désir de grossesse ou d'allaitement

TORVA[®] 10 10 mg ○
30 Comprimés Enrobés



LOT: 1089
PER: 04/22
PPV: 57.86

TORVA®

A1

TORVA[®] 10 10 mg 

30 Comprimés Enrobés



6 118000 140702

FORMES ET PRESENTATION :

TORVA 10, comprimés enrobés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.
TORVA 20, comprimés enrobés dosés à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION :

- TORVA 10

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée)

Excipients q.s.p.

- TORVA 20

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée) 20 mg.

Excipients q.s.p. 1 cp.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypocholestérolémiant et hypotriglycéridémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (C10AA05 : système cardiovasculaire).

INDICATIONS :

Ce médicament est prescrit dans certaines formes d'hypercholestérolémies lorsque les activités physiques, la perte de poids et le régime alimentaire n'ont pas permis d'abaisser le taux de cholestérol dans le sang.

Il est préconisé également dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales lorsqu'un régime alimentaire s'est avéré insuffisant. L'utilisation de ce médicament doit être accompagnée avec un régime alimentaire assidu.

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants.
- Maladies du foie,
- Femme enceinte ou qui allaite (cf.Grossesse/Allaitement).
- En cas d'association avec, Itraconazole, Kétoconazole, Antiprotéases (cf.Interactions).
- Sauf avis contraire de votre médecin : en cas d'association avec les fibrates (cf.Interactions).

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

Dans le traitement des hypercholestérolémies, respecter scrupuleusement le régime prescrit par votre médecin.

Un bilan hépatique doit être effectué avant et pendant le traitement.

En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de mal absorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

• Consommation d'alcool.

• Antécédents hépatiques.

• Desir de grossesse ou d'allaitement

LOT : 1088

PER : 01/22

PPV : 57.80.D.H

SULIAT®

80 mg/5 mg
160 mg/5 mg
160 mg/10 mg

Comprimés pelliculés, boîtes de 14, 28 et 56

Valsartan/ Amlodipine

Veillez lire attentivement l'intégralité de 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, 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 l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1- QU'EST-CE QUE SULIAT® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

Code ATC : C09DB01

Les comprimés de SULIAT® contiennent deux substances actives : Valsartan et Amlodipine. Ces substances sont dotées de mécanismes complémentaires pour le contrôle de la tension artérielle lorsque celle-ci est trop élevée.

— 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.

— Le Valsartan 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. Le Valsartan agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II.

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

Indications thérapeutiques :

SULIAT® 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'amlodipine soit par le valsartan, chacun administré seul.

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

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre-indications :

N'prenez jamais SULIAT®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique au valsartan, à l'amlodipine, aux dihydropyridines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. Si vous pensez que vous pouvez être allergique, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.
- Si vous avez de graves problèmes hépatiques ou des problèmes biliaires tels que cirrhose biliaire ou cholestase.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, (il est également recommandé d'éviter de prendre SULIAT® en début de grossesse).
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension sévère).
- Si vous avez de graves problèmes rénaux ou si vous êtes sous dialyse.
- Si vous présentez un diabète ou une insuffisance rénale (DFG < 60 ml/min/1,73 m²) et vous avez l'association de SULIAT® à des médicaments contenant de l'alsikine.
- Si vous présentez un choc, y compris choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous présentez une obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, cardiomyopathie hypertrophique obstructive et sténose aortique de degré élevé).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après un infarctus aigu du myocarde.

Si vous êtes dans une des situations ci-dessus, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec SULIAT® dans les cas suivants :

- Si vous êtes malade (vomissements ou diarrhée).

3- COMMENT PRENDRE SULIAT® ?

Instructions pour un bon usage

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications.

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

• La dose usuelle de SULIAT® est de 1 comprimé par jour.

• Patients âgés (âgés de 65 ans et plus) : votre médecin doit prendre des précautions.

• Ne pas dépasser la dose prescrite.

Selon la manière dont vous allez réagir au traitement, votre

Mode et voie d'administration :

• Prenez ce médicament par voie orale, au même moment de la journée que

• Avalez les comprimés avec un verre d'eau.

• Vous pouvez prendre SULIAT® au cours ou en dehors des repas. Ne le prenez pas avec du

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Un surdosage avec le valsartan et l'amlodipine peut provoquer une hypotension avec des

tachycardie.

Si vous avez pris plus de SULIAT®, comprimés que vous n'auriez dû, parlez-en immédiatement

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

Si vous oubliez de prendre SULIAT®, comprimés :

• Prenez-le dès que vous vous en souvenez et prenez ensuite la dose suivante au moment

le comprimé suivant au moment habituel.

• Ne prenez pas de dose double (deux comprimés en une seule fois) pour compenser la dose

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

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

Si vous arrêtez de prendre SULIAT®, comprimés :

• L'arrêt de votre traitement par SULIAT® peut entraîner une aggravation de votre maladie.

• N'arrêtez pas votre traitement sans avis contraire de votre médecin.

4- QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Certains effets indésirables peuvent être graves et demandent une attention médicale immédiate :

Quelques patients ont présenté les effets indésirables graves suivants (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000). Si vous présentez l'un de ces effets, prévenez immédiatement votre médecin :

Réaction allergique avec des symptômes tels que : éruption, démangeaisons, gonflement du visage ou des lèvres ou de la langue, difficulté à respirer, tension artérielle basse (impression de s'évanouir, sensation de tête vide).

Autres effets indésirables possibles de ce médicament :

• Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : grippe ; nez bouché, mal de gorge et gêne pour avaler ; maux de tête ; gonflement des bras, des mains, des

jambes, des chevilles ou des pieds ; fatigue ; asthène (faiblesse) ; rougeur et sensation de chaleur du visage et/ou du cou.

• Peu fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) : sensations vertigineuses ; nausées et douleur abdominale ; sécheresse de la bouche ; somnolence, picotements ou engourdissement des mains ou des pieds ; vertige ; accélération des battements du cœur, y compris palpitations ; sensations vertigineuses au passage en position debout ; toux ; diarrhée ; constipation ; éruption cutanée, rougeur de la peau ; gonflement des articulations, mal de dos ; douleurs articulaires.

• Rare (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) : sensation d'anxiété ; bourdonnements dans les oreilles (acouphènes) ; évanouissement ; vertiges d'origine plus fréquente que la normale ou impression de plus grande urgence à uriner ; impossibilité d'avoir ou de maintenir une érection ; sensation de lourdeur ; tension artérielle basse

avec des symptômes tels que sensations vertigineuses, sensation de tête vide ; transpiration excessive ; éruption cutanée sur tout le corps ; démangeaisons ; spasmes musculaires.

Si vous présentez un de ces effets sous une forme sévère, veuillez en informer votre médecin.

Effets indésirables rapportés avec l'amlodipine seule ou le valsartan seul et qui sont soit non observés avec l'association fixe valsartan/amlodipine soit observés plus

fréquemment qu'avec valsartan/amlodipine :

Amlodipine

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, sévères et très rares après la prise de ce

médicament :

• Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, assouplissement ou difficultés respiratoires.

• Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.

• Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires.

• Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques.

• Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.

• Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables suivants ont été observés. Si l'un d'eux se présente, consultez votre médecin.

• Fréquent (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : éruption cutanée, démangeaisons, gonflement du visage ou des lèvres ou de la langue, difficulté à respirer, tension artérielle basse.



023025527

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

HYPERIUM[®] 1 mg

Rilménidine

comprimé

MXGS0064



6 118001 130023

HYPERIUM 1 mg

Boîte de 30 comprimés

PPV : 113.50 DH

Servier Maroc - Casablanca

Veuillez 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, ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. 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 ou votre pharmacien. Ceci 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 Hyperium 1 mg, comprimé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Hyperium 1 mg, comprimé ?
3. Comment prendre Hyperium 1 mg, comprimé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Hyperium 1 mg, comprimé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE HYPERIUM 1 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin car leur association avec Hyperium 1 mg, comprimé est déconseillée :

- bêtabloquants utilisés dans le traitement de l'insuffisance cardiaque,
- oxybate de sodium (utilisé dans le traitement de la narcolepsie).

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :

- bêtabloquants sauf esmolol (utilisé pour traiter l'hypotension artérielle et l'angine de poitrine, maladie provoquant des douleurs dans la poitrine),
- antidépresseurs tricycliques (utilisés pour traiter la dépression)

DIURIMAT® 1,5 mg LP

CE QUE VOUS DEVEZ CONNAÎTRE SUR VOTRE médicament

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

Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

INDICATION SUR LE MÉDICAMENT

Dénomination : DIURIMAT 1,5 mg LP

Composition :

Les comprimés DIURIMAT 1,5 mg LP contiennent 1,5 mg d'indapamide en tant que principe actif.

Les autres composants sont : Dans le noyau du comprimé: silice colloïdale anhydre, hypromellose, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, povidone.

Dans le pelliculage du comprimé: talc, macrogol, dioxyde de titane, polyvinyl alcool.

Forme pharmaceutique et présentation :

Comprimés, boîte de 30 comprimés pelliculés à libération prolongée.

Classe pharmaco-thérapeutique :

Diurétique

Titulaire de l'autorisation :

PROMOPHARM S.A., Zone Industrielle du Sahel, HAD SOUALEM
- Maroc

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est indiqué pour réduire la pression artérielle élevée (hypertension).

C'est un comprimé pelliculé à libération prolongée. Il contient de l'indapamide comme principe actif. L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différent des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite.

ATTENTION

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

DIURIMAT 1,5 mg comprimé à libération prolongée ne doit pas être utilisé si vous êtes allergique à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans DIURIMAT 1,5 mg, si vous avez une maladie grave du rein, si vous avez une maladie grave du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative du cerveau) ou si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

Dans de tels cas, votre médecin sait ce qu'il faut faire.

Quelles sont les précautions à prendre lors de l'utilisation de ce médicament :

Faites attention avec DIURIMAT prolongée si vous avez une teneur élevée de sucre dans le sang, souffrez de goutte - vous avez des problèmes rénaux - vous avez des problèmes thyroïdiens.

Vous devez informer votre médecin de toute photosensibilité.

Votre médecin peut être amené à surveiller des taux de calcium dans le sang. Si vous pensez être concerné par ces questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Les sportifs doivent être avisés que le principe actif pouvant intervenir dans les contrôles antidopage.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Évitez de prendre DIURIMAT pour traiter la dépression) en association avec le lithium dans le sang.

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :
- médicaments utilisés pour des troubles du rythme cardiaque,
- médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que la dépression, l'anxiété, la schizophrénie...

- bédridil, cisapride, diphémanil, sparflaxocaine, moxifloxacine, halofantrine, pentamidine, mizolastine, anti-inflammatoires non stéroïdiens pour soulager la douleur ou fortes doses d'acide acétalicyclique, inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC), corticostéroïdes oraux, laxatifs stimulants, baclofène, diurétiques épargneurs de potassium, métoprolol, produits de contraste iodés (utilisés pour les examens aux rayons X), comprimés de calcium ou autres suppléments calciques, ciclosporine, tacrolimus ou autres immunosuppresseurs utilisés suite à une transplantation d'organe, tétracosactide.

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.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

DIURIMAT 1,5 mg LP peut-il être pris pendant la grossesse ou l'allaitement ?

L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Lorsqu'une grossesse est planifiée ou confirmée, un traitement alternatif doit être initié dès que possible.

Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous souhaitez l'être.



DIURIMAT® 1,5 mg LP

CE QUE VOUS DEVEZ CONNAÎTRE SUR VOTRE médicament

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

Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

INDICATION SUR LE MÉDICAMENT

Dénomination : DIURIMAT 1,5 mg LP

Composition :

Les comprimés DIURIMAT 1,5 mg LP contiennent 1,5 mg d'indapamide en tant que principe actif.

Les autres composants sont : Dans le noyau du comprimé : silice colloïdale anhydre, hypromellose, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, povidone.

Dans le pelliculage du comprimé : talc, macrogol, dioxyde de titane, polyvinyl alcool.

Forme pharmaceutique et présentation :

Comprimés, boîte de 30 comprimés pelliculés à libération prolongée.

Classe pharmaco-thérapeutique :

Diurétique

Titulaire de l'autorisation :

PROMOPHARM S.A., Zone Industrielle du Sahel, HAD SOUALEM - Maroc

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est indiqué pour réduire la pression artérielle élevée (hypertension).

C'est un comprimé pelliculé à libération prolongée. Il contient de l'indapamide comme principe actif. L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différent des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite.

ATTENTION

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

DIURIMAT 1,5 mg comprimé à libération prolongée ne doit pas être utilisé si vous êtes allergique à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans DIURIMAT 1,5 mg, si vous avez une maladie grave du rein, si vous avez une maladie grave du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative du cerveau) ou si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

Dans de tels cas, votre médecin sait ce qu'il faut faire.

Quelles sont les précautions à prendre lors de l'utilisation de ce médicament :

Faites attention avec DIURIMAT 1,5 mg, comprimé pelliculé à libération prolongée si vous avez une maladie du foie, votre Atte de diabète

souffrez de goutte - problèmes rénaux - parathyroïde.

Vous devez informer votre médecin de toute photosensibilité.

Votre médecin peut vous prescrire un traitement afin de surveiller des taux élevés de calcium.

Si vous pensez être enceinte ou si vous avez des questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.

Les sportifs doivent être avertis que le principe actif pouvant induire une baisse de la performance lors des contrôles antidopage.

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Évitez de prendre DIURIMAT 1,5 mg LP si vous souffrez de la dépression) en raison du lithium dans le sang.

Si vous prenez l'un des médicaments suivants :

certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :
- médicaments utilisés pour des troubles du rythme cardiaque,
- médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que la dépression, l'anxiété, la schizophrénie...
- bédridil, cispamide, diphémilil, sparfloxacine, moxifloxacine, halofantrine, pentamidine, mizolastine, anti-inflammatoires non stéroïdiens pour soulager la douleur ou fortes doses d'acide acétylsalicylique, inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC), corticostéroïdes oraux, laxatifs stimulants, baclofène, diurétiques épargneurs de potassium, metformine, produits de contrastes iodés (utilisés pour les examens aux rayons X), comprimés de calcium ou autres suppléments calciques, ciclosporine, tacrolimus ou autres immunosuppresseurs utilisés suite à une transplantation d'organe, tétracosactide.

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.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

DIURIMAT 1,5 mg LP peut-il être pris pendant la grossesse ou l'allaitement ?

L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Lorsqu'une grossesse est planifiée ou confirmée, un traitement alternatif doit être initié dès que possible.

Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous souhaitez l'être.

30/10

L O T 2 0 0 0 1
P E R 0 6 / 2 3
P P V 3 0 0 H 1 0

Diurimat® 1,5 mg LP
indapamide
30 comprimés

PROMOPHARM S.A.



DIURIMAT® 1,5 mg LP

CE QUE VOUS DEVEZ CONNAÎTRE SUR VOTRE médicament

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

Garder cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

INDICATION SUR LE MÉDICAMENT

Dénomination : DIURIMAT 1,5 mg LP

Composition :

Les comprimés DIURIMAT 1,5 mg LP contiennent 1,5 mg d'indapamide en tant que principe actif.

Les autres composants sont : Dans le noyau du comprimé: silice colloïdale anhydre, hypromellose, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, povidone.

Sur le pelliculage du comprimé: talc, macrogol, dioxyde de titane, polyvinyl alcool.

Forme pharmaceutique et présentation :

Comprimés, boîte de 30 comprimés pelliculés à libération prolongée.

Classe pharmaco-thérapeutique :

Diurétique

Titulaire de l'autorisation :

PROMOPHARM S.A., Zone Industrielle du Sahel, HAD SOUALEM - Maroc

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Ce médicament est indiqué pour réduire la pression artérielle élevée (hypertension).

C'est un comprimé pelliculé à libération prolongée. Il contient de l'indapamide comme principe actif. L'indapamide est un diurétique. La plupart des diurétiques augmentent la quantité d'urine produite par les reins. Toutefois, l'indapamide est différent des autres diurétiques car il n'entraîne qu'une légère augmentation de la quantité d'urine produite.

ATTENTION

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

DIURIMAT 1,5 mg comprimé à libération prolongée ne doit pas être utilisé si vous êtes allergique à l'indapamide ou à tout autre sulfamide ou à l'un des autres composants contenus dans DIURIMAT 1,5 mg, si vous avez une maladie grave du rein, si vous avez une maladie grave du foie ou si vous souffrez d'une encéphalopathie hépatique (maladie dégénérative du cerveau) ou si vous avez un taux bas de potassium dans le sang.

Dans de tels cas, votre médecin sait ce qu'il faut faire.

Quelles sont les précautions à prendre lors de l'utilisation de ce médicament :

Faites attention avec DIUR

prolongée si vous avez un

souffrez de goutte - vous a

problèmes rénaux - vous

parathyroïde.

Vous devez informer votre

photosensibilité.

Votre médecin peut être am

afin de surveiller des taux faibles

taux élevés de calcium dans le

Si vous pensez être concernés p

questions sur l'utilisation de ce

médecin ou à votre pharmacien

Prise ou utilisation d'autres

Évitez de prendre DIURIMAT

pour traiter la dépression) en raison du risque d'augmentation des taux de

lithium dans le sang.

Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin,

certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires

- médicaments utilisés pour des troubles du rythme cardiaque,

- médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que

dépression, anxiété, schizophrénie...

- bédridil, cisapride, diphénamil, sparfloxacine, moxifloxacine,

halofantrine, pentamidine, mizolastine, anti-inflammatoires non

stéroïdiens pour soulager la douleur ou fortes doses d'acide

acétysalicylique, inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC),

corticostéroïdes oraux, laxatifs stimulants, baclofène, diurétiques

épargneurs de potassium, métfoméformine, produits de contrastes iodés

(utilisés pour les examens aux rayons X), comprimés de calcium ou

autres suppléments calciques, ciclosporine, tacrolimus ou autres

immunosuppresseurs utilisés suite à une transplantation d'organe,

tétracosactide.

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.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

DIURIMAT 1,5 mg LP peut-il être pris pendant la grossesse ou l'allaitement ?

L'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Lorsqu'une grossesse est planifiée ou confirmée, un traitement alternatif doit être initié dès que possible.

Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous souhaitez l'être.



ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ Dénomination : ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg,

b/ Composition : Acétylsalicylate de DL-lysine ... 180,00 mg
(quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)

Excipients : glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus d'orange, huile essence de mandarine), glycyrrhizate d'ammonium, pour un sachet-dose de 204,6 mg.

c/ Forme pharmaceutique et présentation :

Poudre pour solution buvable en sachet-dose, boîte de 20.

d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES

2 - DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications thérapeutiques)

Ce médicament contient de l'aspirine.

Il est indiqué : • en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg ; lire attentivement la rubrique « Posologie ».

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg.

Pour les enfants ayant un poids ou un âge différent, il existe d'autres présentations d'aspirine : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

3- ATTENTION !

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)

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

- allergie à l'aspirine ou à un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens) ou à l'un des autres composants, • antécédents d'asthme provoqué par l'administration d'aspirine ou d'un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens), • au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour, • ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou de saignement, • maladie grave du foie, • maladie grave des

reins, • maladie grave du cœur, • traitement par le méthotrexate à des doses supérieures à 20 mg/semaine, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • traitement avec des anticoagulants oraux et lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

EN CAS DE DOUTE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b) Mises en garde spéciales :

• Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). • Éviter l'association à d'autres médicaments, pour éviter un risque d'absorption de l'aspirine dans la composition.

• En cas de survenue de maux de tête survenant pendant le traitement d'aspirine, vous ne devez pas arrêter de votre médicament.

L'utilisation associée de l'aspirine et d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.



ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ Dénomination : ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg,

b/ Composition : Acétylsalicylate de DL-lysine ... 180,00 mg
(quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)

Excipients : glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus d'orange, huile essence de mandarine), glycyrrhizate d'ammonium, pour un sachet-dose de 204,6 mg.

c/ Forme pharmaceutique et présentation :

Poudre pour solution buvable en sachet-dose, boîte de 20.

d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES

2 - DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications thérapeutiques)

Ce médicament contient de l'aspirine.

Il est indiqué : • en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg ; lire attentivement la rubrique « Posologie ».

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg.

Pour les enfants ayant un poids ou un âge différent, il existe d'autres présentations d'aspirine : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

3- ATTENTION !

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)

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

- allergie à l'aspirine ou à un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens) ou à l'un des autres composants, • antécédents d'asthme provoqué par l'administration d'aspirine ou d'un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens), • au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour, • ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou de saignement, • maladie grave du foie, • maladie grave des

reins, • maladie grave du cœur, • traitement par le méthotrexate à des doses supérieures à 20 mg/semaine, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • traitement avec des anticoagulants oraux et lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

EN CAS DE DOUTE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b) Mises en garde spéciales :

• Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). • Éviter l'association à d'autres médicaments, pour éviter un risque d'absorption de l'aspirine dans la composition.

• En cas de survenue de maux de tête survenant pendant le traitement d'aspirine, vous ne devez pas arrêter de votre médicament.

L'utilisation associée de l'aspirine et d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.

En association avec d'autres médicaments, tels que les analgésiques, peut entraîner des effets indésirables.



doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal.



MERCK

DETENSIEL® 10 mg, comprimé pelliculé sécable

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 identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DETENSIEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Ces médicaments agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier dans le cœur. Par ces

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est de 5 mg de comprimé de Détensiel 10 mg, une fois par jour.

Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Dans tous les cas, la posologie doit être adaptée individuellement et progressivement, en fonction notamment de la fréquence cardiaque et de la réponse au traitement.

Durée du traitement

Le traitement par Détensiel est généralement un traitement au long cours.

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale

Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique, la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de Détensiel n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

Mode d'administration

MERCK

DETENSIEL® 10 mg, comprimé pelliculé sécable

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 identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DETENSIEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Ces médicaments agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier dans le cœur. Par ces

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est de 5 mg de comprimé de Détensiel 10 mg, une fois par jour.

Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Dans tous les cas, la posologie doit être adaptée individuellement et progressivement, en fonction notamment de la fréquence cardiaque et de la réponse au traitement.

Durée du traitement

Le traitement par Détensiel est généralement un traitement au long cours.

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale

Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique, la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de Détensiel n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

Mode d'administration

MERCK

DETENSIEL® 10 mg, comprimé pelliculé sécable

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 identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DETENSIEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Ces médicaments agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier dans le cœur. Par ces

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est de 5 mg de comprimé de Détensiel 10 mg, une fois par jour.

Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Dans tous les cas, la posologie doit être adaptée individuellement et progressivement, en fonction notamment de la fréquence cardiaque et de la réponse au traitement.

Durée du traitement

Le traitement par Détensiel est généralement un traitement au long cours.

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale

Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique, la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de Détensiel n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

Mode d'administration