

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

Informations 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 radiops 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.

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.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19-0035503

NID: 46893

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2617 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : CHASIA MOHAMED
Date de naissance : 02/11/56
Adresse : HABITUELLE
Tél. : 0670274025 Total des frais engagés : - 820 900 - 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 : CHRONIQUE
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 : 12/08/2020 CASA Le : 10/08/2020
Signature de l'adhérent(e) :


RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

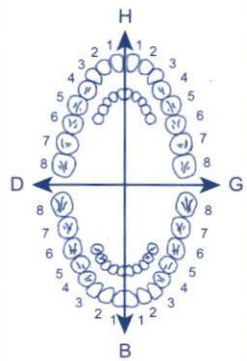
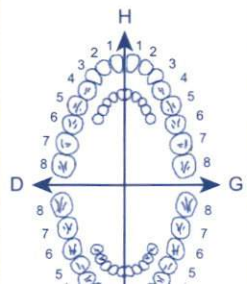
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient		
				COEFFICIENT DES TRAVAUX	
					MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION	
				FIN D'EXECUTION	
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> D 25533412 00000000 00000000 35533411 </div> <div style="text-align: center;"> G 21433552 00000000 00000000 11433553 </div> </div> B			COEFFICIENT DES TRAVAUX	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				
				MONTANTS DES SOINS	
				DATE DU DEVIS	

ICE : 001525945000041 – Patente : 34402734 – IF : 42044350 – RC : 180264

SULIAT® HCT

160 mg/5 mg/12.5 mg
160 mg/5 mg/25 mg
160 mg/10 mg/12.5 mg
160 mg/10 mg/25 mg

Comprimés pelliculés, boîtes de 14 et 28 et 56
Valsartan/Amlodipine/Hydrochlorothiazide

Veuillez 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 pas 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 HCT et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SULIAT HCT ?
- 3- Comment prendre SULIAT HCT ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver SULIAT HCT ?
- 6- Informations supplémentaires

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

Classe pharmaco-thérapeutique :

Code ATC : C09DX01

Les comprimés de SULIAT HCT contiennent trois substances actives : Valsartan, Amlodipine et Hydrochlorothiazide. Toutes ces substances contribuent au contrôle de la tension artérielle lorsque celle-ci est trop élevée.

- L'Amlodipine appartient à un groupe de substances appelées « 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 un groupe de substances appelées « 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.

- L'Hydrochlorothiazide appartient à une classe de médicaments appelés « diurétiques thiazidiques ». L'Hydrochlorothiazide augmente le débit urinaire, ce qui fait également baisser la pression artérielle.

Du fait de ces trois médicaments, les vaisseaux capotant se relâchent et la tension artérielle diminue.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de SULIAT HCT, comprimés que vous n'auriez dû, parlez-en immédiatement à votre médecin. Des soins médicaux pourront être nécessaires.

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

Si vous oubliez de prendre SULIAT HCT, comprimés :

- Si vous oubliez une dose, prenez-la dès que vous vous en souvenez et prenez ensuite la dose suivante au moment habituel. Si le moment de votre prochaine prise est proche, prenez simplement le comprimé suivant au moment habituel.
- Ne prenez pas de dose double (deux comprimés en une seule fois) pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

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

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

Si vous arrêtez de prendre SULIAT HCT, comprimés :

- L'arrêt de votre traitement par SULIAT HCT peut entraîner une aggravation de votre maladie.
- N'arrêtez pas votre traitement sauf 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. Comme pour toute association contenant trois substances actives, des effets indésirables associés à chaque composant individuel ne peuvent être exclus. Les effets indésirables rapportés avec SULIAT HCT ou une de ses trois substances actives (Amlodipine, Valsartan et Hydrochlorothiazide) sont les suivants :

Certains effets indésirables peuvent être graves et nécessitent une prise en charge médicale immédiate. Consultez un médecin si vous présentez l'un des effets indésirables graves suivants après la prise de ce médicament :

Effets indésirables fréquents (affectant moins d'une personne sur 10) :

- Sensations vertigineuses ;
- Pression artérielle basse (sensation d'évanouissement, étourdissements, perte de conscience soudaine).
- Effets indésirables peu fréquents (affectant moins d'une personne sur 100) :
- Diminution importante du débit urinaire (diminution de la fonction rénale).

Autres effets indésirables possibles :

Effets indésirables très fréquents (affectant plus d'une personne sur 10) :

- Taux faible de potassium dans le sang ;
- Augmentation du taux de lipides dans le sang.

Effets indésirables fréquents (affectant moins d'une personne sur 10) :

- Somnolence ;
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques) ;
- Bouffées vasomotrices ;
- Gonflement des chevilles (œdème) ;
- Douleur abdominale ;
- Gêne gastrique après un repas ;
- Fatigue ;
- Maux de tête ;
- Besoin fréquent d'uriner ;

LOT 203846

EXP 02/22

PPV 185DH20

SULIAT® HCT

160 mg/5 mg/12.5 mg
160 mg/5 mg/25 mg
160 mg/10 mg/12.5 mg
160 mg/10 mg/25 mg

Comprimés pelliculés, boîtes de 14 et 28 et 56
Valsartan/Amlodipine/Hydrochlorothiazide

Veuillez 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 pas 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 HCT et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre SULIAT HCT ?
- 3- Comment prendre SULIAT HCT ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver SULIAT HCT ?
- 6- Informations supplémentaires

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

Classe pharmaco-thérapeutique :

Code ATC : C09DX01

Les comprimés de SULIAT HCT contiennent trois substances actives : Valsartan, Amlodipine et Hydrochlorothiazide. Toutes ces substances contribuent au contrôle de la tension artérielle lorsque celle-ci est trop élevée.

- L'Amlodipine appartient à un groupe de substances appelées « 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 un groupe de substances appelées « 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.

- L'Hydrochlorothiazide appartient à une classe de médicaments appelés « diurétiques thiazidiques ». L'Hydrochlorothiazide augmente le débit urinaire, ce qui fait également baisser la pression artérielle.

Du fait de ces trois médicaments, les vaisseaux capotant se relâchent et la tension artérielle diminue.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de SULIAT HCT, comprimés que vous n'auriez dû, parlez-en immédiatement à votre médecin. Des soins médicaux pourront être nécessaires.

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

Si vous oubliez de prendre SULIAT HCT, comprimés :

- Si vous oubliez une dose, prenez-la dès que vous vous en souvenez et prenez ensuite la dose suivante au moment habituel. Si le moment de votre prochaine prise est proche, prenez simplement le comprimé suivant au moment habituel.
- Ne prenez pas de dose double (deux comprimés en une seule fois) pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

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

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

Si vous arrêtez de prendre SULIAT HCT, comprimés :

- L'arrêt de votre traitement par SULIAT HCT peut entraîner une aggravation de votre maladie.
- N'arrêtez pas votre traitement sauf 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. Comme pour toute association contenant trois substances actives, des effets indésirables associés à chaque composant individuel ne peuvent être exclus. Les effets indésirables rapportés avec SULIAT HCT ou une de ses trois substances actives (Amlodipine, Valsartan et Hydrochlorothiazide) sont les suivants :

Certains effets indésirables peuvent être graves et nécessitent une prise en charge médicale immédiate. Consultez un médecin si vous présentez l'un des effets indésirables graves suivants après la prise de ce médicament :

Effets indésirables fréquents (affectant moins d'une personne sur 10) :

- Sensations vertigineuses ;
- Pression artérielle basse (sensation d'évanouissement, étourdissements, perte de conscience soudaine).
- Effets indésirables peu fréquents (affectant moins d'une personne sur 100) :
- Diminution importante du débit urinaire (diminution de la fonction rénale).

Autres effets indésirables possibles :

Effets indésirables très fréquents (affectant plus d'une personne sur 10) :

- Taux faible de potassium dans le sang ;
- Augmentation du taux de lipides dans le sang.

Effets indésirables fréquents (affectant moins d'une personne sur 10) :

- Somnolence ;
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques) ;
- Bouffées vasomotrices ;
- Gonflement des chevilles (œdème) ;
- Douleur abdominale ;
- Gêne gastrique après un repas ;
- Fatigue ;
- Maux de tête ;
- Besoin fréquent d'uriner ;

LOT 203846
EXP 02/22
PPV 185DH20

• si vous
• si vous
• si vous
• si vous
glande
• si vous
Si vous
Maux
agitation
térés, de
troubles sens

54130

même temps,

ctionnels de la
lien).

es suivants :

bles du sommeil,
s de réaction al
on, tremblements,

Les signes et symptômes suivants peuvent aussi survenir : transpiration, peau moite, anxiété, battements du cœur rapides ou irréguliers, augmentation de la pression artérielle, forte douleur subite dans la poitrine qui peut irradier dans les zones proches (angine de poitrine).

Si le taux de sucre dans le sang continue à baisser, vous pouvez souffrir d'une confusion importante (délire), présenter des convulsions, perdre votre sang froid, votre respiration peut être superficielle et les battements de votre cœur ralentis, vous pouvez perdre conscience.

Dans la plupart des cas, les symptômes d'une hypoglycémie disparaissent très rapidement si vous consommez du sucre, par exemple des comprimés de glucose, morceaux de sucre, jus de fruits, thé sucré.

Vous devez donc toujours avoir sur vous du sucre (comprimés de glucose, morceaux de sucre). Souvenez-vous que les édulcorants ne sont pas efficaces. Veuillez contacter votre médecin ou l'hôpital le plus proche si la prise de sucre n'est pas efficace ou si les symptômes réapparaissent.

Les symptômes d'une hypoglycémie peuvent être absents, être moins évidents ou se développer très lentement ou vous pouvez ne pas vous rendre compte à temps que votre taux de sucre dans le sang a baissé.

Ceci peut se produire chez les personnes âgées qui prennent certains médicaments (par exemple les médicaments agissant sur le système nerveux central et les bêta-bloquants).

Si vous êtes en situation de stress (par exemple accidents, opération chirurgicale, fièvre,...), votre médecin peut temporairement faire un relais par un traitement par insuline.

Les symptômes d'une hyperglycémie (fort taux de sucre dans le sang) peuvent survenir lorsque le traitement par gliclazide n'a pas encore suffisamment réduit la glycémie, lorsque vous n'avez pas respecté le traitement prescrit par votre médecin, si vous prenez des préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (Cf. «Interactions médicamenteuses et autres interactions»), ou dans des situations particulières de stress. Ces derniers peuvent inclure soif, envie fréquente d'uriner, bouche sèche, peau sèche qui démange, infections de la peau et performances réduites.

Si ces symptômes surviennent, vous devez contacter votre médecin ou votre pharmacien.

Une perturbation de la glycémie (faible ou fort taux de sucre dans le sang) peut survenir lorsque le gliclazide est prescrit en même temps que les médicaments de la classe des antibiotiques appelés fluoroquinolones, en particulier chez les patients âgés. Dans ce cas, votre médecin vous rappellera l'importance de surveiller votre glycémie.

Si vous avez des antécédents familiaux ou si vous êtes atteints d'un déficit en Glucose-6-Phosphate-Déshydrogénase (G6PD) (anomalie des globules rouges), une baisse du taux d'hémoglobine et une destruction des globules rouges (anémie hémolytique) peuvent survenir.

Contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Enfants

DIAMICRON 30 mg n'est pas recommandé chez l'enfant en raison d'un manque de données.

Autres médicaments et DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

L'effet hypoglycémiant du gliclazide peut être renforcé et les signes d'une hypoglycémie peuvent survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- autres médicaments utilisés pour traiter une hyperglycémie (antidiabétiques oraux, agonistes des récepteurs GLP-1 ou insuline),
- antibiotiques (par exemple sulfonamides, clarithromycine),
- médicaments pour traiter l'hypertension ou l'insuffisance cardiaque (bêta-bloquants, inhibiteurs de l'enzyme de conversion tels que captopril ou enalapril),
- médicaments pour traiter les infections fongiques (miconazole, fluconazole),
- médicaments pour traiter les ulcères de l'estomac ou du duodénum (antagonistes des récepteurs H2),
- médicaments pour traiter la dépression (inhibiteurs de la monoamine oxydase),
- analgésique ou antirhumatismal (phénylbutazone, ibuprofène),
- médicaments contenant de l'alcool.

L'effet hypoglycémiant du gliclazide peut être diminué et une hyperglycémie peut survenir lorsque vous prenez l'un des médicaments suivants :

- médicaments pour traiter les troubles du système nerveux central (chlorpromazine),
- médicaments réduisant les inflammations (corticostéroïdes),
- médicaments pour traiter l'asthme ou utilisés pendant l'accouchement (salbutamol IV, ritodrine et terbutaline),
- médicaments pour traiter les affections du sein, les saignements menstruels importants et l'endométriose (danazol),
- Préparations à base de Millepertuis (*Hypericum perforatum*).

ويستخدم
«الجرعة اليومية القياسية» و«الجرعة
التي يجب استخدامها» واستشارة الطبيب فوراً.
لا تحفظ كارتيو أسبرين 100 ملغ.

5. كيف يحفظ كارتيو أسبرين 100 ملغ ؟
يحفظ هذا الدواء بعيداً عن متناول الأطفال. في حالة تناول غير محكم (جرعة زائدة)، زوروا الطبيب في أقرب وقت. حدوث طنين في الأذن والواو تعرق قد يشير إلى وجود جرعة زائدة. تحفظ الأقراص الملبسة في درجة الحرارة لا تتعدى 25 درجة مئوية. لا يجب استعمال الدواء بعد التاريخ المبين على العلبة بعد عبارة «EXP» للمزيد من المعلومات، استشيروا طبيبك أو الصيدلي لأنهم يتقنون على معلومات مفصلة خاصة بالمهنيين.

6. معلومات إضافية :
على ماذا يحتوي كارتيو أسبرين 100 ملغ ؟
يحتوي قرص واحد ملبس من كارتيو أسبرين 100، بتغليف مقاوم لموضوعة المعدة على 100 ملغ من حمض أسيتيل الساليسيليك و سوراغات.

ما هو محتوى العلبة الخارجي ؟
يتوفر كارتيو أسبرين في تغليف بداخله 30 قرص مقاوم لموضوعة المعدة

آخر تاريخ تمت فيه الموافقة على هذه النشرة: دجنبر 2016.

صاحب الرخصة : بايبر، ش.م

برج إيفوار 1 - الطابق 3، شارع سيدي محمد بن عبد الله، مارينا - 20030 الدار البيضاء - المغرب

المنصع

بايبر آج

51368 ليفيركوزن - ألمانيا

Bayer

87066266

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique
P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.
118001090280
6

durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TAHOR, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais TAHOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez eu une maladie du foie,
- si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables,
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
- si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,
- si vous allaitez,
- si vous utilisez l'association glécaprévir/pibrentasvir dans le traitement de l'hépatite C.

si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté),

- si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,
- si vous avez des antécédents de maladie du foie,
- si vous êtes âgés de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement TAHOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le d'effets indésirables musculaires, notamment rhabdomyolyse, peut-être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec TAHOR (voir rubrique 2 « Autres médicaments et TA comprimé pelliculé »).

TAHOR 10MG 28 CPS
P.P.V. : 79DH00
6 118000 250340

Laboratoires
Pfizer
S.A.

Emballage scellé.

PAA123393

TAHOR 10MG 28 CPS
P.P.V : 79DH00

6 118000 250340

Laboratoires
Pfizer S.A.

Emballage scellé.
Ne pas utiliser si la boîte a été ouverte.

 **TAHOR[®] 10 mg**
Atorvastatine

 **TAHOR[®] 20 mg**
Atorvastatine

 **TAHOR[®] 40 mg**
Atorvastatine

 **TAHOR[®] 80 mg**
Atorvastatine

une surveillance particulière. Elle comprend une surveillance clinique avec mesure de la pression

- Troubles sévères de la circulation sanguine dans les bras et dans les jambes.

Précautions particulières à prendre avec NEBILET 5mg comprimé quadriséable:

Mises en garde

En général

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

En l'absence de données, NEBILET 5 mg, comprimé quadriséable ne doit pas être utilisé chez l'enfant et l'adolescent.

L'association du nébivolol au vérapamil ou au diltiazem, aux anti-arythmiques de classe I, aux antihypertenseurs centraux n'est généralement pas recommandée.

Ne jamais arrêter le traitement brutalement sans avis de votre médecin.

- Maux de tête.
- Etourdissements.



* VIGNETTE

NEBILET® 5mg

28 comprimés

P.P.V. 162 DH 60

NEBILET 5 r
tous les jours
Il est conseillé
jour au même
tout oublier.
L'hypertension
cardiaque ch
nécessitent ur
particulièrement
médicament au
vous l'a deman

**Si vous avez
comprimé quadriséable**

NEBILET® 5mg

28 comprimés

Pharmaceutical Institute

R.S. 203 OUM AZZA Région Rabat

PPV : 87 DH 50

AMM N

NEBILET 5 mg,
que vous n'auriez

surveillance clinique avec mesure de la pression artérielle et de la fréquence cardiaque, et un

électrocardiogramme si nécessaire.

Chez les sujets ayant une insuffisance rénale légère à modérée, aucun ajustement posologique n'est nécessaire étant donné que la phase de titration pour atteindre la dose maximale tolérée est individuellement ajustée. En l'absence de données, l'utilisation du nébivolol chez les atteints d'une insuffisance rénale (créatinémie ≥ 250 mol/L) n'est pas recommandée.

Indications d'emploi

thésie générale : si vous devez subir une thésie générale prévenez l'anesthésiste que prenez du nébivolol.

lence cardiaque anormalement faible (en- jus de 50-55 battements par minute au sance cardiaque non traitée.

- Angine de poitrine (angor).
- Troubles de la conduction cardiaque (bloc auriculo-ventriculaire du 1er degré).
- Mauvaise circulation au niveau des extrémités.
- Douleurs dans la poitrine au repos (angor de Prinzmetal).
- Diabète : une surveillance devra être effectuée chez les patients diabétiques, car certains symptômes de l'hypoglycémie peuvent être masqués (augmentation de la fréquence cardiaque, palpitations).
- *surveillance de troubles respiratoires sévères (actuels ou passés).*
- Phéochromocytome non traité (*atteinte de la glande surrénale provoquant une hypertension artérielle sévère*).
- Acidose métabolique.
- Bradycardie (rythme cardiaque inférieur à 60 battements par minute) ou rythme cardiaque irrégulier (mala die du si nus).
- Hypotension (pression artérielle systolique inférieure à 90 mmHg).

Troubles sévères de la circulation sanguine

- Etourdissements.
- Fourmillements, picotement au niveau des extrémités des membres.

Essoufflement.

- Constipation.
- Nausées.
- Diarrhées.
- Fatigue.
- Gonflement (des mains, des pieds ou d'une autre partie du corps).

Plus rarement, ont également été rapportés :

- Cauchemars.
- Troubles de la vue.
- Ralentissement du rythme cardiaque, insuffisance cardiaque, troubles de la conduction cardiaque.
- Diminution anormale de la pression artérielle, aggravation d'une claudication intermittente.
- Respiration difficile.
- Digestion difficile, gaz intestinaux, vomissements.
- Démangeaisons, éruption cutanée.
- Impuissance.
- Douleurs de type crampes à la marche.
- Dépression.

Effets indésirables très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10000) :

- Evanouissements
- Aggravation d'un psoriasis (maladie de la peau - plaques roses squameuses)

Les effets indésirables, suivants, ont été rarement observés :
• face présentant les barres de sécabilité vers le haut - entre le pouce et l'index de chacune des mains, puis appliquer une pression vers le bas avec les pouces, le long d'une des barres de sécabilité (voir le dessin). Pour obtenir 1/4 de comprimé, recommencer la même opération à partir d'1/2 comprimé.

