

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Educations :

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.

Prothèses :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com
Prise en charge : pec@mupras.com
Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



Déclaration de Maladie

N° P19- 0028038

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2617 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : CHASIN DOHANEN

Date de naissance : 21/11/56

Adresse : HABITUELLE

Tél. : 0670274025 Total des frais engagés : 646,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 12 / /

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 : CHASIN

Le : 12 / 9 / 2020

Signature de l'adhérent(e) :

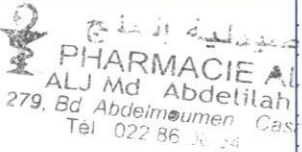
RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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
			644.90

AUXILIAIRES MEDICAUX

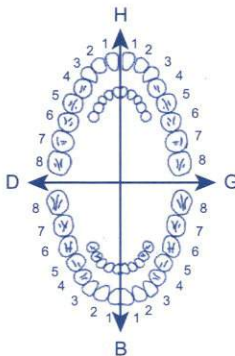
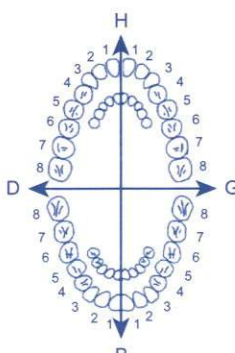
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez 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 <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CœFFICIENT MASTICATOIRE			
	<div><div>H</div><div><div>2553341221433552</div><div>0000000000000000</div><div>D</div><div>0000000000000000</div><div>3553341111433553</div><div>B</div></div><div>G</div></div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	<div>(Création, remont, adjonction)</div> <div>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</div>			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

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

Indications thérapeutiques :

SULIAT HCT est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle chez les patients adultes dont la pression artérielle est déjà contrôlée par la prise d'Amlodipine, de Valsartan et d'Hydrochlorothiazide et qui peuvent bénéficier de la prise d'un seul comprimé contenant les trois substances.

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

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Contre – indications :

Ne prenez jamais SULIAT HCT, comprimés pelliculés, en cas de :

- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également recommandé d'éviter de prendre SULIAT HCT en début de grossesse).
- Si vous êtes allergique à l'Amlodipine ou à tout autre inhibiteur calcique, au Valsartan, à l'Hydrochlorothiazide, aux dérivés sulfamidés (des médicaments utilisés pour traiter les infections pulmonaires ou urinaires) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes diabétique ou vous avez une insuffisance rénale (DFG <60 ml/min/1,73 m²) et vous prenez SULIAT HCT® en association avec des médicaments contenant de l'aliskiren.
- Si vous pensez que vous pouvez être allergique, ne prenez pas SULIAT HCT et parlez-en à votre médecin.
- Si vous avez une maladie du foie, une destruction des petits canaux biliaires dans le foie (cirrhose biliaire) entraînant une accumulation de bile dans le foie (cholestase).
- Si vous avez de graves problèmes rénaux ou si vous êtes sous dialyse.
- Si vous êtes incapable d'uriner (anurie).
- Si votre taux sanguin de potassium ou de sodium est trop bas malgré un traitement pour augmenter les taux sanguins de potassium ou de sodium.
- Si votre taux sanguin de calcium est trop élevé malgré un traitement pour réduire les taux sanguins de calcium.
- Si vous souffrez de crises de goutte (cristaux d'acide urique dans les articulations).

vos sang.

Risque accru de cancer de la peau non-mélanome (carcinome basocellulaire, carcinome épidermoïde) suite à l'exposition à des doses cumulatives croissantes d'hydrochlorothiazide (HCTZ) :

- Les patients qui prennent l'HCTZ seul ou en association avec d'autres médicaments doivent être informés de ce risque et de la nécessité de vérifier régulièrement l'état de leur peau afin de détecter toute nouvelle lésion ou modification de lésion existante et à de signaler toute lésion cutanée suspecte ;
- Les lésions cutanées suspectées doivent être examinées. Le recours à la biopsie peut être nécessaire pour le diagnostic histologique ;
- Afin de réduire le risque de cancer de la peau, il sera conseillé aux patients de limiter l'exposition au soleil et aux rayons UV et d'avoir une protection adéquate en cas d'exposition solaire ;
- L'utilisation d'HCTZ doit aussi être réexaminée avec attention chez les patients présentant un antécédent de cancer de la peau.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, parlez-en à votre médecin.

Enfants et adolescents

L'utilisation de SULIAT HCT n'est pas recommandée chez l'enfant et chez l'adolescent de moins de 18 ans.

Sujets âgés (à partir de 65 ans)

SULIAT HCT peut être utilisé par les personnes âgées de 65 ans et plus à la même dose que celle utilisée pour les autres adultes et de façon identique à la prise actuelle des 3 substances appelées Amlodipine, Valsartan et Hydrochlorothiazide. Les patients âgés, notamment ceux prenant la dose maximale d'Amlodipine/Valsartan/Hydrochlorothiazide (10 mg/320 mg/25 mg), ils doivent faire contrôler régulièrement leur pression artérielle, leur fonction rénale et de l'ionogramme sanguin.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise de SULIAT HCT, comprimés pelliculés, avec d'autres médicaments :

Veuillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Votre médecin pourrait avoir

- Ictus, baisse de magnésium dans le sang ;
- Taux faible de sodium dans le sang ;
- Sensations vertigineuses, évanouissements lors du passage de la position assise à debout ;
- Diminution de l'appétit ;
- Nausées et vomissements ;
- Eruption accompagnée de démangeaisons et autres formes d'éruptions ;
- Incapacité à obtenir ou à maintenir une érection.

Effets indésirables peu fréquents (affectant jusqu'à une personne sur 100) :

- Fréquence cardiaque rapide
- Vertiges rotatoires
- Troubles de la vision
- Gêne gastrique
- Douleurs thoraciques
- Élévation des taux d'azote uréique, de créatinine et d'acide urique dans le sang
- Taux élevé de calcium, de graisses ou de sodium dans le sang
- Diminution du taux de potassium dans le sang
- Mauvaise haleine
- Diarrhées
- Bouche sèche
- Prise de poids
- Augmentation des envies d'uriner la nuit
- Augmentation du nombre de mictions
- Gêne ou augmentation des seins chez l'homme
- Douleur
- Malaise
- Diminution du poids

Effets indésirables rares (affectant jusqu'à une personne sur 1000)

- Baisse anormale du taux des plaquettes (thrombopénie parfois avec purpura)
- Aggravation du sucre sanguin (hyperglycémie)
- Aggravation du diabète
- Dépression
- Troubles de sommeil (insomnie)
- Sensations vertigineuses
- Troubles du sens du toucher (fourmillement, picotement, engourdissement)
- Troubles des battements du cœur (Arythmie)
- Douleurs abdominales
- Diarrhée
- Jaunisse (ictère, cholestase intrahépatique)
- Sensibilité à la lumière
- Insuffisance rénale et altération de la fonction rénale
- Présence du glucose dans les urines (glycosurie)

LOT 203846
EXP 02/22
PPV 185DH20

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 ou avez eu une maladie du foie,
- si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués,
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
- si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,
- si vous allaitez,
- 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 (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 avec TAHOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment la rhabdomyolyse, peut-être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec TAHOR (voir rubrique 2 « Autres médicaments et TA comprimé pelliculé »).

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

TAHOR 10MG 28 CPS

P.P.V : 79DH00



6 118000 250340

Laboratoires
Pfizer
S.A.

Pharmazie

mg

odifiée

89,00

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 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. (Cf. «Effets indésirables»).

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que Diamicron 30 mg, comprimé à libération modifiée et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Diamicron 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre Diamicron 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Diamicron 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant – dérivé de l'urée, code ATC : A10BB09

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée :

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIAMICRON 30 mg, ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiants) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. «Autre médicaments et Diamicron 30 mg, comprimé à libération modifiée»),
- si vous allaitez (Cf. «Grossesse, Allaitement et fertilité»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Diamicron 30 mg, comprimé à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à part la prise régulière du traitement, vous respectez un régime alimentaire, faites de l'exercice physique et, quand cela est nécessaire, perdez du poids.

Durant le traitement par gliclazide, un contrôle régulier de votre taux de sucre dans le sang (et éventuellement dans les urines), et également de votre hémoglobine glyquée (HbA1c), est nécessaire.

Dans les premières semaines de traitement, le risque d'hypoglycémie (faible taux de sucre dans le sang) peut être augmenté. Dans ce cas, un contrôle médical rigoureux est nécessaire.

Une hypoglycémie (baisse du taux de sucre dans le sang) peut survenir :

- si vous prenez vos repas de manière irrégulière ou si vous sautez un repas,
- si vous jeûnez,
- si vous êtes malnutri,
- si vous changez de régime alimentaire,
- si vous augmentez votre activité physique et que votre apport en hydrates de carbone ne compense pas cette augmentation,

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

Précautions particulières à prendre avec NEBILET 5mg comprimé quadrisécable:

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 quadrisécable 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.

Hypertension artérielle essentielle

Chez les patients souffrant d'insuffisance rénale, la dose initiale recommandée est de 2,5 mg par jour (1/2 comprimé). Si nécessaire, la dose journalière peut être augmentée à 5 mg par jour.

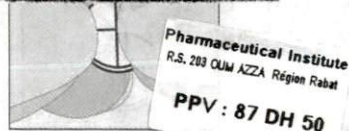
Chez les sujets âgés de plus de 65 ans, la dose initiale recommandée est de 2,5 mg par jour (1/2 comprimé). Si nécessaire, la dose journalière peut être augmentée à 5 mg par jour. Cependant du fait de l'expérience limitée chez les patients de plus de 75 ans, la prudence s'impose et une surveillance étroite doit être assurée.

Insuffisance cardiaque chronique

Le traitement de l'insuffisance cardiaque doit être instauré pendant les premières semaines par un médecin ayant l'expérience de la prise en charge de patients atteints d'insuffisance cardiaque chronique, et la posologie ne doit pas être modifiée sans son avis. Si la première dose est bien tolérée, le traitement sera poursuivi avec une posologie progressivement croissante.

L'initiation du traitement par nébivolol nécessite une surveillance particulière. Elle comprend une 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, aucune modification de la phase de



NEBILET 5 mg, comprimé pelliculé doit être pris tous les jours.

Il est conseillé de prendre votre traitement chaque jour au même moment de la journée pour éviter tout oubli.

L'hypertension artérielle ou l'insuffisance cardiaque chronique sont des maladies qui nécessitent un traitement prolongé. Il est donc particulièrement important que vous preniez ce médicament aussi longtemps que votre médecin vous l'a demandé.

Si vous avez pris plus de NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Peuvent apparaître un pouls anormalement faible, une baisse de la pression artérielle, des difficultés respiratoires et des problèmes cardiaques.

Avant l'arrivée du médecin, vous pouvez prendre du charbon activé (disponible chez votre pharmacien) qui adsorbera le produit présent dans l'estomac.

Si vous oubliez de prendre NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable est susceptible d'avoir des effets indésirables.

Dans l'*hypertension artérielle essentielle*, les effets indésirables les plus fréquemment rapportés sont :

- Maux de tête.
- Etourdissements.
- Fourmillements, picotement au niveau des extrémités des membres.
- Essoufflement.
- Constipation.
- Nausées.
- Diarrhée.

(des mains, des pieds ou d'une corps).

ont été rapportés :

DIAMICRON® 30 mg

Gliclazide

Comprimé à libération modifiée

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 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. (Cf. «Effets indésirables»).

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que Diamicron 30 mg, comprimé à libération modifiée et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Diamicron 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
3. Comment prendre Diamicron 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Diamicron 30 mg, comprimé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : sulfamide hypoglycémiant – dérivé de l'urée, code ATC : A10BB09

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est un médicament qui réduit le taux de sucre dans le sang (antidiabétique oral appartenant à la classe des sulfonylurées).

DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée est indiqué dans certaines formes de diabète (diabète de type 2 non insulino-dépendant) chez l'adulte, lorsque le régime alimentaire, l'exercice physique et la perte de poids seuls ne sont pas suffisants pour obtenir une glycémie (taux de sucre dans le sang) normale.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIAMICRON 30 MG, COMPRIMÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais DIAMICRON 30 mg, comprimé à libération modifiée :

- si vous êtes allergique au gliclazide ou à l'un des autres composants contenus dans DIAMICRON 30 mg, ou à d'autres médicaments de la même classe (sulfonylurées), ou à d'autres médicaments apparentés (sulfamides hypoglycémiant) ;
- si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;
- si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétiques ;
- si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;
- si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. «Autres médicaments et Diamicron 30 mg, comprimé à libération modifiée»),
- si vous allaitez (Cf. «Grossesse, Allaitement et fertilité»).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Diamicron 30 mg, comprimé à libération modifiée.

Vous devez respecter le traitement prescrit par votre médecin pour atteindre une glycémie normale. Cela signifie qu'à tout moment, vous respectez un régime alimentaire approprié. Si cela est nécessaire, vous devez

perdez du poids. Pendant le traitement, le taux de sucre dans le sang (glycémie) doit être surveillé régulièrement. Si le taux de sucre dans le sang (glycémie) est trop élevé, vous devez

Durant le traitement, le taux de sucre dans le sang (glycémie) doit être surveillé régulièrement. Si le taux de sucre dans le sang (glycémie) est trop élevé, vous devez

sang (HbA1c) doit être surveillé régulièrement. Si le taux de sucre dans le sang (glycémie) est trop élevé, vous devez

Dans le sang (HbA1c) doit être surveillé régulièrement. Si le taux de sucre dans le sang (glycémie) est trop élevé, vous devez

est né. Une hypoglycémie peut survenir. Les symptômes sont : faiblesse, transpiration,

• si vous avez un diabète insulino-dépendant (de type 1) ;

• si vous avez des corps cétoniques et du sucre dans vos urines (ce qui peut signifier que vous avez une acido-cétose diabétique), un pré-coma ou un coma diabétiques ;

• si vous souffrez d'insuffisance rénale ou hépatique sévères ;

• si vous prenez des médicaments pour traiter des infections fongiques (miconazole) (Cf. «Autres médicaments et Diamicron 30 mg, comprimé à libération modifiée»),

• si vous allaitez (Cf. «Grossesse, Allaitement et fertilité»).

Précautions particulières à prendre avec
NEBILET 5mg comprimés quadriséables :

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.

Hypertension artérielle essentielle

Chez les patients souffrant d'insuffisance rénale, la dose initiale recommandée est de 2,5 mg par jour (1/2 comprimé). Si nécessaire, la dose journalière peut être augmentée à 5 mg par jour.

Chez les sujets âgés de plus de 65 ans, la dose initiale recommandée est de 2,5 mg par jour (1/2 comprimé). Si nécessaire, la dose journalière peut être augmentée à 5 mg par jour. Cependant du fait de l'expérience limitée chez les patients de plus de 75 ans, la prudence s'impose et une surveillance étroite doit être assurée.

Insuffisance cardiaque chronique

Le traitement de l'insuffisance cardiaque doit être instauré pendant les premières semaines par un médecin ayant l'expérience de la prise en charge de patients atteints d'insuffisance cardiaque chronique, et la posologie ne doit pas être modifiée sans son avis. Si la première dose est bien tolérée, le traitement sera poursuivi avec une posologie progressivement croissante.

L'initiation du traitement par nébivolol nécessite une surveillance particulière. Elle comprend une surveillance clinique avec mesure de la pression artérielle et de la fréquence cardiaque, et un électrocardiogramme si nécessaire.

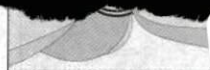
Chez les sujets ayant une insuffisance rénale légère à modérée, aucun ajustement posologique n'est nécessaire étant donné que la phase de titration pour atteindre la dose maximale tolérée est individuellement ajustée. En l'absence de données, l'utilisation du nébivolol chez les patients atteints d'une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

Précautions d'emploi

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

• Insuffisance cardiaque anormalement faible (en moyenne 50-55 battements par minute au repos).

• Insuffisance cardiaque non traitée.



* VIGNETTE
NEBILET® 5mg
28 comprimés O
PPV 87DH50

NEBILET 5 mg, comprimé pelliculé
tous les jours.

Il est conseillé de prendre votre traitement
jour au même moment de la journée
tout oublier.

L'hypertension artérielle ou
cardiaque chronique sont des maladies
nécessitent un traitement prolongé.
particulièrement important que vous
médicament aussi longtemps que votre
médecin l'a demandé.

**Si vous avez pris plus de NEBILET 5 mg,
comprimé quadriséable que vous n'auriez
dû :**

Consultez immédiatement votre médecin ou votre
pharmacien.

Peuvent apparaître un pouls anormalement faible,
une baisse de la pression artérielle, des difficultés
respiratoires et des problèmes cardiaques.

Avant l'arrivée du médecin, vous pouvez
prendre du charbon activé (disponible chez votre
pharmacien) qui adsorbera le produit présent
dans l'estomac.

**Si vous oubliez de prendre NEBILET 5 mg,
comprimé quadriséable :**

Ne prenez pas de dose double pour compenser
la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, NEBILET 5 mg,
comprimé quadriséable est susceptible d'avoir
des effets indésirables.

Dans l'hypertension artérielle essentielle, les effets
indésirables les plus fréquemment rapportés sont :

- Maux de tête.
- Etourdissements.
- Fourmillements, picotement au niveau des
extrémités des membres.
- Essoufflement.
- Constipation.
- Nausées.
- Diarrhée.
- 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.

100 mg, comprimés gastro-résistants

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le