

TEMERIT DUO

Nébivolol/Hydrochlorothiazide

5 mg / 12,5 mg comprimé pelliculé

Veillez 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 tout 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 TEMERITDUO 5 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TEMERITDUO 5 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TEMERITDUO 5 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TEMERITDUO 5 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TEMERITDUO 5 MG / 12,5 MG, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Les principes actifs contenus dans TEMERITDUO 5 mg / 12,5 mg, comprimé pelliculé sont le nébivolol et l'hydrochlorothiazide.

- Le nébivolol est un médicament du système cardiovasculaire appartenant à la classe des bêta-bloquants sélectifs (qui ont une action sélective sur le système cardiovasculaire), il empêche l'augmentation de la fréquence cardiaque et contrôle la force de pompage du cœur. Il exerce également une action de dilatation au niveau des vaisseaux sanguins, contribuant également à abaisser la pression artérielle.
- L'hydrochlorothiazide est un diurétique ; il agit en augmentant la quantité d'urine produite.

TEMERITDUO 5 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé est une association de nébivolol et d'hydrochlorothiazide dans un même comprimé. Il est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (ou pression artérielle élevée). Il est utilisé en remplacement chez les patients déjà traités par ces deux médicaments pris séparément.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TEMERITDUO 5 MG / 12,5 MG, COMPRIME PELLICULE ?

Ne prenez jamais TEMERITDUO 5 mg / 12,5 mg, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au nébivolol ou à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des constituants de ce comprimé (voir fin de la rubrique 2 et rubrique 6).
- Si vous êtes allergique (hypersensible) aux substances dérivées des sulfamides (comme l'hydrochlorothiazide qui est un médicament dérivé des sulfamides).
- Si vous souffrez d'un des troubles suivants :
 - Rythme cardiaque très lent (inférieur à 60 battements par minute).
 - Certains troubles sévères du rythme cardiaque (tels que maladie du sinus, bloc sino-auriculaire, blocs auriculo-ventriculaires des 2nd et 3^{ème} degrés).
 - Insuffisance cardiaque survenue récemment ou s'étant récemment aggravée, ou si vous avez un traitement pour le cœur (traitement par voie intraveineuse du choc circulatoire dû à une insuffisance cardiaque aiguë).
 - Pression artérielle basse.
 - Troubles sévères de la circulation sanguine dans les bras ou dans les jambes.
 - Phéochromocytome non traité, une tumeur localisée sur la partie supérieure des reins (dans les glandes surrénales).
 - Trouble sévère au niveau des reins, absence totale d'urine (anurie).
 - Trouble métabolique (acidose métabolique), par exemple acido-cétose diabétique.
 - Asthme ou respiration sifflante (actuels ou passés).
 - Trouble de la fonction hépatique.
 - Taux élevé de calcium dans le sang, faible taux de potassium dans le sang, faible taux de sodium dans le sang persistant ou résistant au traitement.
 - Taux élevé d'acide urique associé à des symptômes de crise de goutte.
- Si vous êtes enceinte de 4 mois ou plus.
- Si vous allaitez.

Faites attention avec TEMERITDUO 5 mg / 12,5 mg, comprimé pelliculé :

Veillez informer votre médecin en cas de survenue d'un des troubles suivants :

- Une douleur dans la poitrine due à une crampe subite au niveau du cœur appelée angor de Prinzmetal.
- Fréquence cardiaque anormalement faible.
- Bloc cardiaque du 1^{er} degré (un trouble léger de la conduction cardiaque qui affecte le rythme cardiaque).
- Insuffisance cardiaque chronique non traitée.
- Lupus érythémateux (un trouble du système immunitaire, c'est-à-dire qui affecte les défenses naturelles de votre organisme).
- Psoriasis (maladie de la peau - plaques roses squameuses) actuel ou passé.
- Hyperactivité de la glande thyroïdienne : ce médicament peut masquer les signes d'une accélération du rythme cardiaque due à cette hyperactivité.
- Mauvaise circulation au niveau des bras ou des jambes, par exemple maladie ou syndrome de Raynaud, douleurs de type crampes à la marche.
- Allergie : ce médicament peut intensifier votre réaction aux pollens ou vis-à-vis des substances auxquelles vous êtes allergique.
- Problèmes respiratoires chroniques.
- Diabète : ce médicament peut masquer certains signes d'alerte de l'hypoglycémie (tels que palpitations, battements cardiaques rapides). Votre médecin vous demandera de surveiller votre glycémie plus régulièrement au cours du traitement par TEMERITDUO, et votre traitement antidiabétique pourra être ajusté.
- Trouble de la fonction rénale : votre médecin surveillera votre fonction rénale afin de s'assurer qu'elle ne se détériore pas. En cas de trouble grave de la fonction rénale, ne prenez pas TEMERITDUO (voir rubrique « Ne prenez jamais TEMERITDUO 5 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé »).
- Si vous êtes sujet à avoir un faible taux de potassium dans le sang, et particulièrement si vous souffrez du syndrome du QT long (une forme d'anomalie de l'électrocardiogramme) ou si vous prenez des digitaliques (pour aider votre pompe cardiaque) ; vous serez susceptible d'avoir un faible

taux de potassium dans le sang si vous souffrez de cirrhose du foie, si vous avez une perte d'eau très rapide due à un traitement diurétique intensif, ou si votre apport en potassium par la nourriture et la boisson est insuffisant.

- Si vous devez subir une intervention chirurgicale, toujours prévenir l'anesthésiste que vous prenez TEMERITDUO avant l'anesthésie.

TEMERITDUO peut augmenter les taux sanguins de cholestérol et d'acide urique. Il peut également affecter le taux de certaines substances chimiques présentes dans votre sang, appelées électrolytes : une surveillance sera effectuée par votre médecin au moyen d'un test sanguin.

L'hydrochlorothiazide présent dans TEMERITDUO peut entraîner une hypersensibilisation de votre peau aux rayons solaires ou aux rayons UV artificiels. Arrêtez votre traitement par TEMERITDUO et prévenez votre médecin en cas de survenue d'éruptions cutanées, de démangeaisons ou d'une sensibilisation de la peau au cours du traitement (voir aussi rubrique 4).

Enfants et adolescents

En l'absence de données sur l'utilisation de ce médicament, TEMERITDUO **ne doit pas** être utilisé chez les enfants et les adolescents.

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, **y compris** un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, et certains médicaments nécessitent une adaptation spécifique (de la dose par exemple).

Prévenez toujours votre médecin si vous prenez un des médicaments suivants, en plus de TEMERITDUO 5 mg / 12,5 mg, comprimé pelliculé :

- Médicaments pour contrôler la pression artérielle ou médicaments pour des problèmes cardiaques (tels que amiodarone, amlodipine, cibenzoline, clonidine, digoxine, diltiazem, disopyramide, dofétilide, félodipine, flécaïnone, guanfacine, hydroquinidine, ibutilide, lacidipine, lidocaïne, méthylodopa, méxétine, moxonidine, nicardipine, nifédipine, nimodipine, nitrendipine, propafénone, quinidine, rilménidine, vérapamil).
- Sédatifs et traitements de la psychose (une maladie mentale), par exemple amisulpiride et barbituriques (également utilisés pour l'épilepsie), chlorpromazine, cyaméazine, dropéridol, halopéridol, levopromazine, narcotiques, phénothiazine (également utilisée pour les vomissements et nausées), pimozone, sulpiride, thioridazine, tiapride, et trifluopérazine.
- Médicaments pour la dépression, par exemple : amitriptyline, fluoxétine, paroxétine.
- Médicaments utilisés pour l'anesthésie pendant une opération.
- Médicaments pour l'asthme, le nez bouché ou certains troubles de l'oeil tels que glaucome (augmentation de la pression dans l'oeil) ou dilatation (élargissement) de la pupille.

Médicaments dont les effets ou la toxicité peuvent être augmentés par TEMERITDUO :

- Lithium, utilisé pour corriger les troubles de l'humeur.
- Cisapride (pour traiter les problèmes digestifs).
- Bépridil (utilisé pour l'angine de poitrine).
- Diphémanil (utilisé en cas de transpiration excessive).
- Médicaments pour traiter les infections : érythromicine par voie injectable, pentamidine et sparfloxacine, amphotéricine et pénicilline G sodique, halofantrine (utilisé pour la malaria).
- Vincamine (pour traiter les troubles de la circulation cérébrale).
- Mizolastine et terfénadine (utilisés pour l'allergie).
- Diurétiques et laxatifs.
- Médicaments pour traiter les inflammations aiguës : stéroïdes (par exemple cortisone et prédnisone), ACTH (hormone adénocorticotrophine) et médicaments dérivés de l'acide salicylique (par exemple acide acétylsalicylique ou aspirine, et autres salicylés).
- Carbénoxolone (utilisé pour les brûlures d'estomac et les ulcères gastriques).
- Sels de calcium, utilisés comme supplément pour renforcer les os.
- Médicaments pour détendre les muscles (par exemple tubocurarine).
- Diaxozide, utilisé pour inhiber la réponse immunitaire.
- Produits de contraste iodés, utilisés pour les scanners aux rayons X.
- Anticancéreux (par exemple cyclophosphamide, fluorouracile, méthotrexate).

Médicaments dont les effets peuvent diminuer ceux de TEMERITDUO :

- Médicaments qui diminuent la glycémie (insuline et anti-diabétiques oraux, metformine).
- Médicaments de la crise de goutte (par exemple allopurinol, probénécide, sulfapyrazone).
- Médicaments de type noradrénaline, utilisés pour traiter une pression artérielle basse ou une fréquence cardiaque basse.
- Médicaments de la douleur et de l'inflammation (anti-inflammatoire non stéroïdiens) : ils peuvent réduire l'effet antihypertenseur de TEMERITDUO.
- Médicaments pour traiter un excès d'acidité dans l'estomac ou les ulcères (médicament antiacide), par exemple la cimétidine ; TEMERITDUO doit être pris pendant les repas et l'antiacide entre les repas.

Aliments et boissons

TEMERITDUO 5 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé peut être pris avec de la nourriture ou l'estomac vide, mais il est préférable de prendre le comprimé avec de l'eau.

Soyez prudent si vous buvez de l'alcool au cours du traitement par TEMERITDUO, des évanouissements ou des vertiges pouvant survenir.

Grossesse et allaitement

Ne prenez pas TEMERITDUO 5 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé si vous êtes enceinte de 4 mois ou plus ou en cas d'allaitement.

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

Sportifs

Test antidopage : TEMERITDUO peut entraîner une réaction positive à un test antidopage.

BERLIN - CHEMIE AG 8 Pt Leaflet

Product:	Temerit Duo 5 mg/12,5 mg		
Product No.:	V055149/01		
Language:	French		
Size:	148 x 420 mm (1 x gef)		45 g/m ²
Colours:	1. Black		
Date:	08.09.09	Kamenir	BC09-2488

Re-proofing

Ready for printing

Signature _____

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament peut entraîner des vertiges ou de la fatigue. Si cela se produit, vous **ne devez pas** conduire ni utiliser des machines.

Informations importantes concernant certains composants de TEMERITDUO 5 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé

Ce médicament contient du **lactose**. Si votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance aux sucres, **veuillez le contacter** avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE TEMERITDUO 5 MG / 12,5 MG, COMPRIME PELLICULE ?

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin. Prenez un comprimé par jour avec de l'eau, de préférence toujours au même moment de la journée. TEMERITDUO 5 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé peut être pris avant, pendant ou après les repas, mais peut également être pris indépendamment des repas. Ne pas utiliser ce médicament chez les enfants et les adolescents.

Si vous avez pris plus de TEMERITDUO 5 mg / 12,5 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Si par mégarde vous avez pris plus de comprimés que vous n'auriez dû, prévenez **immédiatement** votre médecin ou votre pharmacien.

Les symptômes et signes habituels d'une prise excessive de TEMERITDUO 5 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sont des battements cardiaques très lents (bradycardie), une pression artérielle basse et éventuellement évanouissements, une difficulté à respirer comme dans l'asthme, une insuffisance cardiaque aiguë, une production d'urine excessive conduisant à une déshydratation, la nausée et une somnolence, des spasmes musculaires, des troubles du rythme cardiaque (particulièrement si vous prenez également des digitaliques ou des médicaments pour les troubles du rythme cardiaque).

Si vous oubliez de prendre TEMERITDUO 5 mg / 12,5 mg, comprimé pelliculé :

Si vous vous rendez rapidement compte après l'horaire habituel de la prise que vous avez oublié de prendre votre comprimé de TEMERITDUO 5 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé, prenez votre dose du jour comme d'habitude. Si vous vous en rendez compte plus tardivement (par exemple, après plusieurs heures) et que le moment de la prise suivante est proche, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée de prendre et attendez pour prendre la dose normale suivante prévue, à l'horaire habituel. Ne prenez pas de dose double. Les oublis répétés doivent être évités.

Si vous arrêtez de prendre TEMERITDUO 5 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé :

Consultez toujours votre médecin avant d'arrêter le traitement par TEMERITDUO 5 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, TEMERITDUO 5 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés durant le traitement par nébivolol :

Effets indésirables fréquents (chez plus de 1 personne sur 100 patients traités et moins de 1 personne sur 10 patients traités) :

- Maux de tête.
- Sensations vertigineuses.
- Fatigue.
- Démangeaisons inhabituelles ou sensation de picotements.
- Diarrhée.
- Constipation.
- Nausées.
- Essoufflements.
- Gonflement des mains ou des pieds.

Effets indésirables peu fréquents (chez plus de 1 personne sur 1000 patients traités et moins de 1 personne sur 100 patients traités) :

- Rythme cardiaque lent ou toute autre affection du coeur.
- Pression artérielle basse.
- Douleurs de type crampes à la marche.
- Troubles de la vue.
- Impuissance.
- Sensation dépressive.
- Digestion difficile (dyspepsie), gaz intestinaux, vomissements.
- Éruption cutanée, démangeaisons.
- Difficulté à respirer comme dans l'asthme, due aux contractions soudaines des muscles des voies respiratoires (bronchospasme).
- Cauchemars.

Effets indésirables très rares (chez moins de 1 personne sur 10000 patients traités) :

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

Les effets indésirables suivants ont été rapportés de façon isolée :

- Réactions allergiques apparaissant sur tout le corps, avec éruption cutanée généralisée (réactions d'hypersensibilité).
- Gonflement soudain, particulièrement autour des lèvres, des yeux ou de la langue avec possibilité de difficultés respiratoires soudaines (angio-oedème).

Les effets indésirables suivants ont été rapportés durant le traitement par hydrochlorothiazide :

Réactions allergiques

- Réactions allergiques apparaissant sur tout le corps (réaction anaphylactique).

Coeur et circulation sanguine

- Troubles du rythme cardiaque, palpitations.
- Modification de l'électrocardiogramme.
- Évanouissement soudain lors du passage à la position debout, formation de caillots sanguins dans les veines (thrombose) et embolie, effondrement du tonus circulatoire (choc).

Sang

- Modification de la formule sanguine : diminution des globules blancs, diminution des plaquettes, diminution des globules rouges, altération de la production de nouvelles cellules sanguines par la moelle épinière.
- Altération des niveaux des fluides corporels (déshydratation) et des substances chimiques présentes dans le sang, avec en particulier une diminution des taux de potassium, de magnésium, de chlore, et une augmentation du taux de calcium.
- Augmentation des taux d'acide urique, crise de goutte, augmentation de la glycémie, diabète, alcalose métabolique (un trouble du métabolisme), augmentation des taux de cholestérol et/ou de triglycérides.

Estomac et intestin

- Perte d'appétit, bouche sèche, nausée, vomissements, gêne au niveau de l'estomac, douleurs abdominales, diarrhée, ralentissement du transit intestinal (constipation), arrêt du transit intestinal (iléus paralytique), flatulence.
- Inflammation des glandes salivaires, inflammation du pancréas, augmentation des taux d'amylase dans le sang (une enzyme pancréatique).

- Jaunissement de la peau (jaunisse), inflammation de la vésicule biliaire.

Poitrine

- Détresse respiratoire, inflammation des poumons (pneumonie), fibrose au niveau des poumons (maladie pulmonaire interstitielle), accumulation de liquide dans les poumons (oedème pulmonaire).

Système nerveux

- Vertiges (sensations tête qui tourne).
- Convulsions, diminution du niveau de conscience, coma, maux de tête, sensations vertigineuses.
- Apathie, état de confusion, dépression, nervosité, sensation de fatigue, troubles du sommeil.
- Brûlures inhabituelles, picotements, démangeaisons ou sensations de démangeaisons.
- Faiblesse musculaire (parésie).

Peau et cheveux

- Démangeaisons, taches violacées sur la peau (purpura), papules (urticaire), augmentation de la sensibilité de la peau aux rayons solaires, éruption cutanée, éruption cutanée au niveau du visage/ou rougeurs pouvant laisser des cicatrices (lupus érythémateux cutané), inflammation des vaisseaux sanguins pouvant entraîner une nécrose des tissus (vascularite nécrosante), desquamation, rougeurs, distension de la peau et éruption bulleuse sur la peau (nécrose épidermique toxique).

Yeux et oreilles

- Vision jaune, troubles de la vue, aggravation d'une myopie, diminution des sécrétions lacrymales.

Articulations et muscles

- Spasmes musculaires, douleurs musculaires.

Urines

- Troubles rénaux, insuffisance rénale aiguë (diminution de la production d'urine et augmentation des fluides et des déchets dans le corps), inflammation des tissus conjonctifs dans les reins (néphrite interstitielle), sucre dans les urines.

Organes sexuels

- Troubles de l'érection.

Généralités/autres

- Faiblesse générale, fatigue, fièvre, soif.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER TEMERITDUO 5 MG / 12,5 MG, COMPRIME PELLICULE ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

N'utilisez pas TEMERITDUO 5 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé après la date de péremption figurant sur la boîte et sur la plaquette thermoformée. La date fait référence au dernier jour du mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égoût ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Que contient TEMERITDUO 5 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé ?

Les substances actives sont :

Nébivolol dosé à 5 mg (sous forme de chlorhydrate de nébivolol : 2,5 mg de d-nébivolol et 2,5 mg de l-nébivolol) et l'hydrochlorothiazide dosé à 12,5 mg.

Les autres composants sont :

Noyau : lactose monohydraté, polysorbate 80 (E433), hypromellose (E464), amidon de maïs, croscarmellose sodique (E468), cellulose microcristalline (E460), silice colloïdale anhydre (E551), stéarate de magnésium (E572).

Pelliculage : hypromellose (E464), cellulose microcristalline (E460), macrogol stéarate 40 de type I, dioxyde de titane (E171), carmins (laque aluminée d'acide carminique, E120).

Qu'est ce que TEMERITDUO 5 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur ?

TEMERITDUO 5 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé se présente sous la forme de comprimé de couleur rosée, rond, légèrement biconvexe, pelliculé, marqué d'un « 5/12,5 » sur l'une des faces et d'une barre de cassure sur l'autre face. Les comprimés sont conditionnés sous plaquettes thermoformées (PP/COC/PP/aluminium) ; boîtes de 7, 14, 28, 30, 56 et 90 comprimés.

La barre de cassure n'est là que pour faciliter la prise du comprimé, elle ne le divise pas en deux demi doses égales. Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire : MENARINI INTERNATIONAL OPERATIONS LUXEMBOURG S.A.

1, avenue de la Gare
1611 LUXEMBOURG
LUXEMBOURG

Exploitant : A. Menarini Farmaceutica Internazionale S.R.L
Via Sette Santi n°1
Florence
ITALIE

Fabricant : BERLIN CHEMIE AG
Glienicker Weg 125
12489 Berlin
ALLEMAGNE

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants :

Autriche :	HYPOLOC PLUS
Belgique :	NOBIRETIC
Bulgarie :	NEBILET PLUS
Chypre :	LOBIVON PLUS
République Tchèque :	NEBILET PLUS H 5 mg/12,5 mg
Danemark :	HYPOLOC COMP
Estonie :	NEBILET PLUS
Finlande :	HYPOLOC COMP
Grèce :	LOBIVON PLUS
Hongrie :	NEBILET PLUS
Islande :	HYPOLOC COMP
Irlande :	HYPOLOC PLUS
Italie :	ALONEB
Lettonie :	NEBILET PLUS
Lituanie :	NEBILET PLUS
Luxembourg :	NOBITEN PLUS
Malte :	NEBILET PLUS
Norvège :	HYPOLOC COMP
Pologne :	NEBILET HCT
Portugal :	NEBILET PLUS
Roumanie :	CO-NEBILET 5 mg/12,5 mg
République Slovaque :	NEBILET HCTZ
Slovénie :	CO-NEBILET
Espagne :	LOBIVON PLUS
Suède :	HYPOLOC COMP
Pays-Bas :	NEBIRETIC
Royaume-Uni :	NEBIDIUR

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le 27 mai 2009.

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'Affsaps (France).

Sous licence Janssen Pharmaceutica N.V., Beerse, Belgique

BERLIN - CHEMIE AG 8 Pt Leaflet

Product:	Temerit Duo 5 mg/12,5 mg		
Product No.:	V055149/01		
Language:	French		
Size:	148 x 420 mm (1 x gef)		45 g/m ²
Colours:	1. Black		
Date:	08.09.09	Kamenir	BC09-2488

Re-proofing

Ready for printing

Signature