

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJEUS

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.

Educateur :

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.

Prothésiste :

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- 0046158

☐ Maladie

☐ Dentaire

☒ Optique

☒ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3573 Société : AT

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : SEBBATA Abdellahnine

Date de naissance : 21.01.1952

Adresse : 25, rue Hou Youssef El Mezdeghy
Lamillete Casablanca

Tél. : 0689984073 Total des frais engagés : MUPRAS

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 17/11/2016

Nom et prénom du malade : SEBBATA ABDULLAHNINE Age : 68 ans

Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : HYPERTENSION CARDIOVASCULAIRE

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : B.C. (c'est le malade)

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) :

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
11/12/2020	2150 Div			
21/12/2020	2150 Div			

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
21780	21/12/2020	

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 :

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

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 <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table> (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
				MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
				DATE DE L'EXECUTION														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EX



صيدلية جانكيير

PHARMACIE JONQUIERE

B.C N°

FACTURE COMPTANT

N° 000821

B.L N°

Client SEBBAH Abdouhamid

Casablanca, le 12/12/2020

Référence	Désignation	Quantité	P.Unitaire	Montant
	co-flavix 75 MG	3	270,00	810,00
	Tareq 40 MG	3	9840	29520
	Sectral 200 MG	5	3780	18900
	Crestor 5 MG	3	114,10	342,30
	Couressol 2 MG	5	46,70	233,50
	Oedes 20 MG	2	140,00	280,00
	Doliprane 1 G	2	14,00	28,00
faite la présente facture à la somme				
de Deux Mille Cent Soixante Dix Huit Dirhams				
			Total H.T	
			TVA	
			Total T.T.C.	2178,00

PHARMACIE JONQUIERE
39, Rue Beni Ammar la Vilette
H.M. Casablanca - Tél. 0522 61 69 56



SECTRAL® 200mg

Acébutolol

comprimés pelliculés

SANOFI

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.

1. qu'est-ce que SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament contient une substance active, l'acébutolol qui appartient à la famille des bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Ces médicaments sont utilisés pour diminuer la tension artérielle et traiter certaines maladies du cœur.

Ce médicament est utilisé : • pour diminuer la tension artérielle, • pour traiter certains troubles du rythme cardiaque, • pour prévenir les crises douloureuses d'angine de poitrine qui surviennent lors d'un effort. l'angine de poitrine (angor) est responsable de l'apparition d'une douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire. • après une crise cardiaque (infarctus du myocarde).

2. quelles sont les informations à connaître avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Informations importantes concernant certains composants de SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

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

Contre-indications

Ne prenez jamais SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants : Si vous êtes allergique à la substance active (l'acébutolol), ou aux autres médicaments de la même famille (bêta-bloquants), ou à l'un des autres composants contenus dans Sectaral. Vous trouverez la liste des composants (Cf. Informations supplémentaires).

• Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive). • Si votre cœur fonctionne mal (insuffisance cardiaque) malgré l'utilisation d'un traitement. • Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique). • Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des

battements du cœur et que vous n'avez pas de pacemaker (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré). • Si vous souffrez d'un angor de Prinzmetal (autre forme d'angine de poitrine que l'angor d'effort) responsable de l'apparition au repos d'une douleur dans la poitrine. • Si votre cœur bat d'une manière irrégulière. • Si votre cœur bat trop lentement (moins de 45 à 50 battements par minute). • Si vous avez une forme sévère de phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts) ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes). • Si vous avez un phéochromocytome non traité (maladie de la glande située au-dessus du rein). • Si vous avez une tension artérielle basse (hypotension). • Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave. • Si votre sang est trop acide, ce qui se traduit par des respirations rapides (acidose métabolique). • Si vous allaitez. • Si vous êtes allergique au blé car ce médicament contient de l'amidon de blé.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Mises en garde spéciales

Vous ne devez jamais arrêter brutalement votre traitement sans avoir demandé, au préalable, l'avis de votre médecin car un arrêt brutal peut mettre votre vie en danger.

Précautions d'emploi : • Si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Vous devez aussi prévenir votre médecin : • Si vous êtes diabétique : vous devez surveiller très attentivement votre taux de sucre dans le sang au début du traitement pour détecter d'éventuelles hypoglycémies. • Si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) ou une maladie du foie (insuffisance hépatique). • Si vous avez une maladie de la peau (psoriasis). • Si vous avez déjà eu des allergies.

• Si vous souffrez d'un phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts), ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes). • Si vous avez une thyroïde trop active qui entraîne de l'anxiété, des tremblements, de la sueur, des palpitations, une augmentation de l'appétit et une perte de poids (thyrotoxicose).

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments : Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Sectaral en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du flégingol (médicament pour les artères en plaques).

Si vous prenez un médicament à votre pharmacien, y compris

Grossesse, avant de p. re de votre

essentiel pour vous. itement soit

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains

LOT : MA011V
P.R. : 12 2021

SECTRAL 200 MG
CP PEL B20

P.P.V. : 37DH80



118000 060154



SECTRAL® 200mg

Acébutolol

comprimés pelliculés

SANOFI

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.

1. qu'est-ce que SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament contient une substance active, l'acébutolol qui appartient à la famille des bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Ces médicaments sont utilisés pour diminuer la tension artérielle et traiter certaines maladies du cœur.

Ce médicament est utilisé : • pour diminuer la tension artérielle, • pour traiter certains troubles du rythme cardiaque, • pour prévenir les crises douloureuses d'angine de poitrine qui surviennent lors d'un effort. l'angine de poitrine (angor) est responsable de l'apparition d'une douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire. • après une crise cardiaque (infarctus du myocarde).

2. quelles sont les informations à connaître avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Informations importantes concernant certains composants de SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

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

Contre-indications

Ne prenez jamais SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants : Si vous êtes allergique à la substance active (l'acébutolol), ou aux autres médicaments de la même famille (bêta-bloquants), ou à l'un des autres composants contenus dans Stractal. Vous trouverez la liste des composants (Cf. Informations supplémentaires).

• Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive). • Si votre cœur fonctionne mal (insuffisance cardiaque) malgré l'utilisation d'un traitement. • Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique). • Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des

battements du cœur et que vous n'avez pas de pacemaker (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré). • Si vous souffrez d'un angor de Prinzmetal (autre forme d'angine de poitrine que l'angor d'effort) responsable de l'apparition au repos d'une douleur dans la poitrine. • Si votre cœur bat d'une manière irrégulière. • Si votre cœur bat trop lentement (moins de 45 à 50 battements par minute). • Si vous avez une forme sévère de phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts) ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes). • Si vous avez un phéochromocytome non traité (maladie de la glande située au-dessus du rein). • Si vous avez une tension artérielle basse (hypotension). • Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave. • Si votre sang est trop acide, ce qui se traduit par des respirations rapides (acidose métabolique). • Si vous allaitez. • Si vous êtes allergique au blé car ce médicament contient de l'amidon de blé.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Mises en garde spéciales

Vous ne devez jamais arrêter brutalement votre traitement sans avoir demandé, au préalable, l'avis de votre médecin car un arrêt brutal peut mettre votre vie en danger.

Précautions d'emploi : • Si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Vous devez aussi prévenir votre médecin : • Si vous êtes diabétique : vous devez surveiller très attentivement votre taux de sucre dans le sang au début du traitement pour détecter d'éventuelles hypoglycémies. • Si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) ou une maladie du foie (insuffisance hépatique). • Si vous avez une maladie de la peau (psoriasis). • Si vous avez déjà eu des allergies.

• Si vous souffrez d'un phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts), ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes). • Si vous avez une thyroïde trop active qui entraîne de l'anxiété, des tremblements, de la sueur, des palpitations, une augmentation de l'appétit et une perte de poids (thyrotoxicose).

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments : Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Stractal en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du flingimod (médicament pour l'artérite en plaques).

Si vous prenez un médicament à votre pharmacien, y compris

Grossesse, avant de p. re de votre

essentiel pour vous. itement soit

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains

LOT : MA011V
P.R. : 12 2021

SECTRAL 200 MG
CP PEL B20

P.P.V. : 37DH80



118000 060154



SECTRAL® 200mg

Acébutolol

comprimés pelliculés

SANOFI

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.

1. qu'est-ce que SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament contient une substance active, l'acébutolol qui appartient à la famille des bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Ces médicaments sont utilisés pour diminuer la tension artérielle et traiter certaines maladies du cœur.

Ce médicament est utilisé : • pour diminuer la tension artérielle, • pour traiter certains troubles du rythme cardiaque, • pour prévenir les crises douloureuses d'angine de poitrine qui surviennent lors d'un effort. l'angine de poitrine (angor) est responsable de l'apparition d'une douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire. • après une crise cardiaque (infarctus du myocarde).

2. quelles sont les informations à connaître avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Informations importantes concernant certains composants de SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

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

Contre-indications

Ne prenez jamais SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants : Si vous êtes allergique à la substance active (l'acébutolol), ou aux autres médicaments de la même famille (bêta-bloquants), ou à l'un des autres composants contenus dans Sectaral. Vous trouverez la liste des composants (Cf. Informations supplémentaires).

• Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive). • Si votre cœur fonctionne mal (insuffisance cardiaque) malgré l'utilisation d'un traitement. • Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique). • Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des

battements du cœur et que vous n'avez pas de pacemaker (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré). • Si vous souffrez d'un angor de Prinzmetal (autre forme d'angine de poitrine que l'angor d'effort) responsable de l'apparition au repos d'une douleur dans la poitrine. • Si votre cœur bat d'une manière irrégulière. • Si votre cœur bat trop lentement (moins de 45 à 50 battements par minute). • Si vous avez une forme sévère de phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts) ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes). • Si vous avez un phéochromocytome non traité (maladie de la glande située au-dessus du rein). • Si vous avez une tension artérielle basse (hypotension). • Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave. • Si votre sang est trop acide, ce qui se traduit par des respirations rapides (acidose métabolique). • Si vous allaitez. • Si vous êtes allergique au blé car ce médicament contient de l'amidon de blé.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Mises en garde spéciales

Vous ne devez jamais arrêter brutalement votre traitement sans avoir demandé, au préalable, l'avis de votre médecin car un arrêt brutal peut mettre votre vie en danger.

Précautions d'emploi : • Si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Vous devez aussi prévenir votre médecin : • Si vous êtes diabétique : vous devez surveiller très attentivement votre taux de sucre dans le sang au début du traitement pour détecter d'éventuelles hypoglycémies. • Si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) ou une maladie du foie (insuffisance hépatique). • Si vous avez une maladie de la peau (psoriasis). • Si vous avez déjà eu des allergies.

• Si vous souffrez d'un phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts), ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes). • Si vous avez une thyroïde trop active qui entraîne de l'anxiété, des tremblements, de la sueur, des palpitations, une augmentation de l'appétit et une perte de poids (thyrotoxicose).

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments : Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Sectaral en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du flégingol (médicament utilisé pour le traitement des lésions artérielles).

Si vous prenez un médicament à votre pharmacien, il vous dira si vous devez arrêter de le prendre.

Grossesse : Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Vous ne devez pas prendre ce médicament si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, car il peut nuire à votre bébé. Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez d'être enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains

LOT : 122021
P.R. : 122021

SECTRAL 200 MG
CP PEL B20

P.P.V. : 37DH80



118000 060154

Y compris
le médecin ou
le pharmacien

re de votre
itement soit



SECTRAL® 200mg

Acébutolol

comprimés pelliculés

SANOFI

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.

1. qu'est-ce que SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament contient une substance active, l'acébutolol qui appartient à la famille des bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Ces médicaments sont utilisés pour diminuer la tension artérielle et traiter certaines maladies du cœur.

Ce médicament est utilisé : • pour diminuer la tension artérielle, • pour traiter certains troubles du rythme cardiaque, • pour prévenir les crises douloureuses d'angine de poitrine qui surviennent lors d'un effort. l'angine de poitrine (angor) est responsable de l'apparition d'une douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire. • après une crise cardiaque (infarctus du myocarde).

2. quelles sont les informations à connaître avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Informations importantes concernant certains composants de SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

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

Contre-indications

Ne prenez jamais SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants : Si vous êtes allergique à la substance active (l'acébutolol), ou aux autres médicaments de la même famille (bêta-bloquants), ou à l'un des autres composants contenus dans Sectaral. Vous trouverez la liste des composants (Cf. Informations supplémentaires).

• Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive). • Si votre cœur fonctionne mal (insuffisance cardiaque) malgré l'utilisation d'un traitement. • Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique). • Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des

battements du cœur et que vous n'avez pas de pacemaker (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré). • Si vous souffrez d'un angor de Prinzmetal (autre forme d'angine de poitrine que l'angor d'effort) responsable de l'apparition au repos d'une douleur dans la poitrine. • Si votre cœur bat d'une manière irrégulière. • Si votre cœur bat trop lentement (moins de 45 à 50 battements par minute). • Si vous avez une forme sévère de phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts) ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes). • Si vous avez un phéochromocytome non traité (maladie de la glande située au-dessus du rein). • Si vous avez une tension artérielle basse (hypotension). • Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave. • Si votre sang est trop acide, ce qui se traduit par des respirations rapides (acidose métabolique). • Si vous allaitez. • Si vous êtes allergique au blé car ce médicament contient de l'amidon de blé.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Mises en garde spéciales

Vous ne devez jamais arrêter brutalement votre traitement sans avoir demandé, au préalable, l'avis de votre médecin car un arrêt brutal peut mettre votre vie en danger.

Précautions d'emploi : • Si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Vous devez aussi prévenir votre médecin : • Si vous êtes diabétique : vous devez surveiller très attentivement votre taux de sucre dans le sang au début du traitement pour détecter d'éventuelles hypoglycémies. • Si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) ou une maladie du foie (insuffisance hépatique). • Si vous avez une maladie de la peau (psoriasis). • Si vous avez déjà eu des allergies.

• Si vous souffrez d'un phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts), ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes). • Si vous avez une thyroïde trop active qui entraîne de l'anxiété, des tremblements, de la sueur, des palpitations, une augmentation de l'appétit et une perte de poids (thyrotoxicose).

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments : Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Sectaral en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du flégingol (médicament pour les artères en plaques).

Si vous prenez un médicament à votre pharmacien, y compris

Grossesse, avant de p. re de votre

essentiel pour vous. itement soit

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains

LOT : 200111V
P.R. : 12 2021

SECTRAL 200 MG
CP PEL B20

P.P.V. : 37DH80



118000 060154



SECTRAL® 200mg

Acébutolol

comprimés pelliculés

SANOFI

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.

1. qu'est-ce que SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament contient une substance active, l'acébutolol qui appartient à la famille des bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Ces médicaments sont utilisés pour diminuer la tension artérielle et traiter certaines maladies du cœur.

Ce médicament est utilisé : • pour diminuer la tension artérielle, • pour traiter certains troubles du rythme cardiaque, • pour prévenir les crises douloureuses d'angine de poitrine qui surviennent lors d'un effort. l'angine de poitrine (angor) est responsable de l'apparition d'une douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire. • après une crise cardiaque (infarctus du myocarde).

2. quelles sont les informations à connaître avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Informations importantes concernant certains composants de SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

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

Contre-indications

Ne prenez jamais SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants : Si vous êtes allergique à la substance active (l'acébutolol), ou aux autres médicaments de la même famille (bêta-bloquants), ou à l'un des autres composants contenus dans Sectaral. Vous trouverez la liste des composants (Cf. Informations supplémentaires).

• Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive). • Si votre cœur fonctionne mal (insuffisance cardiaque) malgré l'utilisation d'un traitement. • Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique). • Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des

battements du cœur et que vous n'avez pas de pacemaker (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré). • Si vous souffrez d'un angor de Prinzmetal (autre forme d'angine de poitrine que l'angor d'effort) responsable de l'apparition au repos d'une douleur dans la poitrine. • Si votre cœur bat d'une manière irrégulière. • Si votre cœur bat trop lentement (moins de 45 à 50 battements par minute). • Si vous avez une forme sévère de phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts) ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes). • Si vous avez un phéochromocytome non traité (maladie de la glande située au-dessus du rein). • Si vous avez une tension artérielle basse (hypotension). • Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave. • Si votre sang est trop acide, ce qui se traduit par des respirations rapides (acidose métabolique). • Si vous allaitez. • Si vous êtes allergique au blé car ce médicament contient de l'amidon de blé.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Mises en garde spéciales

Vous ne devez jamais arrêter brutalement votre traitement sans avoir demandé, au préalable, l'avis de votre médecin car un arrêt brutal peut mettre votre vie en danger.

Précautions d'emploi : • Si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Vous devez aussi prévenir votre médecin : • Si vous êtes diabétique : vous devez surveiller très attentivement votre taux de sucre dans le sang au début du traitement pour détecter d'éventuelles hypoglycémies. • Si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) ou une maladie du foie (insuffisance hépatique). • Si vous avez une maladie de la peau (psoriasis). • Si vous avez déjà eu des allergies.

• Si vous souffrez d'un phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts), ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes). • Si vous avez une thyroïde trop active qui entraîne de l'anxiété, des tremblements, de la sueur, des palpitations, une augmentation de l'appétit et une perte de poids (thyrotoxicose).

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments : Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Sectaral en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du flégingol (médicament pour les artères en plaques).

Si vous prenez un médicament à votre pharmacien, y compris

Grossesse, avant de p. re de votre

essentiel pour vous. itement soit

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains

LOT : 200111V
P.R. : 12 2021

SECTRAL 200 MG
CP PEL B20

P.P.V. : 37DH80



118000 060154

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

Veillez 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).

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE COPLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athéromatose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athéromatobiotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez une maladie associant asthme, écoulement purulent nasaux.
- si vous avez une maladie actuellement responsable d'un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou un saignement du cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie grave du foie.
- si vous souffrez d'une maladie grave des reins.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de grossesse.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique à vous, vous devez en avvertir votre médecin avant de prendre CoPlavix :

- si vous avez un risque hémorragique tel que :
 - une maladie qui peut provoquer un saignement interne (un ulcère de l'estomac).
 - des troubles de la coagulation favorisant des hématomes (saignement au sein d'un tissu, d'un organe articulaire).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire) ou une intervention chirurgicale (y compris dentaire) prévue dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept derniers jours.
- si vous présentez une maladie des reins ou du foie.
- si vous avez des antécédents d'asthme ou de réactions allergiques (y compris les allergies à tout médicament utilisé pour traiter la maladie).
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque accru de saignements ou de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (ou déficit en G6PD), en raison du risque de développer une forme particulière d'anémie (globules rouges dans le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin :
 - si une intervention chirurgicale est programmée (y compris dentaire).
 - si vous souffrez de douleurs à l'estomac ou de douleurs abdominales, ou si vous avez des saignements dans l'estomac ou dans l'intestin (selles rouges ou noires).
- Vous devez aussi avvertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombocytopénique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau, apparition de petites têtes d'épingles rouges, accablées ou non de fatigue extrême inexplicable, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié à l'action de vos médicaments. Dans ce cas, vous devez en avvertir votre médecin. Dans l'exemple au ci-dessus, vous devez en avvertir votre médecin.

Sanofi-aventis Maroc

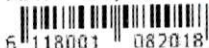
Route de Rabat - R.P. 1.

Ain seba Casablanca

Coplavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V. : 270,00 DH



6 118001 082018

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

Veillez 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).

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE COPLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athéromatose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athéromatobiotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez une maladie associant asthme, écoulement purulent des narines.
- si vous avez une maladie actuellement responsable d'un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou un saignement du cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie grave du foie.
- si vous souffrez d'une maladie grave des reins.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de grossesse.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique à vous, vous devez en avvertir votre médecin avant de prendre CoPlavix :

- si vous avez un risque hémorragique tel que :
 - une maladie qui peut provoquer un saignement interne (un ulcère de l'estomac).
 - des troubles de la coagulation favorisant des hémorragies internes (saignement au sein d'un tissu, d'un organe articulaire).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire) ou une intervention chirurgicale (y compris dentaire) prévue dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept derniers jours.
- si vous présentez une maladie des reins ou du foie.
- si vous avez des antécédents d'asthme ou de réactions allergiques (y compris les allergies à tout médicament utilisé pour traiter la maladie).
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque accru de saignements ou de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (ou déficit en G6PD), en raison du risque de développer une forme particulière d'anémie (globules rouges dans le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin :
 - si une intervention chirurgicale est programmée (y compris dentaire).
 - si vous souffrez de douleurs à l'estomac ou de douleurs abdominales, ou si vous avez des saignements dans l'estomac ou dans l'intestin (selles rouges ou noires).
- Vous devez aussi avvertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombocytopénique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau, apparition de petites têtes d'épingles rouges, accablées ou non de fatigue extrême inexpliquée, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié à l'action de vos médicaments. Dans ce cas, vous devez en avvertir votre médecin. Dans ce cas, vous devez en avvertir votre médecin.

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P. 1.

Ain seba Casablanca

Coplavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V. : 270,00 DH



6 118001 082018

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

Veillez 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).

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE COPLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athéromatose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athéromatobiotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez une maladie associant asthme, écoulement purulent des narines.
- si vous avez une maladie actuellement responsable d'un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou un saignement du cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie grave du foie.
- si vous souffrez d'une maladie grave des reins.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de grossesse.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

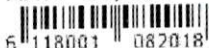
Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique à vous, vous devez en avvertir votre médecin avant de prendre CoPlavix :

- si vous avez un risque hémorragique tel que :
 - une maladie qui peut provoquer un saignement interne (un ulcère de l'estomac).
 - des troubles de la coagulation favorisant des hémorragies internes (saignement au sein d'un tissu, d'un organe articulaire).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire) ou une intervention chirurgicale (y compris dentaire) prévue dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept derniers jours.
- si vous présentez une maladie des reins ou du foie.
- si vous avez des antécédents d'asthme ou de réactions allergiques (y compris les allergies à tout médicament utilisé pour traiter la maladie).
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque accru de saignements ou de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (ou déficit en G6PD), en raison du risque de développer une forme particulière d'anémie (globules rouges dans le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin :
 - si une intervention chirurgicale est programmée (y compris dentaire).
 - si vous souffrez de douleurs à l'estomac ou de douleurs abdominales, ou si vous avez des saignements dans l'estomac ou dans l'intestin (selles rouges ou noires).
- Vous devez aussi avvertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombocytopénique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau, apparition de petites têtes d'épingles rouges, accablées ou non de fatigue extrême inexpliquée, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié à l'action de vos médicaments. Dans ce cas, vous devez en avvertir votre médecin.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1,
Ain seba Casablanca
Coplavix 75mg/100mg
b30 cp
P.P.V. : 270,00 DH



6 118001 082018

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélule

(Omeprazole)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez une doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

1. Identification du médicament:

Forme pharmaceutique et présentation:

OEDES® 20 mg, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

2. Composition du médicament :

Principe actifs:

Omeprazole 20 mg

Excipients : q.s.p. une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Omeprazole, il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). **OEDES® 20 mg** peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

- Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :
- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

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

Veillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Verifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide :

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 3 semaines supplémentaires si votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.

La dose recommandée une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.

Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.

Traitement des ulcères dans la partie haute de votre intestin :

gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans de la compote de pomme.

• Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

• Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule :

• si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans **OEDES® 20 mg**.

• si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, ésomeprazole).

• Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

• Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas **OEDES® 20 mg, gélule** gastro-résistante. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre **OEDES® 20 mg**.

7. Effets indésirables :

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

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

- Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences.
- Nausées ou vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- Gonflement des pieds et des chevilles.
- Troubles du sommeil (insomnie).
- Etourdissements, fourmillements, somnolence.
- Vertiges.
- Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.
- Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.
- Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.
- Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.
- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

- Agitation, confusion ou dépression.
- Troubles du goût.

- Troubles de la vue, tels que vision trouble.
- Respiration sifflante ou souffle court (bronchospasme).
- Sécheresse buccale.
- Inflammation de l'intérieur de la bouche.
- Infection appelée « muguet » qui peut affecter l'intérieur d'un champignon.

- Troubles hépatiques incluant la jaunisse, pouvant entraîner une peau colorée en jaune, des urines sombres et de la fatigue.

- Douleur de l'abdomen (désagréable).

• Vous avez des selles noires (telles que du goudron).

• Vous souffrez de diarrhée sévère et/ou associée à une fatigue anormale.

• Si vous avez des problèmes hépatiques.

• Si l'un de vous deux a déjà arrêté de prendre un traitement par un médicament de l'estomac.

• Vous devez effectuer un test (Chromogranine A).

Si vous prenez OEDES® 20 mg :

• ... un an), votre médecin vous dira quand vous devez le prendre.

• ... régulièrement. Vous devez définir par vous-même des objectifs et des engagements nouveaux ou existants.

• ... médicamenteux.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons, gélule gastro-résistante, est supérieure à un an, peut légèrement diminuer la force du poignet ou des bras.

Si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous pouvez augmenter le risque d'ostéoporose.

Si vous avez une éruption sur la peau, zones exposées au soleil, prévenez-vous car vous devez peut-être arrêter de prendre le médicament.

Si vous avez des douleurs dans les zones exposées au soleil, prévenez-vous car vous devez peut-être arrêter de prendre le médicament.

Enfants :

Certains enfants atteints d'un syndrome nécessitent un traitement à long terme.

Il est recommandé. Ne donner pas de médicament à un enfant de moins de 1 an ou 10 kg.

Mentions relatives aux excipients :

En raison de la présence de saccharose, il est déconseillé chez les patients présentant un syndrome de malabsorption du déficit en sucrase/isomaltase (maladie génétique).

9. Interactions avec d'autres médicaments :

Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance de votre médecin ou pharmacien, **OEDES® 20 mg** peut interférer avec le fonctionnement d'autres médicaments.

Il peut avoir un effet sur **OEDES® 20 mg** ou ne devez pas prendre **OEDES® 20 mg** pendant le traitement du VIH.

Vous devez informer votre médecin ou votre pharmacien des médicaments suivants :

• Kétoconazole, itraconazole, nifedipine.

• (utilisés dans le traitement des infections fongiques).

• Dipixone (utilisé dans le traitement de l'asthme).

• Diazepam (utilisé dans le traitement de l'anxiété).

• Phénytoïne (utilisée dans le traitement de l'épilepsie).

• Phénytoïne, une surveillance par votre médecin et à l'arrêt de l'administration.

• Médicaments anticoagulants (warfarine ou autres) anti-vitamine K.

• Médicaments anti-infectieux (antibiotiques).

• Médicaments anti-infectieux (antibiotiques).

OEDES® 20 mg :

• Rifampicine (utilisée pour traiter la tuberculose).

• Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection à VIH).

• Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe).

• Milopristine (Hypericum perforatum) la dépression modérée ;

• Clistazol (utilisé dans le traitement de la constipation) ;

• Clistazol (utilisé dans le traitement de la constipation) ;

• Clistazol (utilisé dans le traitement de la constipation) ;

LOT: 201159
PER: 04-2023
PPV: 140,00DH

CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

SANOFI

Veillez 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 ou votre infirmier/ère.
- 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 ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que CORVASAL et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORVASAL
3. Comment prendre CORVASAL
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CORVASAL
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE CORVASAL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur. CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL

Contre-indications :

Ne prenez jamais CORVASAL :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

CORVASAL contient du lactose

Ce médicament contient un sucre (le lactose) en galactose et en glucose. Son utilisation est contre-indiquée chez les patients présentant une intolérance au galactose, une déficience en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du galactose (maladies héréditaires rares).

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentez à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'indication et le poids du patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose jusqu'à la guérison d'une maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est en général de 3 à 8 mg par jour.

Vous devez vous conformer strictement à la prescription de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec un grand verre d'eau. Les comprimés croqués ni sucés.

Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez les heures de prise de votre médicament en suivant les conseils de votre médecin. Le médicament doit généralement être pris 3 à 4 fois par jour, au matin, du midi et du soir.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez prendre ce médicament. Suivez scrupuleusement ses conseils.

Si vous avez pris plus de CORVASAL que vous n'avez dû

Une baisse de la tension artérielle peut survenir. Contactez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Ne prenez pas de médicament supplémentaire, sans avis de votre médecin. Ne tentez pas de compenser la dose oubliée.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1,
Ain sebaa Casablanca

4. Corvasal 2 mg, cp b 30
P.P.V. : 46,70 DH

Con effez chez 6 118001 080335

• des maux de tête et une baisse de la tension artérielle pendant le traitement qui disparaissent progressivement

• exceptionnellement une baisse de la tension artérielle au passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges.

EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS

Le médicament peut provoquer des effets indésirables. Ils sont généralement passagers et disparaissent avec l'arrêt du traitement.

CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

SANOFI 

Veillez 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 ou votre infirmier/ère.
- 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 ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que CORVASAL et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORVASAL
3. Comment prendre CORVASAL
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CORVASAL
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE CORVASAL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur. CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL

Contre-indications :

Ne prenez jamais CORVASAL :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

CORVASAL contient du lactose

Ce médicament contient un sucre (le lactose) en galactose et en glucose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit congénital du lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du galactose (maladies héréditaires rares).

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'indication et le poids du patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose jusqu'à guérir la maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est en général de 3 à 8 mg par jour.

Vous devez vous conformer strictement à la prescription de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec un grand verre d'eau. Les comprimés ne doivent pas être croqués ni sucés.

Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez les heures de prise de votre médicament en suivant les conseils de votre médecin. Le médicament doit généralement être pris 3 à 4 fois par jour, au matin, du midi et du soir.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez prendre ce médicament. Suivez scrupuleusement ses conseils.

Si vous avez pris plus de CORVASAL que vous n'avez prescrit

Une baisse de la tension artérielle peut survenir. Contactez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Ne prenez pas de médicament supplémentaire, sans la prescription de votre médecin. Ne prenez pas de médicament supplémentaire, sans la prescription de votre médecin.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1,
Ain sebaa Casablanca
4. Corvasal 2 mg, cp b 30
P.P.V. : 46,70 DH

Con effez chez 6 118001 080335

- des maux de tête et une baisse de la tension artérielle.
- de traitement qui disparaissent progressivement.
- exceptionnellement une baisse de la tension artérielle au passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges.

CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

SANOFI 

Veillez 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 ou votre infirmier/ère.
- 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 ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que CORVASAL et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORVASAL
3. Comment prendre CORVASAL
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CORVASAL
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE CORVASAL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur. CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL

Contre-indications :

Ne prenez jamais CORVASAL :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

CORVASAL contient du lactose

Ce médicament contient un sucre (le lactose) en galactose et en glucose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit congénital du lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du galactose (maladies héréditaires rares).

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'indication et le poids du patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose jusqu'à la guérison d'une maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est en général de 3 à 8 mg par jour.

Vous devez vous conformer strictement à la prescription de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec un grand verre d'eau. Les comprimés croqués ni sucés.

Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez les heures de prise de votre médicament en suivant les conseils de votre médecin. Le médicament doit généralement être pris 3 à 4 fois par jour, au matin, du midi et du soir.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez prendre ce médicament. Suivez scrupuleusement ses conseils.

Si vous avez pris plus de CORVASAL que vous n'avez dû

Une baisse de la tension artérielle peut survenir. Contactez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Ne prenez pas de médicament supplémentaire, sans avis de votre médecin. Ne tentez pas de compenser la dose oubliée.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1,
Ain sebaa Casablanca
4. Corvasal 2 mg, cp b 30
P.P.V. : 46,70 DH

Con effez chez 6 118001 080335

• des maux de tête et une baisse de la tension artérielle pendant le traitement qui disparaissent progressivement

• exceptionnellement une baisse de la tension artérielle au passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges.

COMPENSER LA

INDÉSIRABLES

ÉDICATION PEUT

ENNENT PAS SYMPTÔMES

CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

SANOFI 

Veillez 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 ou votre infirmier/ère.
- 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 ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que CORVASAL et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORVASAL
3. Comment prendre CORVASAL
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CORVASAL
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE CORVASAL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur. CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL

Contre-indications :

Ne prenez jamais CORVASAL :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

CORVASAL contient du lactose

Ce médicament contient un sucre (le lactose) en galactose et en glucose. Son utilisation est contre-indiquée chez les patients présentant une intolérance au galactose, une déficience en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du galactose (maladies héréditaires rares).

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentez à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'indication et le poids du patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose jusqu'à guérir la maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est en général de 3 à 8 mg par jour.

Vous devez vous conformer strictement à la prescription de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec un grand verre d'eau. Les comprimés ne doivent pas être croqués ni sucés.

Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez les heures de prise de votre médicament en suivant les conseils de votre médecin. Le médicament doit généralement être pris 3 à 4 fois par jour, au matin, du midi et du soir.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez prendre ce médicament. Suivez scrupuleusement ses conseils.

Si vous avez pris plus de CORVASAL que vous n'avez dû

Une baisse de la tension artérielle peut survenir. Contactez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Ne prenez pas de médicament supplémentaire, sans avis de votre médecin. Ne tentez pas de compenser la dose oubliée.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1,
Ain sebaa Casablanca
4. Corvasal 2 mg, cp b 30
P.P.V. : 46,70 DH

Con effez chez 6 118001 080335

• des maux de tête et une baisse de la tension artérielle pendant le traitement qui disparaissent progressivement

• exceptionnellement une baisse de la tension artérielle au passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges.

INDICATIONS

INDICATIONS

INDICATIONS

INDICATIONS

INDICATIONS

INDICATIONS

INDICATIONS

INDICATIONS

CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

SANOFI 

Veillez 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 ou votre infirmier/ère.
- 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 ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que CORVASAL et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CORVASAL
3. Comment prendre CORVASAL
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CORVASAL
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE CORVASAL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur. CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL

Contre-indications :

Ne prenez jamais CORVASAL :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

CORVASAL contient du lactose

Ce médicament contient un sucre (le lactose) en galactose et en glucose. Son utilisation est contre-indiquée chez les patients présentant une intolérance au galactose, une déficience en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du galactose (maladies héréditaires rares).

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'indication et le poids du patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose jusqu'à la dose d'entretien d'une maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est en général de 3 à 8 mg par jour.

Vous devez vous conformer strictement à la prescription de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec un grand verre d'eau. Les comprimés ne doivent pas être croqués ni sucés.

Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez les heures de prise de votre médicament en suivant les conseils de votre médecin. Le médicament doit généralement être pris 3 à 4 fois par jour, au matin, du midi et du soir.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez prendre ce médicament. Suivez scrupuleusement ses conseils.

Si vous avez pris plus de CORVASAL que vous n'avez dû

Une baisse de la tension artérielle peut survenir. Contactez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Ne prenez pas de médicament supplémentaire, sans avis de votre médecin. Ne tentez pas de compenser la dose oubliée.

Le médicament est disponible sous forme de comprimés sécables.

Ne pas avaler le médicament sans le mâcher.
Ne pas avaler le médicament sans le mâcher.
Ne pas avaler le médicament sans le mâcher.

4. Corvasal 2 mg, cp b 30
P.P.V. : 46,70 DH

Conservez le médicament à l'abri de la lumière et de l'humidité, à température ambiante (15-25°C).

6 118001 080335

• des maux de tête et une baisse de la tension artérielle.
• exceptionnellement une baisse de la tension artérielle, passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges.

• des maux de tête et une baisse de la tension artérielle.
• exceptionnellement une baisse de la tension artérielle, passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

Veillez 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de CRESTOR.

Outre

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre CRESTOR :

CRESTOR est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides. Le plus fréquent étant le cholestérol.

Ne prenez jamais CRESTOR :

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionnés rubrique 6 ;
- si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant par CRESTOR ;
- si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;
- si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez demandé à votre médecin) ;
- si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies musculaires répétées ou inexpliquées ;
- si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple pour d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous doutez), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR plus élevé si :

- vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas demandez à votre médecin) ;
- vous avez des troubles de la thyroïde ;
- vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant le cholestérol appelé fibraté.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous doutez), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre :

- si vous avez des problèmes hépatiques ;
- si vous avez des problèmes rénaux ;
- si vous avez des troubles musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- si vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- si vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant le cholestérol appelé fibraté ;

Maphar
Km 10, Route Côtière 111,
Q1 Zanata Ain sebaa Casablanca 3
CRESTOR 5mg cp pel b30
P.P.V. : 114.10 DH



6 118001 183104

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

Veillez 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de CRESTOR.

Outre

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre CRESTOR :

CRESTOR est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides. Le plus fréquent étant le cholestérol.

Ne prenez jamais CRESTOR :

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionnés rubrique 6 ;
- si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant par CRESTOR ;
- si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;
- si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez demandé à votre médecin) ;
- si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies musculaires répétées ou inexpliquées ;
- si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple pour d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous doutez), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR plus élevé si :

- vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas demandez à votre médecin) ;
- vous avez des troubles de la thyroïde ;
- vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées des antécédents personnels ou familiaux de problèmes si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant le cholestérol appelé fibraté.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous doutez), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre :

- si vous avez des problèmes hépatiques ;
- si vous avez des problèmes rénaux ;
- si vous avez des troubles musculaires répétées ou inexpliquées des antécédents personnels ou familiaux de problèmes si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- si vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- si vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant le cholestérol appelé fibraté ;

Maphar
Km 10, Route Côtière 111,
Q1 Zanata Ain sebaa Casablanca 3
CRESTOR 5mg cp pel b30
P.P.V. : 114.10 DH



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

Veillez 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de CRESTOR.

Outre

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre CRESTOR :

CRESTOR est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides. Le plus fréquent étant le cholestérol.

Ne prenez jamais CRESTOR :

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionnés rubrique 6 ;
- si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant par CRESTOR ;
- si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;
- si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez demandé à votre médecin) ;
- si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies musculaires répétées ou inexpliquées ;
- si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple pour des organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous doutez), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR plus élevé si :

- vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas demandez à votre médecin) ;
- vous avez des troubles de la thyroïde ;
- vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant le cholestérol appelé fibraté.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous doutez), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre :

- si vous avez des problèmes hépatiques ;
- si vous avez des problèmes rénaux ;
- si vous avez des troubles musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- si vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- si vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant le cholestérol appelé fibraté ;

Maphar
Km 10, Route Côtière 111,
Q1 Zanata Ain sebaa Casablanca 3
CRESTOR 5mg cp pel b30
P.P.V. : 114.10 DH



Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL Comprimé

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg, sous forme de paracétamol DC 90 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, providone K30, amidon de maïs prégélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

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

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

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

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

Contre-indications :

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

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

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

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

Mises en garde :

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

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

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions de la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

PPV: 14DH00

PER: 03/23

LOT: J885



Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL Comprimé

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg, sous forme de paracétamol DC 90 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, providone K30, amidon de maïs prégélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

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

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

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

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

Contre-indications :

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

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

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

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

Mises en garde :

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

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

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions de la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

PPV: 14DH00

PER: 03/23

LOT: J885





Dénomination du médicament :

Tareg[®] 40 mg

Tareg[®] 80 mg

Tareg[®] 160 mg

DCI : Valsartan

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou 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.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> tareg ?
4. Comment <prendre> <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg ?

1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

Tareg contient une substance active qui influence le système régulant la pression artérielle de l'organisme. Il produit une

combinaison avec d'autres médicaments lorsqu'il faut tolérer pas certains médicaments à cause de leurs effets secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg pour traiter les patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription médicale.

2. Quelles sont les informations à connaître <de prendre> <d'utiliser> Tareg ?

Une hypertension artérielle non traitée peut entraîner des lésions au niveau des organes vitaux comme le cœur, les reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir en danger et ne ressentir aucune manifestation de maladie. Une hypertension non traitée peut entraîner des sévères complications telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus du myocarde, une insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale. Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à conduire et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines. Prévenez votre médecin avant de prendre Tareg.

- souffrez d'une maladie grave des reins ou du cœur
- souffrez de vomissements ou de diarrhée ou prenez de fortes doses de diurétiques (qui servent à éliminer l'excès de liquide dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles qu'une éruption cutanée, un gonflement du visage, des bras et des jambes, des yeux, de la langue (signes d'un angio-œdème) après avoir pris Tareg. Dans ces cas, vous devez être surveillé et éventuellement un traitement approprié.

Il est important qu'un manque de sel et/ou qu'une insuffisance de sel ne soit pas la cause du début de l'hypertension. La prudence est recommandée si vous êtes un inhibiteur de l'enzyme de conversion. Prévenez votre médecin si vous prenez un autre médicament en plus de Tareg car il faut





Dénomination du médicament :

Tareg[®] 40 mg

Tareg[®] 80 mg

Tareg[®] 160 mg

DCI : Valsartan

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou 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.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> tareg ?
4. Comment <prendre> <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg ?

1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

Tareg contient une substance active qui influence le système régulant la pression artérielle de l'organisme. Il produit une

combinaison avec d'autres médicaments lorsqu'il faut tolérer pas certains médicaments à cause de leurs effets secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg pour traiter les patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription médicale.

2. Quelles sont les informations à connaître <de prendre> <d'utiliser> Tareg ?

Une hypertension artérielle non traitée peut entraîner des lésions au niveau des organes vitaux comme le cœur, les reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir en danger et ne ressentir aucune manifestation de maladie. Une hypertension non traitée peut entraîner des sévères complications telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus du myocarde, une insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale. Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à conduire et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines. Prévenez votre médecin avant de prendre Tareg.

- souffrez d'une maladie grave des reins ou du cœur
- souffrez de vomissements ou de diarrhée ou prenez de fortes doses de diurétiques (qui servent à éliminer l'excès de liquide dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles qu'une éruption cutanée, un gonflement du visage, des bras et des jambes, des yeux, de la langue (signes d'un angio-œdème) après avoir pris Tareg. Dans ces cas, vous devez être surveillé et éventuellement un traitement approprié.

Il est important qu'un manque de sel et/ou qu'une insuffisance de sel ne soit pas la cause du début de ces symptômes. La prudence est recommandée si vous êtes un inhibiteur de l'enzyme de conversion. Prévenez votre médecin si vous prenez un autre médicament en plus de Tareg car il faut





Dénomination du médicament :

Tareg[®] 40 mg

Tareg[®] 80 mg

Tareg[®] 160 mg

DCI : Valsartan

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou 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.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> tareg ?
4. Comment <prendre> <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg ?

1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

Tareg contient une substance active qui influence le système régulant la pression artérielle de l'organisme. Il produit une

combinaison avec d'autres médicaments lorsqu'il faut tolérer pas certains médicaments à cause de leurs effets secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg pour traiter les patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription médicale.

2. Quelles sont les informations à connaître <de prendre> <d'utiliser> Tareg ?

Une hypertension artérielle non traitée peut entraîner des lésions au niveau des organes vitaux comme le cœur, les reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir en danger et ne ressentir aucune manifestation de maladie. Une hypertension non traitée peut entraîner des sévères complications telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus du myocarde, une insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale. Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à conduire et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines. Prévenez votre médecin avant de prendre Tareg.

- souffrez d'une maladie grave des reins ou du cœur
- souffrez de vomissements ou de diarrhée ou prenez de fortes doses de diurétiques (qui servent à éliminer l'excès de liquide dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles qu'une éruption cutanée, un gonflement du visage, des bras et des jambes, des yeux, de la langue (signes d'un angio-œdème) après avoir pris Tareg. Dans ces cas, vous devez être surveillé et éventuellement un traitement approprié.

Il est important qu'un manque de sel et/ou qu'une insuffisance de sel ne soit pas la cause du début de l'hypertension. La prudence est recommandée si vous êtes un inhibiteur de l'enzyme de conversion. Prévenez votre médecin si vous prenez un autre médicament en plus de Tareg car il faut



CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES
Dr BENCHEQROUN Chadia
Cardiologue

NOM : SEBBATA
PRENOM : ABDELHANINE
AGE : 69 ANS
DATE : 17/12/2020

COMPTE-RENDU D'ELECTROCARDIOGRAMME

- Rythme cardiaque sinusal à 68 B/mn.
- Espace PR normal.
- Axe de QRS à - 24 degrés.
- Pas de trouble de la repolarisation.
- Pas d'hypertrophie ventriculaire gauche.
- Pas d'extrasystole.

CONCLUSION : - TRACE NORMAL.


الدكتورة شادية بنشقرون
Dr. Chadia BENCHEQROUN
CARDIOLOGUE
63, Bd d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca
Tél/Fax : 0522 29 33 40 / 0522 29 41 71

CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Dr Chadia BENCHEQROUN

Cardiologue

Ancienne externe des hôpitaux de Paris

Ancienne interne des hôpitaux de Bordeaux

Diplômée de la faculté de médecine de Bordeaux

CES des maladies du cœur et vaisseaux

Diplômée d'écho-doppler cardiaque et vasculaire

Membre de la Société Française de Cardiologie

Filiale Pédiatrique et Filiale d'Echocardiographie

CASABLANCA, LE 17 DECEMBRE 2020

MONSIEUR SEBBATA ABDELHANINE

- 2800 x3
98,40 x3
3880 x5
Mhlo x3
46,80 x5
1490 x2
- | | |
|--|-------------------|
| 1/ - <u>CO-PLAVIX 75 MG/100 MG</u> _____ | 1 CP/J LE MATIN. |
| 2/ - <u>TAREG 40 MG</u> _____ | 1 CP/J LE MATIN. |
| 3/ - <u>SECTRAL 200 MG</u> _____ | 1 CP/J LE MATIN. |
| 4/ - <u>CRESTOR 5 MG</u> _____ | 1 CP/J LE SOIR. |
| 5/ - <u>CORVASAL 2 MG</u> _____ | ½ CPX3/J (M,M,S). |
| 6/ - <u>OEDES 20 MG</u> _____ | 1 GEL/J LE SOIR. |

TRAITEMENT TROIS MOIS

- 1400 x2
2178,00
- | | |
|---------------------------------|----------|
| 7/ - <u>DOLIPRANE 1 G</u> _____ | 2 BOITES |
| 1 CP X 3/J (M,M,S) | |

Le 17/12/2012

DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE (✓)

(A adresser au médecin conseil de la MUPRAS sous pli confidentiel)

A remplir par le praticien	
Je soussigné:	الدكتورة شادية بنشقرور Dr. Chadia BENCHEQROUN CARDIOLOGUE 63, Bd d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca Tel/Fax: 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71
Certifie que Mlle, Mme, M :	SEBBATA ABDELHAMID
Présente	1) Hypertension artérielle 2) Diabète (insuliné) 3) Thrombose de l'artère fémorale
Nécessitant un traitement d'une durée de:	Longue durée
Dont ci-joint l'ordonnance:	En fait
(A défaut noter le traitement prescrit).....	

(✓) : Valable 3 mois

Contact: 05-22-22-78-14 Fax 05-22-22-78-18

الدكتورة شادية بنشقرور
Dr. Chadia BENCHEQROUN
CARDIOLOGUE
63, Bd d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca
Tél/Fax: 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71