

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

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie 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.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement 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

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

La 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'Hort
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



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

Déclaration de Maladie

M23-0028644

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5123 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : *Neuve*
 Nom & Prénom : *FATHE DDINE choma*
 Date de naissance : *1946*
 Adresse : *T. anouf*
 Tél. : *0662497026* Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : *[Signature]*
 Date de consultation :
 Nom et prénom du malade : Age:
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : *Cardiopathie*
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Le :
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
05/10/2023	C5		C	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	05/10/2023	1794,10

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
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				Coefficient DES TRAVAUX														
				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>			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																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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'EXECUTION

Date : 05 / 10 / 2023

Ordonnance

970,00 x 2 17^r Fatheddine Chamep
1/ Coplavit 2 - 0 - 0 - 0 x 17^r

218,00 x 3 pers 1 - 0 - 0 - 0
2/ Aprovel 300 1 - 0 - 0 - 0

95,00 x 3 3/ Cardior 25 1 - 0 - 0 - 0

34,60 x 2 4/ losile x 40 1 - 0 - 0 - 0

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

82,10 x 3 5/ Dnexum 20 0 - 0 - 0 - 1

4/ Nodal 40 0 - 0 - 0 - 1
x 4 mois

1794,50
DH

171,00 x 3
513,00

CARDINOR® 6,25 & 25 mg

CARDINOR® 6,25 mg

30 comprimés sécables

**Comprimés sécables
(carvédilol)**



...ce notice avant de prendre ce médicament.
...besoin de la relire.
...vous avez un doute, demandez plus d'information à votre
...ment prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre,
...cela pourrait lui être nocif.
...ve ou si vous remarquez un effet indésirable non
...votre médecin ou à votre pharmacien

LOT : 230867
EXP : 05/2026
PPV : 88,10DH

s de 10, 30 et 60
de 10, 30 et 60

mg CARDINOR® 25 mg
/Comprimé

Substance active

Carvédilol	6,25 mg	25 mg
Excipients: Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs. Oxyde de fer jaune. Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, stéarate de magnésium ...q.s.p 1 Comprimé sécable		

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Alpha et bêtabloquant

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque

4. Posologie

- POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUTES LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

- Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

- Fréquence d'administration:

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure

- Durée du traitement :

SE CONFORMER À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

5. Contre-Indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).

- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.

- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).

- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (oedèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.

- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).

- Si votre cœur bat trop lentement

- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).

- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère)

- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique)

- En même temps que certains médicaments :

- la cimétidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),

les antiarythmiques de la classe I (médicament cardiaque).

6. Effets indésirables

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CARDINOR, comporte des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Les effets indésirables sont classés ci-dessous par fréquence (touche plus d'un patient sur 10) :

Très fréquents (touche plus d'un patient sur 10) :

- étourdissement, maux de tête,
- insuffisance cardiaque,
- diminution de la tension artérielle,
- fatigue.

Fréquents (touche 1 à 10 patients sur 100) :

- bronchite, pneumonie, infection du nez et de la gorge,
- diminution du nombre de globules rouges dans le sang,
- prise de poids, augmentation du taux de cholestérol,
- taux de glucose dans le sang chez les patients diabétiques,
- dépression, trouble de l'humeur,
- modification de la vision, diminution du liquide lacrymal,
- diminution du rythme cardiaque, gonflement de certains organes importants dans le corps (rétention hydrique),
- sensation de vertige en position debout, perturbations de l'équilibre, troubles vasculaires périphériques, augmentation de la pression artérielle (phénomène de Raynaud),

- difficultés respiratoires, asthme,
- nausées, diarrhée, vomissements, ballonnements,
- extrémités douloureuses,
- insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale,
- circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale sévère,
- Cédème, douleur,

Peu fréquents (touche 1 à 10 patients sur 1000) :

- trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse, perte de conscience brutale, évanouissements dans certaines parties du corps,
- trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine,
- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation cutanée type psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
- trouble de l'érection

Rare (touche 1 à 10 patients sur 10 000) :

- diminution du taux de plaquettes dans le sang,
- nez bouché
- Troubles de la miction

Très rare (touche moins d'un patient sur 10 000) :

- diminution du taux de globules blancs dans le sang,
- réaction allergique
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez les femmes
- réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, syndrome de Lyell).

Déclaration des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables suspectés appartenant à ce médicament est obligatoire.

Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque.

7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Adressez vous à votre médecin ou votre pharmacien pour connaître les précautions d'emploi à prendre en cas :

- d'augmentation des troubles cardiaques, d'oedème (rétention hydrique), de difficultés respiratoires sévères,
- adaptation par votre médecin de votre dose de médicament.

- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes).

- De maladie rénale,

- D'extrémités froides,

- De ralentissement du rythme cardiaque.

- Des réactions allergiques.

- D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).

- De phéochromocytome (atteinte d'une glande surrénale).

- De troubles thyroïdiens.

- De psoriasis (maladie de peau).

- D'antécédents de taux anormalement bas de plaquettes (coagulation sanguine). Si vous devez subir une intervention chirurgicale, contactez-le avant de prendre ce médicament.

- Des réactions cutanées

- Si vous portez des lentilles de contact, le traitement peut provoquer des larmes.

- Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant.

- Ce médicament contient du lactose

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

- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes souffrant de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

CARDINOR® 6,25 & 25 mg

CARDINOR® 6,25 mg

30 comprimés sécables

**Comprimés sécables
(carvédilol)**



...ce notice avant de prendre ce médicament.
...besoin de la relire.
...vous avez un doute, demandez plus d'information à votre
...ment prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre,
...cela pourrait lui être nocif.
...ve ou si vous remarquez un effet indésirable non
...votre médecin ou à votre pharmacien

LOT : 230867
EXP : 05/2026
PPV : 88,10DH

s de 10, 30 et 60
de 10, 30 et 60

mg CARDINOR® 25 mg
/Comprimé

Substance active

Carvédilol	6,25 mg	25 mg
Excipients: Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs. Oxyde de fer jaune. Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, stéarate de magnésium ...q.s.p 1 Comprimé sécable		

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Alpha et bêtabloquant

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque

4. Posologie

- POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUTS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

- Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

- Fréquence d'administration:

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure

- Durée du traitement :

SE CONFORMER À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

5. Contre-Indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).

- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.

- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).

- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (oedèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.

- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).

- Si votre cœur bat trop lentement

- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).

- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère)

- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique)

- En même temps que certains médicaments :

- la cimétidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),

les antiarythmiques de la classe I (médicament cardiaque).

6. Effets indésirables

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CARDINOR, comporte des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Les effets indésirables sont classés ci-dessous par fréquence (touche plus d'un patient sur 10) :

Très fréquents (touche plus d'un patient sur 10) :

- étourdissement, maux de tête,
- insuffisance cardiaque,
- diminution de la tension artérielle,
- fatigue.

Fréquents (touche 1 à 10 patients sur 100) :

- bronchite, pneumonie, infection du nez et de la gorge,
- diminution du nombre de globules rouges dans le sang,
- prise de poids, augmentation du taux de cholestérol,
- taux de glucose dans le sang chez les patients diabétiques,
- dépression, trouble de l'humeur,
- modification de la vision, diminution du liquide lacrymal,
- diminution du rythme cardiaque, gonflement de certains organes importants dans le corps (rétention hydrique),
- sensation de vertige en position debout, perturbations du sommeil, troubles vasculaires périphériques, augmentation de la pression artérielle (syndrome de Raynaud),

- difficultés respiratoires, asthme,
- nausées, diarrhée, vomissements, ballonnements,
- extrémités douloureuses,
- insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale,
- circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale sévère,
- Cédème, douleur,

Peu fréquents (touche 1 à 10 patients sur 1000) :

- trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse, perte de conscience brutale, évanouissements dans certaines parties du corps,
- trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine,
- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation cutanée type psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
- trouble de l'érection

Rare (touche 1 à 10 patients sur 10 000) :

- diminution du taux de plaquettes dans le sang, nez bouché
- Troubles de la miction

Très rare (touche moins d'un patient sur 10 000) :

- diminution du taux de globules blancs dans le sang,
- réaction allergique
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez les femmes
- réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, syndrome de Lyell).

Déclaration des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables suspectés après utilisation de ce médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque.

7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Adressez vous à votre médecin ou votre pharmacien pour connaître les précautions d'emploi à prendre en cas :

- d'augmentation des troubles cardiaques, d'oedème (rétention hydrique), de difficultés respiratoires sévères nécessitant une adaptation par votre médecin de votre dose de médicament,
- de diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes),
- de maladie rénale,
- d'extrémités froides,
- de ralentissement du rythme cardiaque,
- Des réactions allergiques.
- D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine),
- De phéochromocytome (atteinte d'une glande surrénale sévère).

- De troubles thyroïdiens.

- De psoriasis (maladie de peau).

- D'antécédents de taux anormalement bas de plaquettes (coagulation sanguine). Si vous devez subir une intervention chirurgicale, contactez-le avant de prendre ce médicament.

- Des réactions cutanées

Si vous portez des lentilles de contact, le traitement peut provoquer des larmes.

Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, ce médicament contient du lactose

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

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes atteintes de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

CARDINOR® 6,25 & 25 mg comprimés sécables (Carvédilol)

CARDINOR® 25 mg

30 comprimés sécables



6 118001 101337

LOT : 211395

EXP : 09/2024

PPV : 95,00DH

Ne prenez jamais ce médicament avant de prendre le médicament prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, cela pourrait lui être nocif.

Si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Boîtes de 10, 30 et 60
Boîtes de 10, 30 et 60

6,25 mg CARDINOR® 25 mg

mg/Comprimé

Carvédilol

6,25 mg

25 mg

Excipients: Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, stéarate de magnésium, q.s.p. 1 Comprimé sécable

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Alpha et bêta bloquant

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque

4. Posologie

- POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

- Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

- Fréquence d'administration:

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure

- Durée du traitement :

SE CONFORMER À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).
- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (oedèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.
- 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 (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker).
- Si votre cœur bat trop lentement.
- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérielle).
- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère)
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique)
- En même temps que certains médicaments :
 - la cimétidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),

- les antiarythmiques de la classe I (médicaments cardiaques).

6. Effets indésirables

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CARDINOR, comme les autres médicaments, peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas exposé.

Les effets indésirables sont classés ci-dessous par fréquence.

Très fréquent (touche plus d'un patient sur 10) :

- étourdissement, maux de tête,
- insuffisance cardiaque,
- diminution de la tension artérielle,
- fatigue,

Fréquents (touche 1 à 10 patients sur 100) :

- bronchite, pneumonie, infection du nez et de la gorge,
- diminution du nombre de globules rouges dans le sang,
- prise de poids, augmentation du taux de cholestérol,
- taux de glucose dans le sang chez les patients diabétiques,
- dépression, trouble de l'humeur,
- modification de la vision, diminution du liquide lacrymal,
- diminution du rythme cardiaque, gonflement de la face,
- importante dans le corps (rétention hydrique),
- sensation de vertige en position debout, perturbations de l'équilibre,
- froides, troubles vasculaires périphériques, augmentation de la sensibilité aux infections (syndrome de Raynaud),

• difficultés respiratoires, asthme.

• nausées, diarrhée, vomissements, ballonnement

• extrémités douloureuses,

• insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale

• circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale

• (Oedème, douleur,

Peu fréquent (touche 1 à 10 patients sur 1000) :

• trouble du sommeil,

• sensation vertigineuse, perte de conscience brutale

• fourmillements dans certaines parties du corps,

• trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine,

• réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation)

• réactions cutanées type psoriasis ou lichen, chute des cheveux,

• trouble de l'érection

Rare (touche 1 à 10 patients sur 10 000) :

• diminution du taux de plaquettes dans le sang,

• nez bouché

• Troubles de la miction

Très rare (touche moins d'un patient sur 10 000)

• diminution du taux de globules blancs dans le sang

• réaction allergique

• augmentation des enzymes hépatiques,

• incontinence urinaire chez les femmes

• réactions cutanées sévères (par exemple érythème

syndrome de Lyell).

Déclaration des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables suspectés

Elle permet une surveillance continue du rapport

7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Adressez vous à votre médecin ou votre pharmacien en cas de :

• D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdème

(rétention hydrique), de difficulté respiratoire sévère

adaptation par votre médecin de votre dose de médicament

• De diabète (ce médicament pouvant masquer les

• De maladie rénale,

• D'extrémités froides,

• De ralentissement du rythme cardiaque.

• Des réactions allergiques.

• D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine)

• De phéochromocytome (atteinte d'une glande surrénale)

• De troubles thyroïdiens.

• De psoriasis (maladie de peau).

• D'antécédents de taux anormalement bas de

coagulation sanguine). Si vous devez subir une

que vous prenez ce médicament.

• Des réactions cutanées

Si vous portez des lentilles de contact, le traitement

de larmes.

Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant

Ce médicament contient du lactose

Si votre médecin vous a informé (e) d'une tolérance

saccharose, contactez-le avant de prendre ce médicament

L'utilisation de ce médicament est déconseillée en cas

de syndrome de malabsorption du glucose et du

NOCOL®

NOCOL 40 mg

30 comprimés pelliculés



6 118000 071150

1 comprimé pelliculé

20 mg

40 mg

et 60.
et 60.

ne cardiovasculaire).

patients ayant des antécédents de maladie coronaire avérée, d'accident vasculaire cérébral, isocémie.

patients diabétiques sans antécédents coronariens ni cérébro-vasculaires ayant un haut risque suivants (hypertension, âge $\geq$ 65 ans, créatinine élevée, tabagisme présent ou passé), avec ou

simvastatine a permis de réduire significativement la mortalité totale, le risque d'événements

II b et III) en complément d'un régime adapté et assidu. Pour ces indications, la poursuite

glycémie isolée (types I, IV et V) : la simvastatine n'est pas indiquée.

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
- Itraconazole, kétoconazole, anti-protéases et de l'aviridine (cf Interaction).
- Femme qui allaite.

Relatives :

- Fibrates.
- Jus de pamplemousse.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'avoir recours à de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par NOCOL nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement).
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Surveillance des tests hépatiques :

- Comme pour d'autres médicaments hypolipémiants, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases sériques ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'interruption du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, des tests supplémentaires devront être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent ; chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Une élévation des transaminases, en particulier au-delà de 3 fois la limite supérieure de la normale et si cette élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients consommant d'importantes quantités d'alcool et/ou présentant un antécédent de maladie hépatique.

Effets musculaires :

- Des élévations légères et transitoires des taux plasmatiques de créatine phosphokinase (CPK) d'origine musculaire sont communément observées chez les patients recevant de la simvastatine, mais elles n'ont habituellement pas de retentissement clinique.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase s'associe rarement à la survenue d'atteintes musculaires. Devant des signes cliniques évocateurs (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité douloureuse ou faiblesse musculaire), un dosage de la CPK d'origine musculaire sera pratiqué.
- Une atteinte musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies diffuses, une sensibilité musculaire douloureuse et/ou une élévation importante de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) ; dans ces conditions, le traitement doit être arrêté.

Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase sont augmentés par l'association à des médicaments qui peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les fibrates.

Des rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobininurie ont été rapportées.

Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté en cas de survenue d'un facteur prédisposant à l'apparition d'une insuffisance rénale, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, hypotension, intervention chirurgicale majeure, traumatisme majeur, perturbations métaboliques, endocriniennes ou électrolytiques sévères, épilepsie non contrôlée).

La simvastatine est métabolisée par l'isoforme 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'atteinte musculaire semble être augmenté lors de l'administration de simvastatine avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du CYP 3A4 aux doses thérapeutiques, car les taux plasmatiques de simvastatine peuvent être augmentés de façon importante dans cette situation (cf Interaction).

Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas recommandée chez l'enfant. De plus, il n'existe pas

d'expérience disponible à ce jour chez des enfants souffrant d'hypercholestérolémie familiale homozygote.

Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure à 40 mg ne devrait être envisagée après 70 ans que sous un

surveillance clinique et biologique étroite.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Associations contre-indiquées :

- Anti-protéases (amprénavir, indinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir) : risque majeur d'effets indésirables (dose-dépendants) à type " (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétoconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majeur d'effets indésirables (dose-dépendants) à par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypocho.
- La durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétoconazole).
- Delavirdine : risque majeur d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme de l'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine.

500847C

500847C

NOCOL®

NOCOL 40 mg

30 comprimés pelliculés



1 comprimé pelliculé

20 mg

40 mg

ne cardiovasculaire).

patients ayant des antécédents de maladie coronaire avérée, d'accident vasculaire cérébral, d'ischémie.

patients diabétiques sans antécédents coronariens ni cérébro-vasculaires ayant un haut risque suivants (hypertension, âge $\geq$ 65 ans, créatinine élevée, tabagisme présent ou passé), avec ou

simvastatine a permis de réduire significativement la mortalité totale, le risque d'événements

thrombotiques. Il b et III) en complément d'un régime adapté et assidu. Pour ces indications, la poursuite

hyperlipémie isolée (types I, IV et V) : la simvastatine n'est pas indiquée.

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
- Itraconazole, kétoconazole, anti-protéases et de l'aviridine (cf Interaction).
- Femme qui allaite.

Relatives :

- Fibrates.
- Jus de pamplemousse.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'avoir recours à de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par NOCOL nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement).
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Surveillance des tests hépatiques :

- Comme pour d'autres médicaments hypolipémiants, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases sériques ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'interruption du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, des tests supplémentaires devront être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent ; chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Une élévation des transaminases, en particulier au-delà de 3 fois la limite supérieure de la normale et si cette élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients consommant d'importantes quantités d'alcool et/ou présentant un antécédent de maladie hépatique.

Effets musculaires :

- Des élévations légères et transitoires des taux plasmatiques de créatine phosphokinase (CPK) d'origine musculaire sont communément observées chez les patients recevant de la simvastatine, mais elles n'ont habituellement pas de retentissement clinique.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase s'associe rarement à la survenue d'atteintes musculaires. Devant des signes cliniques évocateurs (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité douloureuse ou faiblesse musculaire), un dosage de la CPK d'origine musculaire sera pratiqué.
- Une atteinte musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies diffuses, une sensibilité musculaire douloureuse et/ou une élévation importante de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) ; dans ces conditions, le traitement doit être arrêté.

Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase sont augmentés par l'association à des médicaments qui peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les fibrates.

Des rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myogloburie ont été rapportées.

Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté en cas de survenue d'un facteur prédisposant à l'apparition d'une insuffisance rénale, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, hypotension, intervention chirurgicale majeure, traumatisme majeur, perturbations métaboliques, endocriniennes ou électrolytiques sévères, épilepsie non contrôlée).

La simvastatine est métabolisée par l'isoforme 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'atteinte musculaire semble être augmenté lors de l'administration de simvastatine avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du CYP 3A4 aux doses thérapeutiques, car les taux plasmatiques de simvastatine peuvent être augmentés de façon importante dans cette situation (cf Interaction).

Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas recommandée chez l'enfant. De plus, il n'existe pas d'expérience disponible à ce jour chez des enfants souffrant d'hypercholestérolémie familiale homozygote.

Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure à 40 mg ne devrait être envisagée après 70 ans que sous surveillance clinique et biologique étroite.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Associations contre-indiquées :

- Anti-protéases (amprénavir, indinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir) : risque majeur d'effets indésirables (dose-dépendants) à type " (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétoconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majeur d'effets indésirables (dose-dépendants) à type " (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypocholesterolémiant.
- Delavirdine : risque majeur d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme de l'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine.

NOCOL®

NOCOL 40 mg

30 comprimés pelliculés



1 comprimé pelliculé

20 mg

40 mg

ne cardiovasculaire).

patients ayant des antécédents de maladie coronaire avérée, d'accident vasculaire cérébral, isocémie.

patients diabétiques sans antécédents coronariens ni cérébro-vasculaires ayant un haut risque suivants (hypertension, âge $\geq$ 65 ans, créatinine élevée, tabagisme présent ou passé), avec ou

simvastatine a permis de réduire significativement la mortalité totale, le risque d'événements

II b et III) en complément d'un régime adapté et assidu. Pour ces indications, la poursuite

glycémie isolée (types I, IV et V) : la simvastatine n'est pas indiquée.

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
- Itraconazole, kétoconazole, anti-protéases et de l'aviridine (cf Interaction).
- Femme qui allaite.

Relatives :

- Fibrates.
- Jus de pamplemousse.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'avoir recours à de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par NOCOL nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement).
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Surveillance des tests hépatiques :

- Comme pour d'autres médicaments hypolipémiants, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases sériques ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'interruption du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, des tests supplémentaires devront être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent ; chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Une élévation des transaminases, en particulier au-delà de 3 fois la limite supérieure de la normale et si cette élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients consommant d'importantes quantités d'alcool et/ou présentant un antécédent de maladie hépatique.

Effets musculaires :

- Des élévations légères et transitoires des taux plasmatiques de créatine phosphokinase (CPK) d'origine musculaire sont communément observées chez les patients recevant de la simvastatine, mais elles n'ont habituellement pas de retentissement clinique.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase s'associe rarement à la survenue d'atteintes musculaires. Devant des signes cliniques évocateurs (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité douloureuse ou faiblesse musculaire), un dosage de la CPK d'origine musculaire sera pratiqué.
- Une atteinte musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies diffuses, une sensibilité musculaire douloureuse et/ou une élévation importante de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) ; dans ces conditions, le traitement doit être arrêté.

Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase sont augmentés par l'association à des médicaments qui peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les fibrates.

Des rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myogloburie ont été rapportées.

Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté en cas de survenue d'un facteur prédisposant à l'apparition d'une insuffisance rénale, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, hypotension, intervention chirurgicale majeure, traumatisme majeur, perturbations métaboliques, endocriniennes ou électrolytiques sévères, épilepsie non contrôlée).

La simvastatine est métabolisée par l'isoforme 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'atteinte musculaire semble être augmenté lors de l'administration de simvastatine avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du CYP 3A4 aux doses thérapeutiques, car les taux plasmatiques de simvastatine peuvent être augmentés de façon importante dans cette situation (cf Interaction).

Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas recommandée chez l'enfant. De plus, il n'existe pas d'expérience disponible à ce jour chez des enfants souffrant d'hypercholestérolémie familiale homozygote.

Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure à 40 mg ne devrait être envisagée après 70 ans que sous surveillance clinique et biologique étroite.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Associations contre-indiquées :

- Anti-protéases (amprénavir, indinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir) : risque majeur d'effets indésirables (dose-dépendants) à type " (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétoconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majeur d'effets indésirables (dose-dépendants) à type " (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypocholesterolémiant.
- Delavirdine : risque majeur d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme de l'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine.



Notice: information d

Nexium 20 mg, comprimé **Nexium 40 mg, comprimé** ésoméprazole

lisez cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Trai
réc

- Gardez cette notice.
- 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 Nexium et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Nexium
3. Comment prendre Nexium
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Nexium
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

Nexium contient un médicament appelé ésoméprazole. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelé "inhibiteurs de la pompe à protons". Ceux-ci agissent en diminuant la quantité d'acide produite par l'estomac.

Nexium est utilisé dans le traitement des affections suivantes :

Adultes

- «La maladie du reflux gastro-oesophagien» (RGO). L'acide provenant de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) et entraîne douleur, inflammation et brûlures d'estomac.
- Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin qui sont infectés par une bactérie nommée «*Helicobacter pylori*». Si vous souffrez de cette affection, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques pour traiter cette infection et guérir l'ulcère.
- Ulcères gastriques dus à des médicaments appelés AINS (médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens). Nexium est également indiqué dans la prévention des ulcères gastriques, associés à la prise d'AINS.

Le risque de saignement accru due à une tumeur au niveau du pancréas (syndrome de

pour la prévention d'une récurrence hémorragique d'ulcères avec

«La maladie du reflux gastro-oesophagien» (RGO). L'acide provenant de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) et entraîne douleur,

l'intestin qui sont infectés par une bactérie nommée «*Helicobacter pylori*». Si vous souffrez de cette affection, votre médecin



Notice: information d

Nexium 20 mg, comprimé **Nexium 40 mg, comprimé** ésoméprazole

lisez cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Trai
réc

- Gardez cette notice.
- 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 Nexium et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Nexium
3. Comment prendre Nexium
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Nexium
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

Nexium contient un médicament appelé ésoméprazole. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelé "inhibiteurs de la pompe à protons". Ceux-ci agissent en diminuant la quantité d'acide produite par l'estomac.

Nexium est utilisé dans le traitement des affections suivantes :

Adultes

- «La maladie du reflux gastro-oesophagien» (RGO). L'acide provenant de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) et entraîne douleur, inflammation et brûlures d'estomac.
- Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin qui sont infectés par une bactérie nommée «*Helicobacter pylori*». Si vous souffrez de cette affection, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques pour traiter cette infection et guérir l'ulcère.
- Ulcères gastriques dus à des médicaments appelés AINS (médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens). Nexium est également indiqué dans la prévention des ulcères gastriques, associés à la prise d'AINS.

Le risque de saignement accru due à une tumeur au niveau du pancréas (syndrome de

pour la prévention d'une récurrence hémorragique d'ulcères avec

«La maladie du reflux gastro-oesophagien» (RGO). L'acide provenant de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) et entraîne douleur,

l'intestin qui sont infectés par une bactérie nommée «*Helicobacter pylori*». Si vous souffrez de cette affection, votre médecin



Notice: information d

Nexium 20 mg, comprimé **Nexium 40 mg, comprimé** ésoméprazole

lisez cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Trai
réc

- Gardez cette notice.
- 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 Nexium et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Nexium
3. Comment prendre Nexium
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Nexium
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

Nexium contient un médicament appelé ésoméprazole. Celui-ci appartient à un groupe de médicaments appelé "inhibiteurs de la pompe à protons". Ceux-ci agissent en diminuant la quantité d'acide produite par l'estomac.

Nexium est utilisé dans le traitement des affections suivantes :

Adultes

- «La maladie du reflux gastro-oesophagien» (RGO). L'acide provenant de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) et entraîne douleur, inflammation et brûlures d'estomac.
- Ulcères de l'estomac ou de la partie supérieure de l'intestin qui sont infectés par une bactérie nommée «*Helicobacter pylori*». Si vous souffrez de cette affection, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques pour traiter cette infection et guérir l'ulcère.
- Ulcères gastriques dus à des médicaments appelés AINS (médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens). Nexium est également indiqué dans la prévention des ulcères gastriques, associés à la prise d'AINS.

Le risque de saignement accru due à une tumeur au niveau du pancréas (syndrome de

pour la prévention d'une récurrence hémorragique d'ulcères avec

«La maladie du reflux gastro-oesophagien» (RGO). L'acide provenant de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) et entraîne douleur,

l'intestin qui sont infectés par une bactérie nommée «*Helicobacter pylori*». Si vous souffrez de cette affection, votre médecin

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1
Ain sebaa Casablanca
Aprovel 300 mg, cp b
P.P.V : 218,00 dh



APROVEL®
comprimés pelliculés
irbésartan

DE L'UTILISATEUR

300 mg

SANOFI

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à 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 Aprovel et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Aprovel
3. Comment prendre Aprovel
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Aprovel
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE APROVEL ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

Aprovel appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. Aprovel empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs et provoque ainsi un relâchement des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle. Aprovel ralentit la dégradation du fonctionnement des reins chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Aprovel est utilisé chez l'adulte

- pour traiter l'hypertension de la pression artérielle)
- pour protéger les reins des de la pression artérielle, une preuve biologique d'a

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER APROVEL

Contre-indications

Ne prenez jamais Aprovel

- si vous êtes allergique à l'un des composants contenus dans le médicament (voir la rubrique 6)
- si vous êtes enceinte de préférence d'éviter de prendre ce médicament pendant la grossesse – voir la rubrique 4
- si vous avez du diabète que vous êtes traité(e) par l'insuline ou l'aliskiren pour diminuer v

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin si vous avez une des situations suivantes :

- si vous souffrez de vomissements importants
- si vous souffrez de problèmes de circulation
- si vous souffrez de problèmes de circulation
- si vous recevez Aprovel pour le diabète. Dans ce cas votre médecin vous fera faire des tests sanguins réguliers pour surveiller le taux de potassium dans le sang et le fonctionnement des reins
- si vous devez subir une intervention chirurgicale ou une anesthésie
- si vous prenez l'un des médicaments pour une hypertension :
 - un « inhibiteur de l'enzyme de conversion » (exemple énalapril, lisinapril)
 - si vous avez des problèmes de circulation
 - l'aliskiren

Votre médecin pourra être amené à surveiller le fonctionnement de vos reins et le taux des électrolytes (par exemple le potassium) dans le sang. Voir aussi les informations relatives à l'utilisation de Aprovel

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1
Ain sebaa Casablanca
Aprovel 300 mg, cp b
P.P.V : 218,00 dh



APROVEL®
comprimés pelliculés
irbésartan

DE L'UTILISATEUR

300 mg

SANOFI

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à 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 Aprovel et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Aprovel
3. Comment prendre Aprovel
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Aprovel
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE APROVEL ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

Aprovel appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. Aprovel empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs et provoque ainsi un relâchement des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle. Aprovel ralentit la dégradation du fonctionnement des reins chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Aprovel est utilisé chez l'adulte

- pour traiter l'hypertension de la pression artérielle)
- pour protéger les reins de la pression artérielle, une preuve biologique d'a

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER APROVEL

Contre-indications

Ne prenez jamais Aprovel

- si vous êtes allergique à l'un des composants contenus dans le médicament (voir la rubrique 6)
- si vous êtes enceinte de préférence d'éviter de prendre ce médicament pendant la grossesse – voir la rubrique 4
- si vous avez du diabète que vous êtes traité(e) par l'insuline ou l'aliskiren pour diminuer v

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin si une des situations suivantes

- si vous souffrez de vomissements importants
- si vous souffrez de problèmes de circulation
- si vous souffrez de problèmes de circulation
- si vous recevez Aprovel pour le diabète. Dans ce cas votre médecin vous fera faire des tests sanguins réguliers pour surveiller le taux de potassium dans le sang et le fonctionnement des reins
- si vous devez subir une intervention chirurgicale ou une anesthésie
- si vous prenez l'un des médicaments pour une hypertension :
 - un « inhibiteur de l'enzyme de conversion » comme l'énalapril, lisinapril, etc.
 - si vous avez des problèmes de circulation
 - l'aliskiren

Votre médecin pourra être amené à surveiller le fonctionnement de vos reins et le taux des électrolytes (par exemple le potassium) dans le sang. Voir aussi les informations sur le diabète. Ne prenez jamais Aprovel »

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1
Ain sebaa Casablanca
Aprovel 300 mg, cp b
P.P.V : 218,00 dh



APROVEL®
comprimés pelliculés
irbésartan

DE L'UTILISATEUR

300 mg

SANOFI

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à 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 Aprovel et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Aprovel
3. Comment prendre Aprovel
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Aprovel
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE APROVEL ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ

Aprovel appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. Aprovel empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs et provoque ainsi un relâchement des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle. Aprovel ralentit la dégradation du fonctionnement des reins chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Aprovel est utilisé chez l'adulte

- pour traiter l'hypertension de la pression artérielle)
- pour protéger les reins de la pression artérielle, une preuve biologique d'altération

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER APROVEL

Contre-indications

Ne prenez jamais Aprovel

- si vous êtes allergique à l'un des composants contenus dans le médicament (voir la rubrique 6)
- si vous êtes enceinte de préférence d'éviter de prendre ce médicament pendant la grossesse – voir la rubrique 4
- si vous avez du diabète que vous êtes traité(e) par l'insuline pour diminuer vos besoins en insuline

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin si une des situations suivantes se présente :

- si vous souffrez de vomissements importants
- si vous souffrez de problèmes de circulation
- si vous souffrez de problèmes de circulation
- si vous recevez Aprovel pour le diabète. Dans ce cas votre médecin vous fera faire des tests sanguins réguliers pour surveiller le taux de potassium dans le sang et le fonctionnement des reins
- si vous devez subir une intervention chirurgicale ou une anesthésie
- si vous prenez l'un des médicaments pour une hypertension :
 - un « inhibiteur de l'enzyme » comme l'énalapril, lisinapril, etc.
 - si vous avez des problèmes de circulation
 - l'insuline

Votre médecin pourra être amené à surveiller le fonctionnement de vos reins et le taux des électrolytes (par exemple le potassium) dans le sang. Voir aussi les informations sur la rubrique 4. Ne prenez jamais Aprovel »

Lasilix® 40 mg **Lasilix® 20 mg/2 ml**

Furosémide

SANOFI 



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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

Lasilix® 40 mg **Lasilix® 20 mg/2 ml**

Furosémide

SANOFI 



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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :