

# Conditions Générales

## POUR LE PRATICIEN

L'acte médical est désigné par l'une des mentions suivantes :

C = Consultation au Cabinet du médecin omnipraticien  
CS = Consultation au Cabinet par le médecin spécialiste ou qualifié (autre que le médecin neuro-psychiatre)  
CNPSY = Consultation au Cabinet par le neuro-psychiatre  
V = Visite de jour au domicile du malade par le médecin  
VN = Visite de nuit au domicile du malade par le médecin  
VD = Visite du dimanche par le médecin au domicile du malade  
D = Visite de jour au domicile du malade par un spécialiste qualifié  
C = Acte de pratique médicale courant et de petite chirurgie  
= Actes de chirurgie et de spécialistes

SF = Actes pratiqués par la sage-Femme et relevant de sa compétence  
SFI = Soins infirmiers pratiqués par la sage-femme  
AMM = Actes pratiqués par le masseur ou le kinésithérapeute  
AMI = Actes pratiqués par l'infirmier ou l'infirmière  
AP = Actes pratiqués par un orthophoniste  
AMY = Actes pratiqués par un aide-orthophoniste  
R-Z = Electro-Radiologie  
B = Analyses

## POUR L'ADHERENT

La mutuelle ne participe aux frais résultant de certains actes que si après avis du contrôle médical, elle a préalablement accepté de les prendre en charge.

Pour les actes soumis à cette formalité, le malade est tenu, avant l'exécution de ces actes d'adresser au service de la Mutuelle une demande d'entente préalable remplie et signée par son médecin traitant.

Ce bulletin doit mentionner les raisons pour lesquelles l'application de tel acte ou tel traitement est proposé pour permettre au médecin contrôleur de donner son accord ou de présenter ses observations.

Ce bulletin d'entente préalable peut être demandé auprès du service Mutuelle, il sera remis sous confidentiel au médecin contrôleur dûment rempli par le médecin traitant.

## LES ACTES SOUMIS A ACCORD PRÉALABLE

HOSPITALISATION EN CLINIQUE

HOSPITALISATION EN HÔPITAL

HOSPITALISATION EN SANATORIUM OU ENTOURUM

SEJOUR EN MAISON DE REPOS

ACTES EFFECTUÉS EN SÉRIE, il s'agit répétés en plusieurs séances ou actes comportant un ou plusieurs échelons de temps.

- LES INTERVENTIONS CHIRURGICALES

- L'ORTHOPÉDIE

- LA REEDUCATION

- LES ACCOUCHEMENTS

- LES CURES THERMALES

- LA CIRCONCISION

- LE TRANSPORT EN AMBULANCE

## EN CAS D'URGENCE

En cas d'urgence échappant à la procédure d'entente préalable, l'intéressé doit dans les 24 heures le Service Mutuelle qui donnera ou non son accord.

Cette feuille complétée par le praticien, à l'occasion de chaque visite ou l'exécution de chaque ordonnance médicale ne doit être utilisée que pour un seul malade

DATE DE DÉPÔT



# MUPRAS

Mutuelle de Prévoyance et d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

AÉROPORT CASA ANFA

CASABLANCA

TEL : 05 22 91 26 46 / 2648 / 2649 / 2857 / 2883

FAX : 05 22 91 26 52

TELEX : 3998 MUT

E-mail : mupras@RoyalAirMaroc.co.ma

## FEUILLE DE SOINS 879716

### A REMPLIR PAR L'ADHÉRENT

Nom & Prénom JIHAD ZO HRA VUE LAKUDARI Ahmed

Matricule : 367 Fonction : Poste :

Adresse : 57 BIR AZZARANE - au Palmier Marrakech

Tél. : 06 66 89 83 07 Signature Adhérent : es

### A REMPLIR PAR LE MÉDECIN TRAITANT

Nom & Prénom du patient : M JIHAD ZO HRA Age : 19 32

Lien de parenté avec l'adhérent : Adhérent  Conjoint  Enfant

Date de la première visite du médecin : ACCUEIL

Nature de la maladie : HIV

S'il s'agit d'un accident : causes et circonstances

A Cambray, le 05 AOUT 2019

Durée d'utilisation 3 mois

Signature et cachet du médecin :  
YOUSSEF Y. M

Anglo Ria d'Azemmour & Dr. Sidi Abdellah  
Immeuble H1001 rue Hugo H. Bossen  
Casablanca - Tel : 0522 91 31 20

# Conditions Générales

## POUR LE PRATICIEN

L'acte médical est désigné par l'une des mentions suivantes :

C = Consultation au Cabinet du médecin omnipraticien  
CS = Consultation au Cabinet par le médecin spécialiste ou qualifié (autre que le médecin neuro-psychiatre)  
CNPSY = Consultation au Cabinet par le neuro-psychiatre  
V = Visite de jour au domicile du malade par le médecin  
VN = Visite de nuit au domicile du malade par le médecin  
VD = Visite du dimanche par le médecin au domicile du malade  
D = Visite de jour au domicile du malade par un spécialiste qualifié  
C = Acte de pratique médicale courant et de petite chirurgie  
= Actes de chirurgie et de spécialistes

SF = Actes pratiqués par la sage Femme et relevant de sa compétence  
SFI = Soins infirmiers pratiqués par la sage femme  
AMM = Actes pratiqués par le masseur ou le kinésithérapeute  
AMI = Actes pratiqués par l'infirmier ou l'infirmière  
AP = Actes pratiqués par un orthophoniste  
AMY = Actes pratiqués par un aide-orthophoniste  
R-Z = Electro - Radiologie  
B = Analyses

## POUR L'ADHERENT

La mutuelle ne participe aux frais résultant de certains actes que si après avis du contrôle médical, elle a préalablement accepté de les prendre en charge.

Pour les actes soumis à cette formalité, le malade est tenu, avant l'exécution de ces actes d'adresser au service de la Mutuelle une demande d'entente préalable remplie et signée par son médecin traitant.

Ce bulletin doit mentionner les raisons pour lesquelles l'application de tel acte ou tel traitement est proposé pour permettre au médecin contrôleur de donner son accord ou de présenter ses observations.

Ce bulletin d'entente préalable peut être demandé auprès du service Mutuelle, il sera remis sous confidentiel au médecin contrôleur dûment rempli par le médecin traitant.

## LES ACTES SOUMIS A ACCORD PREALABLE

HOSPITALISATION EN CLINIQUE

HOSPITALISATION EN HOPITAL

HOSPITALISATION EN SANATORIUM OU ENTOURUM

HIR EN MAISON DE REPOS

ACTES EFFECTUÉS EN SÉRIE, il s'agit répétés en plusieurs séances ou actes comportant un ou plusieurs échelons de temps.

- LES INTERVENTIONS CHIRURGICALES

- L'ORTHOPÉDIE

- LA REEDUCATION

- LES ACCOUCHEMENTS

- LES CURES THERMALES

- LA CIRCONCISION

- LE TRANSPORT EN AMBULANCE

## EN CAS D'URGENCE

En cas d'urgence échappant à la procédure d'entente préalable, l'intéressé doit dans les 24 heures le Service Mutuelle qui donnera ou non son accord

Cette feuille complétée par le praticien, à l'occasion de chaque visite ou l'exécution de chaque ordonnance médicale ne doit être utilisée que pour un seul malade

DATE DE DEPOT



# MUPRAS

Mutuelle de Prévoyance et d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

AEROPORT CASA ANFA

CASABLANCA

TEL : 05 22 91 26 46 / 2648 / 2649 / 2857 / 2883

FAX : 05 22 91 26 52

TELEX : 3998 MUT

E-mail : mupras@RoyalAirMaroc.co.ma

## FEUILLE DE SOINS 879716

### A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Nom & Prénom JIHAD ZO HRA VUE LAKUDARI Ahmed

Matricule : 367 Fonction : Poste :

Adresse : 57 BIR AZZARANE - au Palmier Marrakech

Tél. : 06 66 89 83 07 Signature Adhérent : es

### A REMPLIR PAR LE MEDECIN TRAITANT

Nom & Prénom du patient : M JIHAD ZO HRA Age : 19 32

Lien de parenté avec l'adhérent : Adhérent  Conjoint  Enfant

Date de la première visite du médecin : ACCUEIL

Nature de la maladie : HIV

S'il s'agit d'un accident : causes et circonstances

A Cambray, le 05 AOUT 2019

Durée d'utilisation 3 mois

Signature et cachet du médecin : Y. M

*Anglo Ria, 8 Azenhouk & B. Sidi Abderrahmane*

*Immeuble Commercial H 1001 à El Héouli, Casablanca - Tel : 05 22 91 26 52*

## RELEVE 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
05/01/2019	C 2		0	 Dr. Naby M. Diop Cardiologue Angle Rte. d'Azenour & Bd. Sidi Abderrahmane mth. Coramoun N°10 - 1er Etage H. Hassan Dakar - Tél : 0922 91 31 38

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>Pharmacie Nadj Palmer</p> <p>SAIDI A.U.</p> <p>1 Bis, Rue Ismaïl Chaïd</p> <p>Dort. Ghafel - Casablanca</p> <p>Tél 05 22 25 80 84</p>	05/10/2019	<p>Pharmacie Nadj Palmer</p> <p>SAIDI A.U.</p> <p>1 Bis, Rue Ismaïl Chaïd</p> <p>Dort. Ghafel - Casablanca</p> <p>Tél 05 22 25 80 84</p>

## **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et Signature du praticien	Dates des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

## SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

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

Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires ainsi que le bilan de l'ODF.

Docteur M. SOUALY

Cardiologue

Diplômée de la Faculté de Paris



الدكتورة م. اسوالي

اختصاصية في أمراض القلب

خريجة جامعة باريس

Echo - doppler Cardiaque - Holter TA - Holter Rythmique - ECG Effort

05 AOUT 2019

Casablanca, le

05 AOUT 2019

Mme JIHAN 2011 RA

11,80

- P.M. Eros des 14 Mois

1.5V

39,70

Kardiopt.

70s

Min

1.5V

3x 43,00

Periorc. S

Sen

1.5V

113 de 3

75,00 FURUITINE 15x24

1.5V

3x 60,00

Ferptene 500

1.5V

10x25 N° 5

Pharmacie Najd Palmier  
B.P. 8085, Bd. Sidi Abderrahmane  
Boulevard Boutaleb & Bd. Sidi Abderrahmane, Immeuble Communal B  
Casablanca  
Tél. 0522 91 31 38 - GSM : 06 61 41 19 66

Pharmacie Najd Palmier  
S.A.R.L. A.U.  
B.P. 8085, Bd. Sidi Abderrahmane  
Boulevard Boutaleb & Bd. Sidi Abderrahmane, Immeuble Communal B  
Casablanca

الدكتورة م. اسوالي  
Doctor M. SOUALY  
Cardiologue

بالموع

0522 91 31 38

N° 10 1<sup>er</sup> Etage Hay hassani - Casablanca

Tél. : 0522 91 31 38 - GSM : 06 61 41 19 66

## NOTICE D'INFORMATION POUR LES UTILISATEURS

### FERPLEX® 40 mg, Solution Orale

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 flacons de 15 ml

# FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Falcons buvables

PPV 60,00 Dhs



6 118001 440016

#### Veuillez lire attentivement l'intégralité avant d'utiliser 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 vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

#### Contenu de la notice :

1. Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quels cas est-il utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
3. Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
4. Quels sont les effets indésirables éventuels.
5. Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
6. Informations supplémentaires.

#### 1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Antianémique/fer.

FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution du taux d'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

##### Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinylate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hemosidérose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie qui se caractérise par la formation de lésions de fibrose ou de «cicatrices» dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.
- Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

##### Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- problèmes osseux (ostéopore). La pénicillamine utilisée articulations).

Alfa méthyldopa, utilisée p artérielle.

Thyroxine, utilisée pour le t thyroïde trop peu active).

Lévodopa et carbidopa utili de Parkinson.

Mycophénolate mofétيل, util l'absorption intestinale du fer solution orale peut être accompagnée par les médicaments nécessaires d'espacer d'au moins celle des médicaments suivants :

Antiacides, habituellement souffrent d'acidité gastrique.

Chloramphénicol (antibiotique).

• Cholestyramine, utilisé hypercholestérolémie.

Médicaments pour le traitement gastro-œsophagique comme pantoprazole.

Risque d'interférences avec les :

• Ce médicament peut interférer pour la recherche de sang ou

##### Prise de FERPLEX 40 mg sans boissons :

Certains aliments végétaux, l'absorption du fer. Il est donc heures l'administration de certains aliments.

L'absorption des dérivés de l'ingestion de jus citrique (orange).

##### Grossesse et allaitement :

Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament.

FERPLEX est indiqué pendant le traitement des carences en fer, particulièrement à prendre.

##### Conduite de véhicules et utilisation :

Aucun effet sur l'aptitude à la conduite de véhicules et à la n'a été observé.

##### Informations importantes de FERPLEX 40 mg solution orale :

## NOTICE D'INFORMATION POUR LES UTILISATEURS

### FERPLEX® 40 mg, Solution Orale

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 flacons de 15 ml

# FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Falcons buvables

PPV 60,00 Dhs



6 118001 440016

#### Veuillez lire attentivement l'intégralité avant d'utiliser 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 vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

#### Contenu de la notice :

1. Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quels cas est-il utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
3. Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
4. Quels sont les effets indésirables éventuels.
5. Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
6. Informations supplémentaires.

#### 1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Antianémique/fer.

FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution du taux d'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

##### Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinylate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hemosidérose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie qui se caractérise par la formation de lésions de fibrose ou de «cicatrices» dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.
- Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

##### Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- problèmes osseux (ostéopore). La pénicillamine utilisée articulations).

Alfa méthyldopa, utilisée p artérielle.

Thyroxine, utilisée pour le t thyroïde trop peu active).

Lévodopa et carbidopa utili de Parkinson.

Mycophénolate mofétيل, util l'absorption intestinale du fer solution orale peut être accompagnée par les médicaments nécessaires d'espacer d'au moins celle des médicaments suivants :

Antiacides, habituellement souffrent d'acidité gastrique.

Chloramphénicol (antibiotique).

• Cholestyramine, utilisé hypercholestérolémie.

Médicaments pour le traitement gastro-œsophagique comme pantoprazole.

Risque d'interférences avec les médicaments pour la recherche de sang ou

##### Prise de FERPLEX 40 mg sans boissons :

Certains aliments végétaux, l'absorption du fer. Il est donc recommandé d'espacer l'administration de ces aliments.

L'absorption des dérivés de l'ingestion de jus citrique (orange).

##### Grossesse et allaitement :

Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament.

FERPLEX est indiqué pendant le traitement des carences en fer, particulièrement à prendre.

##### Conduite de véhicules et utilisation :

Aucun effet sur l'aptitude à la conduite de véhicules et à la n'a été observé.

##### Informations importantes de FERPLEX 40 mg solution orale :

## NOTICE D'INFORMATION POUR LES UTILISATEURS

### FERPLEX® 40 mg, Solution Orale

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 flacons de 15 ml

# FERPLEX® 40 mg

Fer protéinsuccinylate

Boîte de 10 Falcons buvables

PPV 60,00 Dhs



6 118001 440016

#### Veuillez lire attentivement l'intégralité avant d'utiliser 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 vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

#### Contenu de la notice :

1. Qu'est-ce que FERPLEX 40 mg solution orale et dans quels cas est-il utilisé.
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
3. Comment prendre FERPLEX 40 mg solution orale.
4. Quels sont les effets indésirables éventuels.
5. Comment conserver FERPLEX 40 mg solution orale.
6. Informations supplémentaires.

#### 1. QU'EST-CE QUE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ :

Classe pharmacothérapeutique : Antianémique/fer.

FERPLEX 40 mg solution orale est un médicament qui apporte du fer aux globules rouges dans le sang, pour le traitement des carences de fer ainsi que le traitement de l'anémie (diminution du taux d'hémoglobine ainsi que du nombre et de la dimension des globules rouges), due à cette carence en fer.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE FERPLEX 40 MG SOLUTION ORALE :

##### Ne prenez jamais FERPLEX 40 mg solution orale dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au Fer protéinsuccinylate ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux protéines lactées.
- Si vous souffrez d'une maladie qui provoque une accumulation de fer dans l'organisme (Hemosidérose et Hémochromatose).
- Si vous souffrez d'une pancréatite (inflammation du pancréas) ou d'une cirrhose hépatique (maladie chronique du foie qui se caractérise par la formation de lésions de fibrose ou de «cicatrices» dans le tissu hépatique et qui altère sa structure et son fonctionnement normal) dues à une accumulation de fer.
- Si vous souffrez d'une anémie sans carence en fer.

##### Faites attention avec FERPLEX 40 mg :

- problèmes osseux (ostéopore). La pénicillamine utilisée articulations).

Alfa méthyldopa, utilisée p artérielle.

Thyroxine, utilisée pour le t thyroïde trop peu active).

Lévodopa et carbidopa utili de Parkinson.

Mycophénolate mofétil, util l'absorption intestinale du fer solution orale peut être accompagnée par les médicaments nécessaires d'espacer d'au moins celle des médicaments suivants :

Antiacides, habituellement souffrent d'acidité gastrique.

Chloramphénicol (antibiotique).

• Cholestyramine, utilisé hypercholestérolémie.

Médicaments pour le traitement gastro-œsophagique comme pantoprazole.

Risque d'interférences avec les :

• Ce médicament peut interférer pour la recherche de sang ou

##### Prise de FERPLEX 40 mg sans boissons :

Certains aliments végétaux, l'absorption du fer. Il est donc recommandé d'espacer l'administration de ces aliments.

L'absorption des dérivés de l'ingestion de jus citrique (orange).

##### Grossesse et allaitement :

Demandez conseil à votre médecin avant de prendre tout médicament.

FERPLEX est indiqué pendant le traitement des carences en fer, particulièrement à prendre.

##### Conduite de véhicules et utilisation :

Aucun effet sur l'aptitude à la conduite de véhicules et à la n'a été observé.

##### Informations importantes de FERPLEX 40 mg solution orale :

# Librax®

Pour le traitement des symptômes intestinaux et génito-urinaires  
tension psychique.

## Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-chloro-2-méthylamino-5-p  
oxyde et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1  
par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspon

## Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium se c  
troublent fonctionnels au niveau du tractus gastro-intes  
Le chlordiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce u  
et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et  
de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.  
Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse.  
la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétante. L'association o  
permet une action à la fois centrale et périphérique sur les sympto  
lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au nive  
urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des  
végétatives.

## Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlordiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et arrive  
en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique  
maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures.  
A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlordiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de  
poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance  
inchangée ainsi que le desméthylchlordiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement  
actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent  
également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlordiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase  
de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance  
plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est  
retrouvé dans l'urine sous forme de chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et  
l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants,  
pharmacologiquement actifs : desméthylchlordiazépoxide, démoxépam, desméthylzépam.  
Le démoxépam et le desméthylzépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs  
de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide  
inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent  
beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin  
grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine  
quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces  
au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise  
sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue  
en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

## Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante  
spasmodique.

## Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les  
repas avec du liquide.

## Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu  
la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être  
avalées entières ou écrasées, avec du liquide.



DT:19/03/2023 PER:03/2022  
PPU:21.00 DH

# Librax®

Pour le traitement des symptômes intestinaux et génito-urinaires  
tension psychique.

## Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-chloro-2-méthylamino-5-p  
oxyde et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1  
par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspon

## Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium se c  
troublent fonctionnels au niveau du tractus gastro-intes  
Le chlordiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce u  
et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et  
de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.  
Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse.  
la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétante. L'association o  
permet une action à la fois centrale et périphérique sur les sympto  
lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au nive  
urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des  
végétatives.

## Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlordiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et arrive  
en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique  
maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures.  
A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlordiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de  
poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance  
inchangée ainsi que le desméthylchlordiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement  
actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent  
également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlordiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase  
de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance  
plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est  
retrouvé dans l'urine sous forme de chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et  
l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants,  
pharmacologiquement actifs : desméthylchlordiazépoxide, démoxépam, desméthylzépam.  
Le démoxépam et le desméthylzépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs  
de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide  
inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent  
beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin  
grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine  
quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces  
au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise  
sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue  
en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

## Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante  
spasmodique.

## Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les  
repas avec du liquide.

## Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu  
la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être  
avalées entières ou écrasées, avec du liquide.



DT:19/03/2023 PER:03/2022  
PPU:21.00 DH

**PEROVASC® 5 mg****PEROVASC® 10 mg**

Amlodipine

Comprimés sécables

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Si ce médicament a été inappropriément prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si les cas de symptômes identiques, cela pourra lui être nocif.
- Si 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.

**COMPOSITION**

La substance active est :

PEROVASC® 5 mg :

Amlodipine(CCC)

Correspondant à amlodipine bétasylate 5,94 mg

PEROVASC® 10 mg :

Amlodipine(CCC)

Correspondant à amlodipine bétasylate 11,88 mg

Les autres composants sont : cellulose microcristalline, lactose monohydraté, glycolate amidon sodique, stéarate de magnésium.

**FORME ET PRÉSENTATION**

PEROVASC® 5 mg comprimé sécable Bolte de 30

PEROVASC® 10 mg comprimé sécable Bolte de 30

**EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE**

Lactose monohydraté.

**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Inhibiteur calcique sélectif à principalement effet vasculaire. Code ATC : C08CA01.

**INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES**

PEROVASC® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique d'origine cardiaque, dont une forme rare est l'angor du Prinzmetal. Chez les patients porteurs de l'angor, PEROVASC® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Votre médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

**CONTRE-INDICATIONS**

Ne prenez jamais PEROVASC®, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants, ou aux autres médicaments de la classe.
- Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une basse sévérité de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un ralentissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiaque (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

**MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :**

Faites attention avec PEROVASC®, comprimé sécable :

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes:

- Crise cardiaque récente
- Insuffisance cardiaque
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- Maladie du foie

Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Ce médicament contient du lactose. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients atteints d'une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants et adolescents

PEROVASC® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. PEROVASC® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez-vous adresser à votre médecin.

**INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS**

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PEROVASC® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :

- Le fénofibrate, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- Le mibefradil, l'indinavir, le neflavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- La rifampicine, l'éthyromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- Le verapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- La dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- La tacrolimus (médicament utilisé pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne)
- La salsalate (médicament utilisé pour réduire le cholestérol)
- La ciclosporine (médicament immunosupresseur).

PEROVASC® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interaction avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par PEROVASC®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif : l'amiodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de PEROVASC®.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

La sécurité de l'amiodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre PEROVASC®.

Il n'a pas été établi si l'amiodipine est excreté dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre PEROVASC®.

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

**CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES:**

PEROVASC® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les conditions de conduite sont vertigineuses pour la femme, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

**POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie initiale habituelle de PEROVASC® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de PEROVASC® une fois par jour.

Votre médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre votre médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau.

Ne prenez pas PEROVASC®

Utilisation chez les enfants

Pour les enfants et les

le myo par jour. La dose

Il est très important de

de ne plus avoir de con-

SUROUSAGE

Si vous avez pris plus de

Prendre trop de comprimés

Vous pouvez ressentir des

la pression artérielle diminuée

froide et molle et vous pourriez

comprise de PEROVASC®.

Si vous avez pris plus de

Prenez une dose supplémentaire

dose que vous avez oublié de prendre

Risque de syndrome de

Si vous avez arrêté de prendre PEROVASC®

Votre médecin vous indiquera

peut incliner si vous arrêtez de prendre

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de PEROVASC® ou sur votre pharmacien.

**EFFETS INDÉSIRABLES****EFFETS INDÉSIRABLES**

Comme tous les médicaments, PEROVASC®

Le monde n'a pas été étudié

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants,

sevères et très rares après la prise de ce médicament.

• Respiration suffisante

• Gonflement des paupières, un visage et des lèvres

• Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur

le visage, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions

• Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux

• Inflammation du poumon, pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il

Effets indésirables fréquents : affectent entre 1 patient sur 10 et 1 patient sur 100 :

• Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;

• Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;

• Douleur abdominale, nausées ;

• Gonflement (œdème) des chevilles, fatigue,

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : affectent entre 1 patient sur 100 et 1 patient sur 1 000 :

• Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie ;

• Troubles, anomalies, du goût, perte de conscience, nausées ;

• Sensations d'engourdissement ou de fourmillement dans les membres, perte de la sensation de

douleur ;

• Troubles visuels, vision double, tâtonnements dans les oreilles ;

• Diminution de la pression artérielle ;

• Étouffement et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite)

(nausées) ;

• Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démanchages cutanés, plaques rouges sur

la peau, changement de coloration de la peau ;

• Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de

mictions

• Impotance à obtenir une érection, gêne ou augmentation des séries chez l'homme ;

• Fibrillation, douleur, nausées ;

• Douleurs articulaires ou musculaires ; crampes musculaires, douleurs dorsales ;

• Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : affectent entre 1 patient sur 1 000 et 1 patient sur 10 000 :

• Confusion

Effets indésirables très rares : affectent moins d'un patient sur 10 000 :

• Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner

une anomalie importante de l'hémorragie ou des saignements fréquents (érosions des globules rouges) ;

• Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;

• Troubles des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;

• Toux ;

• Gonflement des gencives ;

• Ballonnement abdominal (gastro-)

• Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;

• Augmentation de la tension musculaire ;

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;

• Sensibilité à la lumière ;

• Troubles combinés de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables

non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

**CONDITIONS DE CONSERVATION**

Tenir hors de la portée de la ou des personnes des enfants.

Ne pas utiliser PEROVASC®, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

**CONDITIONS DE DÉPARTEMENT**

A conserver à une température inférieure à 30°C.

**CONDITIONS DE CONSERVATION**

Tableau A (Liste I).

Date de la notice : Décembre 2015

43,00

**Perovasc® 5 mg**  
Amlodipine

30 Comprimés sécables



6 118000 331537

**PEROVASC® 5 mg****PEROVASC® 10 mg**

Amlodipine

Comprimés sécables

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Si ce médicament a été inappropriément prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si les cas de symptômes identiques, cela pourra lui être nocif.
- Si 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.

**COMPOSITION**

La substance active est :

PEROVASC® 5 mg :

Amlodipine(CCC)

Correspondant à amlodipine bétasylate 5.94 mg

PEROVASC® 10 mg :

Amlodipine(CCC)

Correspondant à amlodipine bétasylate 13.88 mg

Les autres composants sont : cellulose microcristalline, lactose monohydraté, glycolate amidon sodique, stéarate de magnésium.

**FORME ET PRÉSENTATION**

PEROVASC® 5 mg comprimé sécable Bolte de 30

PEROVASC® 10 mg comprimé sécable Bolte de 30

**EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE**

Lactose monohydraté.

**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Inhibiteur calcique sélectif à principalement effet vasculaire. Code ATC : C08CA01.

**INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES**

PEROVASC® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique d'origine cardiaque, dont une forme rare est l'angor du Prinzmetal. Chez les patients porteurs de l'angor, PEROVASC® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Votre médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

**CONTRE-INDICATIONS**

Ne prenez jamais PEROVASC®, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants, ou aux autres médicaments de la classe.
- Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une basse sévérité de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un ralentissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiaque (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

**MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :**

Faites attention avec PEROVASC®, comprimé sécable :

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes:

- Crise cardiaque récente
- Insuffisance cardiaque
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- Maladie du foie

Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Ce médicament contient du lactose. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients atteints d'une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants et adolescents

PEROVASC® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. PEROVASC® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez-vous adresser à votre médecin.

**INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS**

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PEROVASC® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :

- Le fénofibrate, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- Le mibefradil, l'indinavir, le neflavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- La rifampicine, l'éthyromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- Le verapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- La dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- La tacrolimus (médicament utilisé pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne)
- La salsalate (médicament utilisé pour réduire le cholestérol)
- La ciclosporine (médicament immunosupresseur).

PEROVASC® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interaction avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par PEROVASC®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif l'amiodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de PEROVASC®.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

La sécurité de l'amiodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre PEROVASC®.

Il n'a pas été établi si l'amiodipine est excreté dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre PEROVASC®.

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

**CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES**

PEROVASC® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les conditions de conduite sont vertigineuses pour vous, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

**POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie initiale habituelle de PEROVASC® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de PEROVASC® une fois par jour.

Votre médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre votre médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau.

Ne prenez pas PEROVASC®

Utilisation chez les enfants

Pour les enfants et les

le myo par jour. La dose

Il est très important de

de ne plus avoir de con-

SUROUSAGE

Si vous avez pris plus de

Prendre trop de comprimés

Vous pouvez ressentir des

la pression artérielle diminuée

froide et molle et vous pourriez

comprimé de PEROVASC®.

Si vous avez pris plus de

Prenez une dose supplémentaire

dose que vous avez oublié de prendre

Risque de syndrome de

Si vous avez arrêté de prendre PEROVASC®

Votre médecin vous indiquera

peut inclure si vous arrêtez de prendre

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de PEROVASC® ou sur votre pharmacien.

**EFFETS INDÉSIRABLES****EFFETS INDÉSIRABLES**

Comme tous les médicaments, PEROVASC®

Le monde n'a pas été étudié

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants,

sevères et très rares après la prise de ce médicament.

• Respiration suffisante

• Gonflement des paupières, un visage et des lèvres

• Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur

le visage, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions

• Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux

• Inflammation du poumon, pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il

Effets indésirables fréquents : affectent entre 1 patient sur 10 et 1 patient sur 100 :

• Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;

• Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;

• Douleur abdominale, nausées ;

• Gonflement (œdème) des chevilles, fatigue,

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : affectent entre 1 patient sur 100 et 1 patient sur 1 000 :

• Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie ;

• Troubles, anomalies, du goût, perte de conscience, nausées ;

• Sensations d'engourdissement ou de fourmillement dans les membres, perte de la sensation de

douleur ;

• Troubles visuels, vision double, tâtonnements dans les oreilles ;

• Diminution de la pression artérielle ;

• Étouffement et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite)

(nausées) ;

• Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démanchages cutanés, plaques rouges sur

la peau, changement de coloration de la peau ;

• Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de

mictions

• Impotance à obtenir une érection, gêne ou augmentation des séries chez l'homme ;

• Fibrillation, douleur, nausées ;

• Douleurs articulaires ou musculaires ; crampes musculaires, douleurs dorsales ;

• Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : affectent entre 1 patient sur 1 000 et 1 patient sur 10 000 :

• Confusion

Effets indésirables très rares : affectent moins d'un patient sur 10 000 :

• Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner

une anomalie importante de l'hémorragie ou des saignements fréquents (érosions des globules rouges) ;

• Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;

• Troubles des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;

• Toux ;

• Gonflement des gencives ;

• Ballonnement abdominal (gastro-)

• Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau

• Augmentation de la tension musculaire ;

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;

• Sensibilité à la lumière ;

• Troubles combinés de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables

non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

**CONDITIONS DE CONSERVATION**

Tenir hors de la portée de la ou des personnes des enfants.

Ne pas utiliser PEROVASC®, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

**CONDITIONS DE DÉPARTEMENT**

Conserver à une température inférieure à 30°C.

**CONDITIONS DE CONSERVATION**

Tableau A (Liste I).

Date de la notice : Décembre 2015

43,00

**Perovasc® 5 mg**  
Amlodipine  
30 Comprimés sécables

6 118000 331537

Zenith pharma

Fabricant et distributeur par ZenithPharma

96, Zone Industrielle Tassili Inzegane Agadir

Dr M.E. BOUHIDI Pharmacien Responsable

**PEROVASC® 5 mg****PEROVASC® 10 mg**

Amlodipine

Comprimés sécables

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Si ce médicament a été inappropriément prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si les cas de symptômes identiques, cela pourra lui être nocif.
- Si 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.

**COMPOSITION**

La substance active est :

PEROVASC® 5 mg :

Amlodipine(CCC)

Correspondant à amlodipine bétasylate 5,94 mg

PEROVASC® 10 mg :

Amlodipine(CCC)

Correspondant à amlodipine bétasylate 11,88 mg

Les autres composants sont : cellulose microcristalline, lactose monohydraté, glycolate amidon sodique, stéarate de magnésium.

**FORME ET PRÉSENTATION**

PEROVASC® 5 mg comprimé sécable Bolte de 30

PEROVASC® 10 mg comprimé sécable Bolte de 30

**EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE**

Lactose monohydraté.

**CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE**

Inhibiteur calcique sélectif à principalement effet vasculaire. Code ATC : C08CA01.

**INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES**

PEROVASC® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique d'origine cardiaque, dont une forme rare est l'angor du Prinzmetal. Chez les patients porteurs de l'angor, PEROVASC® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Votre médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

**CONTRE-INDICATIONS**

Ne prenez jamais PEROVASC®, comprimé sécable :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants, ou aux autres médicaments de la classe.
- Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
- Si vous présentez une basse sévérité de la pression artérielle (hypotension).
- Si vous présentez un ralentissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiaque (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

**MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :**

Faites attention avec PEROVASC®, comprimé sécable :

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes:

- Crise cardiaque récente
- Insuffisance cardiaque
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- Maladie du foie

Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Ce médicament contient du lactose. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients atteints d'une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants et adolescents

PEROVASC® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. PEROVASC® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez-vous adresser à votre médecin.

**INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS**

Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

PEROVASC® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :

- Le fénofibrate, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- Le mibefradil, l'indinavir, le neflavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- La rifampicine, l'éthyromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- Le verapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- La dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- La tacrolimus (médicament utilisé pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne)
- La salsalate (médicament utilisé pour réduire le cholestérol)
- La ciclosporine (médicament immunosupresseur).

PEROVASC® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interaction avec les aliments et les boissons

Aliments et boissons

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par PEROVASC®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif l'amiodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de PEROVASC®.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

La sécurité de l'amiodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre PEROVASC®.

Il n'a pas été établi si l'amiodipine est excreté dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre PEROVASC®.

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

**CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES**

PEROVASC® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les conditions de conduite sont vertigineuses pour vous, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

**POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie initiale habituelle de PEROVASC® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de PEROVASC® une fois par jour.

Votre médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre votre médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau.

Ne prenez pas PEROVASC®

Utilisation chez les enfants

Pour les enfants et les

le myo par jour. La dose

Il est très important de

de ne plus avoir de con-

SUROUSAGE

Si vous avez pris plus de

Prendre trop de comprimés

Vous pouvez ressentir des

la pression artérielle diminuée

froide et molle et vous pourriez

comprise de PEROVASC®.

Si vous avez pris plus de

Prenez une dose supplémentaire

dose que vous avez oublié de prendre

Risque de syndrome de

Si vous avez arrêté de prendre PEROVASC®

Votre médecin vous indiquera

peut incliner si vous arrêtez de prendre

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de PEROVASC® ou sur votre pharmacien.

**EFFETS INDÉSIRABLES****EFFETS INDÉSIRABLES**

Comme tous les médicaments, PEROVASC®

Le monde n'a pas été étudié

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants,

sevères et très rares après la prise de ce médicament.

• Respiration suffisante

• Gonflement des paupières, un visage et des lèvres

• Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur

le visage, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions

• Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux

• Inflammation du poumon, pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il

Effets indésirables fréquents : affectent entre 1 patient sur 10 et 1 patient sur 100 :

• Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement) ;

• Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices ;

• Douleur abdominale, nausées ;

• Gonflement (œdème) des chevilles, fatigue,

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : affectent entre 1 patient sur 100 et 1 patient sur 1 000 :

• Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie ;

• Troubles, anomalies, du goût, perte de conscience, nausées ;

• Sensations d'engourdissement ou de fourmillement dans les membres, perte de la sensation de

douleur ;

• Troubles visuels, vision double, tâtonnements dans les oreilles ;

• Diminution de la pression artérielle ;

• Étouffement et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite)

(nausées) ;

• Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démanchages cutanés, plaques rouges sur

la peau, changement de coloration de la peau ;

• Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de

mictions

• Impotance à obtenir une érection, gêne ou augmentation des séries chez l'homme ;

• Fibrillation, douleur, nausées ;

• Douleurs articulaires ou musculaires ; crampes musculaires, douleurs dorsales ;

• Augmentation ou diminution du poids.

Effets indésirables rares : affectent entre 1 patient sur 1 000 et 1 patient sur 10 000 :

• Confusion

Effets indésirables très rares : affectent moins d'un patient sur 10 000 :

• Diminution du nombre des globules blancs, diminution des plaquettes sanguines pouvant entraîner

une anomalie importante de l'hémogramme ou des saignements fréquents (érosions des globules rouges) ;

• Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie) ;

• Troubles des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou un engourdissement ;

• Toux ;

• Gonflement des gencives ;

• Ballonnement abdominal (gastro-)

• Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;

• Augmentation de la tension musculaire ;

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;

• Sensibilité à la lumière ;

• Troubles combinés de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables

non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

**CONDITIONS DE CONSERVATION**

Tenir hors de la portée de la ou des personnes des enfants.

Ne pas utiliser PEROVASC®, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

**CONDITIONS DE DÉPARTEMENT**

A conserver à une température inférieure à 30°C.

**CONDITIONS DE CONSERVATION**

Tableau A (Liste I).

Date de la notice : Décembre 2015

43,00

**Perovasc® 5 mg**  
Amlodipine  
30 Comprimés sécables

6 118000 331537

Zenith pharma

Fabricant et distributeur par ZenithPharma

96, Zone Industrielle Tassili Inzegane Agadir

Dr M.E. BOUHIDI Pharmacien Responsable



# KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine  
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) Dénomination :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable.

### b) Composition :

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).  
Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrhizinate d'ammonium.

### c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

### d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

## 3. ATTENTION

### a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

#### (Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :  
• En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, • En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme), • En cas de maladie hémorragique, • En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses ( $>3$  g/j)), • En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surve  
CON  
Grossesse  
Ce médicam  
avis contrain

LOT : 990405  
PER... 08 2020

KARDEGIC 75MG  
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70

  
6 118000 061847 "

saignements gynéologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses  $> 3$  g/j) (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

### b) Mises en garde spéciales :

Réserve à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

### c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet. L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

### d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses  $> 3$  g/j).