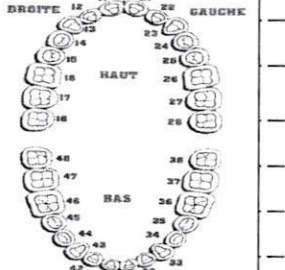
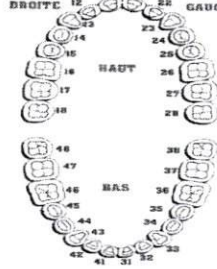


SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

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

Veuillez fournir une facture

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

SOINS DENTAIRES		Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient	Coefficient des <input type="text"/> Montant des soins <input type="text"/> Début d'exécution <input type="text"/> Fin d'exécution <input type="text"/> Coefficient des travaux <input type="text"/> Montant des soins <input type="text"/> Date du devis <input type="text"/> Fin de <input type="text"/>												
																	
ODF. Prothèses dentaires		Détermination du coefficient masticatoire															
		<table border="1"> <tr> <td>D</td> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td></td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td></td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td></td> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> </table> <p>(Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession</p>				D	25533412	21433552		00000000	00000000		00000000	00000000		35533411	11433553
D	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															



W18-399396

DATE DE DEPOT

...../...../201...

A REMPLIR PAR L'ADHERENT

Mle

2725

Nom & Prénom

HARTAVEN TILAOUDI

Fonction :

Phones.

Mail

MEDECIN

Prénom du patient

HARTAVEN TILAOUDI

Adhérent Conjoint Enfant

Age

Date 07/09/19

Nature de la maladie

Date 1ère visite

Gros Cotonnier

S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances

Nature des actes

Nbre de Coefficient

Montant détaillé des honoraires

Gros

Dr. Mohamed ALLAOUI
20, Rue de la Cardinale, Casablanca 20000
0522 5280106

PHARMACIE

Date

7/09/2019

Montant de la facture

2859.40

ANALYSES - RADIOPHGRAPHIES

Date :

Désignation des Coefficients

Montant détaillé des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Date :

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

MUPRAS
ACCUEIL
13 SEP. 2019

PHARMACIE JERRAJA
Abdelrahim Bouabid
Casablanca
23.54.19 / 09.09.19



مصحة أمراض القلب الدار البيضاء - الوازيس CLINIQUE Cardiologique Casa-Oasis

Cardiologie / Cardiologie Interventionnelle / Radiologie Vasculaire Interventionnelle

Chirurgie Cardio Vasculaire et Thoracique

Coro-Scanner / 128 barrettes

67 (081) 9

HEARTON Alowde 9

الدكتور محمد علاوي

Dr. Mohamed ALLAOUI

CARDIOLOGUE

DES de Cardiologie
et

Pathologie Vasculaire

AS

AS

de la Faculté

de

Médecine de PARIS

Ancien Interne

des

Hôpitaux de NANCY

Membre de la Société

Française de Cardiologie

AS

AS

AS

AS

AS

AS



6 118001 101214

OLMETEC® 20 mg

30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA
41, rue Mohamed DIOURI, Casablanca
Pharmacien Responsable:
AMINA DAOUDI
PPV: 252,00 DH

PHARMACIE JERRAJA
61, Bd. Abderrahim Bouabid
Oasis - CASABLANCA
f. 23.54.49 / 99.99.15

Dr. Mohamed ALLAOUI
Cardiologue
20, Rue France Ville, oasis
Casablanca Tel: 0522980706

20, Rue France Ville - Oasis - CASABLANCA 20000, زنقة فرانس فيل - الوازيس - الدار البيضاء

Tél. : 05 22 98 75 75 / 05 22 98 07 06 / 05 22 99 49 72 - Fax : 05 22 98 83 25 - GSM : 06 72 29 45 14 - 06 72 29 47 13 - 06 72 29 48 72

E-mail : clinique_cardiologique@hotmail.com - Patente : 34788311 - C.N.S.S : 7379622 - I.F. : 01006967 - I.C.E : 001750502000084

N° Cpte : 190 780 21211 430 4969 0009 74 Banque Centrale Populaire - Casablanca

Total: 2859,40

Enterogermina® 2 billion/5 ml, oral suspension**Enterogermina® 2 billion, hard capsules**Spores of polyantibiotic-resistant *Bacillus clausii* – oral use

First taking this medicine as it contains important information

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Enterogermina, susp b 10 fl
PPV : 60,00 DHis leaflet or as your doctor or pharmacist has told you.
including effects not listed in this leaflet, speak to your doctor or pharmacist.

ments or if you notice a worsening of symptoms after a brief period of treatment.



GTIN: 0 3 5 8 2 9 1 0 0 7 5 4 5 5

SN: + 2 4 3 0 9 V K Y 8 0 4 1 0

Lot/Batch: 2689

Fab/Mfg: 02 / 2019

EXP.: 01 / 2021



causing constipation.

Enterogermina is used for:

- the prevention and treatment of the alteration of the normal balance of intestinal flora (gut microbiota) and vitamin deficiencies in the body resulting from the imbalance of intestinal flora (endogenous avitaminoisis);
- coadjoint treatment to restore intestinal microbial flora altered during treatment with antibiotics or chemotherapy;
- the treatment of acute and chronic gastro-intestinal diseases of infants caused by poisoning or alteration of the normal balance of intestinal flora (intestinal dysmicrobism) or vitamin deficiencies in the organism (avitaminoisis).

Health education notes

The intestinal bacterial flora constitutes a real defensive barrier against harmful bacteria. Its balance can be upset by intestinal infections, poisoning, food disorders, changes in diet or use of antibiotics. This imbalance manifests itself as diarrhoea, abdominal pain and an increase in air in the intestine.

Talk to your doctor if you do not notice any improvements or if you notice a worsening of symptoms after a brief period of treatment.

2. WHAT YOU NEED TO KNOW BEFORE YOU TAKE ENTEROGERMINA**Contra-indications :****Do not take Enterogermina**

- if you are allergic to spores of polyantibiotic-resistant *Bacillus clausii* or any of the other ingredients of this medicine (listed in section 6).

Appropriate precautions for use ; Special warnings :**Warnings and precautions**

Talk to your doctor or pharmacist before taking Enterogermina.

This medication is for oral use only. Do not inject or administer through other routes. Improper use of the medicine has resulted in severe anaphylactic reactions such as anaphylactic shock.

During treatment with antibiotics, ingest Enterogermina between one administration and the other of the antibiotic.

If you notice the presence of corpuscles, or of tiny particles in the Enterogermina vials, that does not mean that the product has been impaired, as these are simply clusters of *Bacillus clausii* spores.

Other medicines and Enterogermina

Inform your doctor or your pharmacist if you are taking, have recently taken or could take any other medication, including over-the-counter medication.

No disorders (interactions) are envisaged concerning the association between Enterogermina and other medicines.

Enterogermina® 2 billion/5 ml, oral suspension**Enterogermina® 2 billion, hard capsules**Spores of polyantibiotic-resistant *Bacillus clausii* – oral use

First taking this medicine as it contains important information

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Enterogermina, susp b 10 fl
PPV : 60,00 DHis leaflet or as your doctor or pharmacist has told you.
including effects not listed in this leaflet, speak to your doctor or pharmacist.

ments or if you notice a worsening of symptoms after a brief period of treatment.



08 1653

GTIN: 0 3 5 8 2 9 1 0 0 7 5 4 5 5

SN: + 2 4 3 0 9 V K Y 8 0 4 1 0

Lot/Batch: 2689

Fab/Mfg: 02 / 2019

EXP.: 01 / 2021



causing constipation.

Enterogermina is used for:

- the prevention and treatment of the alteration of the normal balance of intestinal flora (gut microbiota) and vitamin deficiencies in the body resulting from the imbalance of intestinal flora (endogenous avitaminoisis);
- coadjoint treatment to restore intestinal microbial flora altered during treatment with antibiotics or chemotherapy;
- the treatment of acute and chronic gastro-intestinal diseases of infants caused by poisoning or alteration of the normal balance of intestinal flora (intestinal dysmicrobism) or vitamin deficiencies in the organism (avitaminoisis).

Health education notes

The intestinal bacterial flora constitutes a real defensive barrier against harmful bacteria. Its balance can be upset by intestinal infections, poisoning, food disorders, changes in diet or use of antibiotics. This imbalance manifests itself as diarrhoea, abdominal pain and an increase in air in the intestine.

Talk to your doctor if you do not notice any improvements or if you notice a worsening of symptoms after a brief period of treatment.

2. WHAT YOU NEED TO KNOW BEFORE YOU TAKE ENTEROGERMINA**Contra-indications :****Do not take Enterogermina**

- if you are allergic to spores of polyantibiotic-resistant *Bacillus clausii* or any of the other ingredients of this medicine (listed in section 6).

Appropriate precautions for use ; Special warnings :**Warnings and precautions**

Talk to your doctor or pharmacist before taking Enterogermina.

This medication is for oral use only. Do not inject or administer through other routes. Improper use of the medicine has resulted in severe anaphylactic reactions such as anaphylactic shock.

During treatment with antibiotics, ingest Enterogermina between one administration and the other of the antibiotic.

If you notice the presence of corpuscles, or of tiny particles in the Enterogermina vials, that does not mean that the product has been impaired, as these are simply clusters of *Bacillus clausii* spores.

Other medicines and Enterogermina

Inform your doctor or your pharmacist if you are taking, have recently taken or could take any other medication, including over-the-counter medication.

No disorders (interactions) are envisaged concerning the association between Enterogermina and other medicines.

NEOFER

MFM34 2021-09

N° de lot / A consommer de préférence avant fin :

EMB75112W - Ref: 965080 - ETUIM971

Complément Alimentaire. N'est pas un médicament.
مكمل غذائي. هذا ليس دواء



Poids net : 10.7 g

34

09 21

LOT

PER

Prix

79,00

Fer-B9



La vitamine B9 contribue (transporteur de l'oxygène dans le sang).

- Intervient dans la production de l'énergie
- Intervient dans le métabolisme des protéines
- Contribue au fonctionnement du système immunitaire
- Contribue à la fabrication d'hémoglobine et des globules rouges
- Aide à la circulation de l'oxygène dans le corps
- Contribue au développement du cerveau au stade embryonnaire
- Aide au développement des fonctions mentales et cognitives

La vitamine B9

- Contribue à la croissance du foetus et à la maturation des cellules sanguines
- Contribue à la division cellulaire
- Favorise une bonne circulation sanguine
- Aide à maintenir un taux d'homocystéine dans le sang

- CONSEILS D'UTILISATION :

Il est conseillé en cas d'anémies dues au manque de fer chez l'adulte et l'enfant à partir de 10 ans et en cas de carence en fer chez la femme enceinte.

Les carences en fer surviennent :

- Par augmentation des besoins lors de la grossesse
- Par insuffisance d'apport : régime alimentaire pauvre en fer
- Par augmentation des pertes : règles abondantes, utilisation du stérilet .

- POSOLOGIE :

Adulte : 1 gélule par jour à prendre avec un verre d'eau

- DUREE D'UTILISATION :

Elle Doit être suffisante pour corriger l'anémie et restaurer les réserves en fer (de l'ordre de 3 à 6 mois).

NEOFER

MFM34 2021-09

N° de lot / A consommer de préférence avant fin :

EMB75112W - Ref: 965080 - ETUIM971

Complément Alimentaire. N'est pas un médicament.
مكمل غذائي. هذا ليس دواء



3 160929 650803

Poids net : 10.7 g

Il contribue à l'oxygénation de l'hémoglobine (transporteur de l'oxygène dans le sang).

- Intervient dans la production de l'énergie
- Intervient dans le métabolisme des protéines
- Contribue au fonctionnement du système immunitaire
- Contribue à la fabrication d'hémoglobine et des globules rouges
- Aide à la circulation de l'oxygène dans le corps
- Contribue au développement du cerveau au stade embryonnaire
- Aide au développement des fonctions mentales et cognitives

La vitamine B9

- Contribue à la croissance du foetus et à la maturation des cellules sanguines
- Contribue à la division cellulaire
- Favorise une bonne circulation sanguine
- Aide à maintenir un taux d'homocystéine dans le sang

- CONSEILS D'UTILISATION :

Il est conseillé en cas d'anémies dues au manque de fer chez l'adulte et l'enfant à partir de 10 ans et en cas de carence en fer chez la femme enceinte.

Les carences en fer surviennent :

- Par augmentation des besoins lors de la grossesse
- Par insuffisance d'apport : régime alimentaire pauvre en fer
- Par augmentation des pertes : règles abondantes, utilisation du stérilet .

- POSOLOGIE :

Adulte : 1 gélule par jour à prendre avec un verre d'eau

- DUREE D'UTILISATION :

Elle doit être suffisante pour corriger l'anémie et restaurer les réserves en fer (de l'ordre de 3 à 6 mois).



NEOFER

MFM34 2021-09

N° de lot / A consommer de préférence avant fin :

EMB75112W - Ref: 965080 - ETUIM971

Complément Alimentaire. N'est pas un médicament.
مكمل غذائي. هذا ليس دواء



3 160929 650803

Poids net : 10.7 g

Il contribue à l'oxygénation de l'hémoglobine (transporteur de l'oxygène dans le sang).

- Intervient dans la production de l'énergie
- Intervient dans le métabolisme des protéines
- Contribue au fonctionnement du système immunitaire
- Contribue à la fabrication d'hémoglobine et des globules rouges
- Aide à la circulation de l'oxygène dans le corps
- Contribue au développement du cerveau au stade embryonnaire
- Aide au développement des fonctions mentales et cognitives

La vitamine B9

- Contribue à la croissance du foetus et à la maturation des cellules sanguines
- Contribue à la division cellulaire
- Favorise une bonne circulation sanguine
- Aide à maintenir un taux d'homocystéine dans le sang

- CONSEILS D'UTILISATION :

Il est conseillé en cas d'anémies dues au manque de fer chez l'adulte et l'enfant à partir de 10 ans et en cas de carence en fer chez la femme enceinte.

Les carences en fer surviennent :

- Par augmentation des besoins lors de la grossesse
- Par insuffisance d'apport : régime alimentaire pauvre en fer
- Par augmentation des pertes : règles abondantes, utilisation du stérilet .

- POSOLOGIE :

Adulte : 1 gélule par jour à prendre avec un verre d'eau

- DUREE D'UTILISATION :

Elle doit être suffisante pour corriger l'anémie et restaurer les réserves en fer (de l'ordre de 3 à 6 mois).

Laboratoires JUVA SANTE
8, Rue Christophe Colomb - 75008 PARIS - FRANCE

LANPROL® 30 mg

Lansoprazole

COMPOSITION :

Chaque gélule

Lansopra-

zole

Excipient

Carboxyméthyl-

Pyrrolidine

Eudragit®

silice

Eau purifiée

LANPROL® 30 mg
14 gélules

6 118000 050674

FORME :

LANPROL® : Gélules dosées à 30 mg, boîte de 7, 14 et 28 gélules.

PROPRIÉTÉS :

LANPROL® est un Antiulcérage : Inhibiteur de la pompe à protons, il diminue la sécrétion acide quelle que soit la nature de la stimulation.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

LANPROL® est indiqué dans les cas suivants :

- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.

POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

LANPROL® est administré par voie orale.

Maladie ulcéreuse gastro-duodénale :

- Soit 1 gélule matin et soir associée à deux antibiotiques, pendant 7 jours, suivis par 1 gélule par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.
- Soit 1 gélule par jour pendant 4 à 6 semaines.

Oesophagite :

VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

LOT : 270
PER : MAR 2022
PPV : 42 DH 00

CONSEILS D'EMPLOI :

de déficit en sucrase-isomaltase.

Précautions d'emploi :

- Insuffisance hépatique : ne pas dépasser 30 mg par jour.
- Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'insuffisance hépatique et chez l'enfant.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

A prendre en compte :

- Kétoconazole, Itraconazole,
- Clopidogrel : la prise concomitante de LANPROL® et d'une spécialité à base de clopidogrel doit être évitée. Les patients présentant des ulcères gastriques et des brûlures d'estomac doivent consulter leur médecin pour leur conseiller la solution thérapeutique adéquate.

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.

EFFETS INDESIRABLES :

Comme tout produit actif, LANPROL® peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants : diarrhée, nausées, vomissements, douleurs abdominales, constipation, céphalées.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.



Agence nationale de sécurité des médicaments et des produits de santé
12100 - Paris
www.ansm.sante.fr

LANPROL® 30 mg

Lansoprazole

COMPOSITION :

Chaque gélule

Lansopra-

zole 30 mg

Excipient

Carboxyméthyl-

cellulose

Pyronaine

Eudragit® L

silice de la gélule

Eau purifiée

LANPROL® 30 mg
14 gélules



FORME :

LANPROL® : Gélules dosées à 30 mg, boîte de 7, 14 et 28 gélules.

PROPRIÉTÉS :

LANPROL® est un Antiulcérage : Inhibiteur de la pompe à protons, il diminue la sécrétion acide quelle que soit la nature de la stimulation.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

LANPROL® est indiqué dans les cas suivants :

- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.

POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

LANPROL® est administré par voie orale.

Maladie ulcéreuse gastro-duodénale :

- Soit 1 gélule matin et soir associée à deux antibiotiques, pendant 7 jours, suivis par 1 gélule par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.
- Soit 1 gélule par jour pendant 4 à 6 semaines.

Oesophagite :

VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

LOT : 270
PER : MAR 2022
PPV : 42 DH 00

CONSEILS D'EMPLOI :

Chaque gélule contient 30 mg de lansoprazole, ce médicament est destiné aux personnes qui ne tolèrent pas l'absorption de sucre de canne, de glucose et du galactose, ou de déficit en sucrase-isomaltase.

Précautions d'emploi :

- Insuffisance hépatique : ne pas dépasser 30 mg par jour.
- Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'insuffisance hépatique et chez l'enfant.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

A prendre en compte :

- Kétoconazole, Itraconazole,
- Clopidogrel : la prise concomitante de LANPROL® et d'une spécialité à base de clopidogrel doit être évitée. Les patients présentant des ulcères gastriques et des brûlures d'estomac doivent consulter leur médecin pour leur conseiller la solution thérapeutique adéquate.

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.

EFFETS INDESIRABLES :

Comme tout produit actif, LANPROL® peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants : diarrhée, nausées, vomissements, douleurs abdominales, constipation, céphalées.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMA-



Agence nationale de sécurité des médicaments et des produits de santé
12100 - Paris
www.ansm.sante.fr

BIPROL POLYMEDIC® 10 mg

Comprimés pelliculés quadrisécables

Boîtes de 30

Bisoprolol fumarate

• V
méd
• G
• S
d'in
• C
qui
no
•
indépendante
votre pharmacien

2013 0224

P.P. 6 D.H. 80

67,80

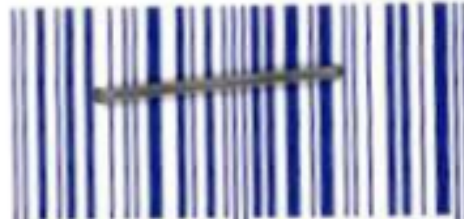
sur le médicament

BIPROL® 10 mg

30 Comprimés pelliculés
sécables

10 mg

1 cps



6 118001 200825

ste de Bisoprolol
ients appelés les

IDENTIFIQUEZ
Composit
Bisoprolol
Excipients
Excipient
Sans objec
Classe ph
La substanc
Le fumara
bétabloqu
DANS QU
Ce médic

• Le traitement de l'hypertension artérielle.

• La prévention des crises d'angor d'effort (variété de crise d'angine de poitrine).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

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

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est d'un comprimé de BIPROL POLYMEDIC 10 mg, une fois par jour. Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Le traitement par le Bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement. Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 3,75 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 7,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de Bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale : Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de BIPROL POLYMEDIC 10 mg comprimé pelliculé n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

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

BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadrisécable doit être pris le matin, avec ou sans nourriture. Avalez-le ou les comprimé(s) entier(s) avec un peu d'eau sans le(s) croquer ou l'(es) écraser.

DUREE DE TRAITEMENT :

Le traitement par BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadrisécable est habituellement un traitement de longue durée.

BIPROL POLYMEDIC® 10 mg

Comprimés pelliculés quadrisécables

Boîtes de 30

Bisoprolol fumarate

• V
méd
• G
• S
d'in
• C
qui
no
•
indépendante
votre pharmacien

2013 0224

P.P. 6 D.H. 80

67,80

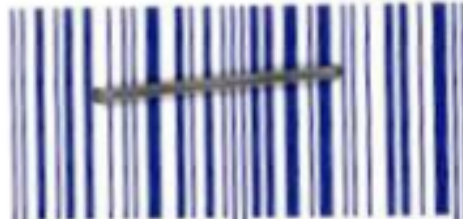
sur le médicament

BIPROL® 10 mg

30 Comprimés pelliculés
sécables

10 mg

1 cps



6 118001 200825

ste de Bisoprolol
ients appelés les

IDENTIFIQUEZ
Composit
Bisoprolol
Excipients
Excipient
Sans objec
Classe ph
La substanc
Le fumara
bétabloqu
DANS QU
Ce médic

• Le traitement de l'hypertension artérielle.

• La prévention des crises d'angor d'effort (variété de crise d'angine de poitrine).

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

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

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est d'un comprimé de BIPROL POLYMEDIC 10 mg, une fois par jour. Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Le traitement par le Bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement. Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 3,75 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 7,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de Bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale : Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de BIPROL POLYMEDIC 10 mg comprimé pelliculé n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

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

BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadrisécable doit être pris le matin, avec ou sans nourriture. Avalez-le ou les comprimé(s) entier(s) avec un peu d'eau sans le(s) croquer ou l'(es) écraser.

DUREE DE TRAITEMENT :

Le traitement par BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadrisécable est habituellement un traitement de longue durée.

لانزوبرازول

التركيبة:

ختني كل برشامة على:

لانزوبرازول (DCI):

المسingات: حبيبات دقيقة محايدة. نش الذرى كريونات المغنيزيوم المغ悱. سكاروز طالك. ببروليدن متعدد الفاينيل، متعدد السوربات 80 هيدروكسبيرو بيلهيتيل سيليليان، أوراجيت 55 L ثانى أوكسيد النطيان، سيليس غاروانى هيدروكسيد الصوديوم، ماء PEG 6000 مطهر 1 Q.S.P..... برشامة.

الشكل والتقطيم:

لانبرول® برشامة ختني على 30 مغ في علب من 7 و 14 و 28 برشامات.

الخصائص:

لانبرول® مضاد للقرح: كابح لمضخة البروتونات. فهو يخفض الإفراز الحامض مما كانت طبيعة المؤثر الذي يحدنه.

دوعي الاستعمال:

يوصى لانبرول® في الحالات التالية:

• القرحة الإثنى عشرية التطورية

• القرحة المعدية التطورية

• الالتهاب البلعومي الفارض أو التقرحي المرتبط بالأعراض عن طريق الارتداد المعدى - البلعومي.

• سندروم تسولينغير - إليسون.

المقادير وطريقة الاستعمال:

يجرع لانبرول® عن طريق الفم.

مرض تقرحي معدى - اثنى عشرى:

• إما برشامة صباحاً ومساء مصحوبة بمضادين حبوبين. خلال 7 أيام متعددة برشامة كل يوم خلال 3 إلى 5 أسابيع إضافية.

• وإما برشامة كل يوم خلال 4 إلى 6 أسابيع.

الالتهاب البلعومي:

• برشامة كل يوم خلال 4 أسابيع.

سندروم تسولينغير - إليسون.

• يبلغ المقدار الأولي الموصى به 60 مغ من اللانزوبرازول مرة واحدة في اليوم. ويجب تعديل المقدار بكيفية فردية ومواصلة العلاج كلما كان ذلك ضرورياً من الناحية السريرية. وبالنسبة للمقادير التي تفوق 120 مغ كل يوم. يجب تقسيم المقدار وإعطاؤه خلال مرتين.

ويجب في كل الحالات الالتزام بوصفة طبيبكم.

موقع الاستعمال:

لا يوصى لانبرول® في حالة الحساسية للانزوبرازول. وفي غياب المعطيات. لا يوصى باستعمال هذا الدواء خلال الحمل والرضاعة.

لا ترددوا. في حالة الشك. في طلب رأي طبيبكم أو صيدليكم.

خذير واحتياطات الاستعمال:

خذير:

- لا يوصى هذا الدواء. بسبب وجود السكروز في حالة عدم تحمل سكر التمار وفى حالة سندروم الامتصاص السبئى للغلوكوز والغالكتون أو فى حالة النقص من سكراز- إيزومالتاز.

احتياطات الاستعمال:

- قصور الكبد: عدم جناوز 30 مغ في اليوم.
- استعمال هذا الدواء بحذر في حالة قصور الكبد ولدى الطفل.
- لا ترددوا في حالة الشك. في طلب رأي طبيبكم المعالج أو رأي صيدليكم.

التفاعل مع أدوية أخرى:

يؤخذ بعين الاعتبار: الكيتوكونازول، الإيتراكونازول، لتجنب أي تفاعلات ممحتلة لعدة أدوية. يجب أن تخبروا طبيبكم، أو صيدليكم دائمًا بأي علاج آخر تستعملونه.

التدخلات الموقانية:

أن تأخذ في الاعتبار:

- الكيتوكونازول، الإيتراكونازول.
- كلوبيدوفريل: يجب خنب استعمال لانبرول® مع كل تخصص مصنوع من الكلوبيدوفريل، وينبغي على المرضى الذين يعانون من فرحة المعدة وحرقة استشارة أطبائهم لتقديم المشورة لهم خبار العلاج المناسب.

التأثيرات الجانبية:

يمكن أن يؤدي لانبرول® لدى بعض الأشخاص شأنه في ذلك شأن أي مادة فاعلة، إلى بعض التأثيرات المقلقة إلى حد ما: إسهال، غثيان، قيء، ألم بطئية، إمساك، صداع.

ننصحكم بإخبار طبيبكم أو صيدليكم بأي تأثير جانبى

الإفراط في المقادير:

في حالة الإفراط في المقادير يرجى الاتصال بمركز محاربة التسمم بالغرب 05 37 68 64 64

الحافظة:

يحتفظ بهذا الدواء في درجة حرارية لا تتجاوز 30 درجة منوبة بعيداً عن الرطوبة.

لا ترکوا هذا الدواء في متناول الأطفال.

القائمة II (الجدول C)

مختبرات معهد الصيدلة من، ب. 4491، 12100 عن العودة - المغرب

الصيدي المسؤول: مرية الصدراي

h.i

LANPROL® 30 mg

Lansoprazole

LANPROL® 30 mg
28 gélulesCOM
Chaq
Lansi
Excip
Carb
Pyrrc
Eudr
silice

6 118000 051039

Eau purifiée. q.s.p.

FORMES ET PRESENTATIONS :

LANPROL®, Gélules dosées à 30 mg, boîte de 7,14 et 28 gélules.

PROPRIETES :

LANPROL® est un Antiulcèreux : Inhibiteur de la pompe à protons, il diminue la sécrétion acide quelle que soit la nature de la stimulation.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

LANPROL® est indiqué dans les cas suivants :

- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcérale symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

LANPROL® est administré par voie orale.

Maladie ulcéreuse gastro-duodénale :

- Soit 1 gélule matin et soir associée à deux antibiotiques, pendant 7 jours, suivis par 1 gélule par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.
- Soit 1 gélule par jour pendant 4 à 6 semaines.

Oesophagite :

- 1 gélule par jour pendant 4 semaines.

Syndrome de Zollinger-Ellison :

- La posologie initiale recommandée est de 60mg de lansoprazole une fois par jour. La posologie doit être ajustée individuellement et le traitement poursuivi aussi longtemps que nécessaire cliniquement. Pour les posologies supérieures à 120mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE INDICATIONS :

LANPROL® est contre-indiqué dans le cas d'allergie au lansoprazole.

En l'absence de données, l'usage de ce médicament n'est pas recommandé au cours de la grossesse et de l'allaitement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE

LOT : 266

PER : MAR 2022

PPV : 80 DH 00

DE VOTRE PHARMACIEN

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- En raison de la présence de saccharose, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en sucrase-isomaltase.

Précautions d'emploi :

- Insuffisance hépatique : ne pas dépasser 30 mg par jour.
- Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'insuffisance hépatique et chez l'enfant.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

A prendre en compte :

- Kétoconazole, Itraconazole,
- Clopidogrel : la prise concomitante de LANPROL® et d'une spécialité à base de clopidogrel doit être évitée. Les patients présentant des ulcères gastriques et des brûlures d'estomac doivent consulter leur médecin pour leur conseiller la solution thérapeutique adéquate.

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.

EFFETS INDESIRABLES :

Comme tout produit actif, LANPROL® peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants : diarrhée, nausées, vomissements, douleurs abdominales, constipation, céphalées.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

SURDOSSAGE :

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C, à l'abri de l'humidité.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Liste II (Tableau C)

Août 2015

LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE
BP 4491 - 12100 Ain El Aouda - MAROC
PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI

LANPROL® 30 mg

Lansoprazole

LANPROL® 30 mg
28 gélulesCOM
Chaq
Lansi
Excip
Carb
Pyrrc
Eudr
silice

6 118000 051039

Eau purifiée. q.s.p.

FORMES ET PRESENTATIONS :

LANPROL®, Gélules dosées à 30 mg, boîte de 7,14 et 28 gélules.

PROPRIETES :

LANPROL® est un Antiulcèreux : Inhibiteur de la pompe à protons, il diminue la sécrétion acide quelle que soit la nature de la stimulation.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

LANPROL® est indiqué dans les cas suivants :

- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcérale symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

LANPROL® est administré par voie orale.

Maladie ulcéreuse gastro-duodénale :

- Soit 1 gélule matin et soir associée à deux antibiotiques, pendant 7 jours, suivis par 1 gélule par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.
- Soit 1 gélule par jour pendant 4 à 6 semaines.

Oesophagite :

- 1 gélule par jour pendant 4 semaines.

Syndrome de Zollinger-Ellison :

- La posologie initiale recommandée est de 60mg de lansoprazole une fois par jour. La posologie doit être ajustée individuellement et le traitement poursuivi aussi longtemps que nécessaire cliniquement. Pour les posologies supérieures à 120mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE INDICATIONS :

LANPROL® est contre-indiqué dans le cas d'allergie au lansoprazole.

En l'absence de données, l'usage de ce médicament n'est pas recommandé au cours de la grossesse et de l'allaitement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE

LOT : 266

PER : MAR 2022

PPV : 80 DH 00

DE VOTRE PHARMACIEN

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- En raison de la présence de saccharose, ce médicament est contre-indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en sucrase-isomaltase.

Précautions d'emploi :

- Insuffisance hépatique : ne pas dépasser 30 mg par jour.
- Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'insuffisance hépatique et chez l'enfant.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

A prendre en compte :

- Kétoconazole, Itraconazole,
- Clopidogrel : la prise concomitante de LANPROL® et d'une spécialité à base de clopidogrel doit être évitée. Les patients présentant des ulcères gastriques et des brûlures d'estomac doivent consulter leur médecin pour leur conseiller la solution thérapeutique adéquate.

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.

EFFETS INDESIRABLES :

Comme tout produit actif, LANPROL® peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants : diarrhée, nausées, vomissements, douleurs abdominales, constipation, céphalées.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

SURDOSSAGE :

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C, à l'abri de l'humidité.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Liste II (Tableau C)

Août 2015

LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE
BP 4491 - 12100 Ain El Aouda - MAROC
PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI

ALDACTAZINE®

spironolactone

Pfizer

1. IDENTIFICATION

a. DENOMINAT

ALDACTA

b. COMPOS

Spironola

Altizide ..

Excipient

c. FORME

Comprimé

d. CLASSE PHARMACOT

Diurétique thiazidique et

(C: système cardiovascu

2. DANS QUEL(S) CAS UTIL

Ce médicament est une as

- Hypertension artérielle
- Cédèmes d'origine rén

3. ATTENTION!

a. DANS QUEL(S) CAS NI

(CONTRE-INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PA

- Insuffisance rénale grave ;
 - Insuffisance hépatique grave ;
 - Hyperkaliémie ;
 - Allergie à l'un des constituants de ce médicament ;
 - Association à d'autres diurétiques épargneurs de potassium (sauf en cas d'hypokaliémie).
- EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

09366132/4

39,30

b. MISES EN GARDE SPECIALES

En cas d'atteinte hépatique, les diurétiques thiazidiques et apparentés peuvent induire une encéphalopathie hépatique. Dans ce cas, l'administration du diurétique doit être immédiatement interrompue.

c. PRECAUTIONS D'EMPLOI

Dans certaines situations pathologiques comme les troubles hépatiques, le diabète, la goutte, les maladies rénales, votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens paracliniques (prise de sang).

Compte tenu de l'effet diurétique de ce médicament, il est préférable d'éviter de reprendre la dernière prise tard dans la journée afin d'éviter d'éventuels réveils nocturnes.

EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d. INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A

ALDACTAZINE®

spironolactone

Pfizer

1. IDENTIFICATION

a. DENOMINAT

ALDACTA

b. COMPOS

Spironola

Altizide ..

Excipient

c. FORME

Comprimé

d. CLASSE PHARMACOT

Diurétique thiazidique et

(C: système cardiovascu

2. DANS QUEL(S) CAS UTIL

Ce médicament est une as

- Hypertension artérielle
- Cédèmes d'origine rén

3. ATTENTION!

a. DANS QUEL(S) CAS NI

(CONTRE-INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PA

• Insuffisance rénale grave ;

• Insuffisance hépatique grave ;

• Hyperkaliémie ;

• Allergie à l'un des constituants de ce médicament ;

• Association à d'autres diurétiques épargneurs de potassium (sauf en cas d'hypokaliémie).

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE

MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

39,30

LOT N° : 1 2 6 8 5 5 1

UT. AV. : 0 0 2 1 P.P.V 3 9 3 0

09366132/4

39,30

b. MISES EN GARDE SPECIALES

En cas d'atteinte hépatique, les diurétiques thiazidiques et apparentés peuvent induire une encéphalopathie hépatique. Dans ce cas, l'administration du diurétique doit être immédiatement interrompue.

c. PRECAUTIONS D'EMPLOI

Dans certaines situations pathologiques comme les troubles hépatiques, le diabète, la goutte, les maladies rénales, votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens paracliniques (prise de sang).

Compte tenu de l'effet diurétique de ce médicament, il est préférable d'éviter de reprendre la dernière prise tard dans la journée afin d'éviter d'éventuels réveils nocturnes.

EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d. INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A

ALDACTAZINE®

spironolactone

Pfizer

1. IDENTIFICATION

a. DENOMINAT

ALDACTA

b. COMPOS

Spironola

Altizide ..

Excipient

c. FORME

Comprimé

d. CLASSE PHARMACOT

Diurétique thiazidique et

(C: système cardiovascu

2. DANS QUEL(S) CAS UTIL

Ce médicament est une as

- Hypertension artérielle
- Cédèmes d'origine rén

3. ATTENTION!

a. DANS QUEL(S) CAS NI

(CONTRE-INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PA

• Insuffisance rénale grave ;

• Insuffisance hépatique grave ;

• Hyperkaliémie ;

• Allergie à l'un des constituants de ce médicament ;

• Association à d'autres diurétiques épargneurs de potassium (sauf en cas d'hypokaliémie).

EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE

MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

39,30

LOT N° : 1 2 6 8 5 5 1

UT. AV. : 0 0 2 1 P.P.V 3 9 3 0

09366132/4

39,30

b. MISES EN GARDE SPECIALES

En cas d'atteinte hépatique, les diurétiques thiazidiques et apparentés peuvent induire une encéphalopathie hépatique. Dans ce cas, l'administration du diurétique doit être immédiatement interrompue.

c. PRECAUTIONS D'EMPLOI

Dans certaines situations pathologiques comme les troubles hépatiques, le diabète, la goutte, les maladies rénales, votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens paracliniques (prise de sang).

Compte tenu de l'effet diurétique de ce médicament, il est préférable d'éviter de reprendre la dernière prise tard dans la journée afin d'éviter d'éventuels réveils nocturnes.

EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d. INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A

LD-NOR®

10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

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, médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament

crust. Ne
lui être
si vou
sin ou à
IS :
és pe
mg
LOT : 190826
UT AV : 05/2022
PPV: 99,00DH
: N LOT
acel 100, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II),
hy
osp un comprimé pelliculé.

Exipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appellés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard : pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez ou des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :

- Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- Si vous avez des problèmes des reins.
- Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie).
- Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate).
- Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.
- Si vous avez des antécédents de maladie du foie.
- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

- Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut être pendant, votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de

établie. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament. D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou utiliser des machines. Cependant ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

POSLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION :

Il faut que vous commencez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé, à posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé de 10 mg par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

SURDOSAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Instructions en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de suravage

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

• Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

• Pathologie sévère avec : pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Erupption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.

• Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :

• La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hémorragies peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Si vous avez ces symptômes, contactez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

Effets indésirables fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 100) :

• Inflammation des cavités nasales, maux de gorges, saignements de nez.

• Réaction allergique.

• Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang.

• Maux de tête

• Nausée, constipation, flatulence, indigestion.

• Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.

• Résultat d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Effets indésirables peu fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :

• Anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie).

• Cauchemars, insomnie.

• Sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la

LD-NOR®

10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

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, médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament

crust. Ne
lui être
si vou
sin ou à
IS :
és pe
mg
LOT : 190826
UT AV : 05/2022
PPV: 99,00DH
: N LOT
acel 100, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II),
hy
osp un comprimé pelliculé.

Exipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appellés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard : pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez ou des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :

- Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- Si vous avez des problèmes des reins.
- Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie).
- Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate).
- Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.
- Si vous avez des antécédents de maladie du foie.
- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

- Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut être pendant, votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de

établie. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament. D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou utiliser des machines. Cependant ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

POSLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION :

Il faut que vous commencez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé, à posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé de 10 mg par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

SURDOSAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Instructions en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

• Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

• Pathologie sévère avec : pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Erupption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.

• Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :

• La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hémorragies peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Si vous avez ces symptômes, contactez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

Effets indésirables fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 100) :

• Inflammation des cavités nasales, maux de gorges, saignements de nez.

• Réaction allergique.

• Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang.

• Maux de tête

• Nausée, constipation, flatulence, indigestion.

• Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.

• Résultat d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Effets indésirables peu fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :

• Anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie).

• Cauchemars, insomnie.

• Sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la

LD-NOR®

10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

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, médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament

crust. Ne
lui être
si vou
sin ou à
IS :
és pe
mg
LOT : 190826
UT AV : 05/2022
PPV: 99,00DH
: N LOT
acel 100, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé,
hy silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II),
osp un comprimé pelliculé.

Exipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appellés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard : pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez ou des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :

- Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- Si vous avez des problèmes des reins.
- Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie).
- Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate).
- Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.
- Si vous avez des antécédents de maladie du foie.
- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

- Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut être pendant, votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de

établie. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament. D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou utiliser des machines. Cependant ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

POSLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION :

tant que vous ne commencez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé, à posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé de 10 mg par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

SURDOSAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Instructions en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

• Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

• Pathologie sévère avec : pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Erupption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.

• Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :

• La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hémorragies peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Si vous avez ces symptômes, contactez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

Effets indésirables fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 100) :

• Inflammation des cavités nasales, maux de gorges, saignements de nez.

• Réaction allergique.

• Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang.

• Maux de tête

• Nausée, constipation, flatulence, indigestion.

• Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.

• Résultat d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Effets indésirables peu fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :

• Anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie).

• Cauchemars, insomnie.

• Sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPla

® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés
clopidogrel/acide acét

Lot :/Batch:

9A209

Fab. :/Mfg.

02/19

EXP.:

01/2021

Veuillez
remarquer

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

Ain sebaâ Casablanca
Coplavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 278,00 DH



6 118001 082018
à votre pharmacien.

5 118001 082018

soir besoin de la prendre, velez votre médecin ou votre

ment prescrit. Ne le donnez leur être nocif, même si les es aux vôtres.

est indésirable, parlez-en à Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice

(voir rubrique 4).

Que contient cette notice :

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

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

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

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

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

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

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

- si vous avez une maladie associée à des polypes nasaux.
- si vous avez une maladie qui peut entraîner un saignement tel qu'un ulcère de la tête ou du cerveau.

• vous souffrez d'une maladie

• vous souffrez d'une maladie

• vous êtes dans le 3ème trimestre

• situations d'emploi ; mises en

tassements et précaution

• ne des situations mentionnées

vous devez en avertir votre médecin

- si vous avez un risque hémorragique

• une maladie qui peut provoquer

• un ulcère de l'estomac.

• des troubles de la coagulation

• internes (saignement au sein, articulation).

• une blessure grave récente.

• une intervention chirurgicale.

• une intervention chirurgicale

• 7 jours à venir.

- si vous avez eu un caillot dans un vaisseau cérébral ischémique.

• si vous présentez une maladie

• si vous avez des antécédents d'

• y compris les allergies à tout maladie.

• si vous avez de la goutte.

• si vous buvez de l'alcool, en raison

• ou de lésions gastro-intestinales.

- si vous avez une maladie appartenant à la famille de la déshydrogénase (ou déficit en cytochrome P450 2C9) qui peut développer une forme particulière de l'hémorragie dans le sang en faible quantité.

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin :
 - si une intervention chirurgicale est nécessaire.
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des douleurs dans l'intestin (selles rouges ou diarrhées).
- Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie (appelée thrombotique ou PTT) incluant une apparition comme des petites taches noires sur la peau ou des yeux (jaunisse) éventuels.
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, vous pouvez demander plus de temps pour que l'effet de l'action de votre médicament d'empêcher la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupure ou de brûlure (par exemple au cours du rasage), il faut constater d'anormal. Cependant, vous devez en avertir immédiatement votre médecin.
- Votre médecin pourra vous donner des instructions.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPla

® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés
clopidogrel/acide acét

Lot :/Batch:

9A209

Fab. :/Mfg.

02/19

EXP.:

01/2021

Veuillez
remarquer

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

Ain sebaâ Casablanca
Coplavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 278,00 DH



6 118001 082018
à votre pharmacien.

5 118001 082018

soir besoin de la prendre, veuillez votre médecin ou votre

ment prescrit. Ne le donnez leur être nocif, même si les es aux vôtres.

est indésirable, parlez-en à Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (voir rubrique 4).

Que contient cette notice :

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

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

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

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

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

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

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

- si vous avez une maladie associée à des polypes nasaux.
- si vous avez une maladie qui peut entraîner un saignement tel qu'un ulcère de la tête ou du cerveau.

• vous souffrez d'une maladie

• vous souffrez d'une maladie

• vous êtes dans le 3ème trimestre

• situations d'emploi ; mises en

tassements et précaution

ne des situations mentionnées

vous devez en avertir votre médecin

- si vous avez un risque hémorragique : une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac.
- des troubles de la coagulation interne (saignement au sein, à l'articulation).
- une blessure grave récente.
- une intervention chirurgicale.
- une intervention chirurgicale 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans un vaisseau cérébral ischémique.
- si vous présentez une maladie
- si vous avez des antécédents d'apoplexie, y compris les allergies à tout médicament.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison de l'effet de l'alcool sur les lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appartenant à la famille de la déshydrogénase (ou déficit en cytochrome P450 2C9) qui peut développer une forme particulière de l'anémie en raison de l'effet de l'alcool sur les lésions gastro-intestinales.

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin : si une intervention chirurgicale est nécessaire.
- si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des douleurs dans l'intestin (selles rouges, diarrhée).
- Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie (appelée thrombotique ou PTT) incluant une apparition comme des petites taches noires sur la peau ou des yeux (jaunissement) ou non de fatigue extrême inexplicable.
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, vous pouvez demander plus de temps pour la coagulation du sang. Dans le cas de coupure ou de brûlure (par exemple au cours du rasage), constatez d'anormal. Cependant, vous devez en avertir immédiatement votre médecin.
- Votre médecin pourra vous donner des instructions.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPla

® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés
clopidogrel/acide acét

Lot :/Batch:

9A209

Fab. :/Mfg.

02/19

EXP.:

01/2021

Veuillez impo

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

Coplavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 278,00 DH



6 118001 082018

votre medecin ou votre pharmacien.

Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (voir rubrique 4).

Si vous avez besoin de la notice, veuillez votre médecin ou votre

ment prescrit. Ne le donnez leur être nocif, même si les es aux vôtres.

et indésirable, parlez-en à

Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (voir rubrique 4).

Que contient cette notice :

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

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

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

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

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

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

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

- si vous avez une maladie associée aux polypes nasaux.
- si vous avez une maladie qui provoque un saignement tel qu'un ulcère de la tête ou du cerveau.

Si vous souffrez d'une maladie

Si vous souffrez d'une maladie

Si vous êtes dans le 3ème trimestre

de la grossesse, consultez votre

docteur ou pharmacien.

Si vous avez une maladie

FRAR 112734

6 118001 101214
OLMETEC® 20 mg
30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHAÏ.MA
41, rue Mohamed DIOURI, Casablanca
Pharmacien Responsable:
AMINA DAOUDI
PPV: 252,00 DH

Olmesartan médoxomil

comprimé pel
20 mg

EXP: 01/2020
Lot: 273768



FRAR 112734

6 118001 101214
OLMETEC® 20 mg
30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHAÏ.MA
41, rue Mohamed DIOURI, Casablanca
Pharmacien Responsable:
AMINA DAOUDI
PPV: 252,00 DH

Olmesartan médoxomil

comprimé pel
20 mg

EXP: 01/2020
Lot: 273768

