

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

## Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

## Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

## Optique :

L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

## Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Prothèse :

En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

## Adresses Mails utiles

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

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge  
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



883 Déclaration de Maladie  
N° P19-0025015

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 883 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Belguana Fatma

Date de naissance : 19/10/1970

Adresse : Cité djennaz Bloc 38 N°5 Casa

Tél. 06 41 42 27 00 Total des frais engagés : 1439,30 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 12/08/2019

Nom et prénom du malade : Belguana Fatma Age :

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

Nature de la maladie : Cardiopathie isémique

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : ACCUEIL Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
12.09.19	G		30000	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<b>PHARMACIE IBN ROUCHD</b> <b>Mehdi BELAYACHI</b> 355, Av. Reda Guedira, Cité Djamaa Casablanca - Tél: 0522 37 07 06	12-09-19	1139,30

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

**Important :**

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan d

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> H  25533412  00000000  D  00000000  35533411 </div> <div style="text-align: center;"> H  21433552  00000000  G  00000000  11433553  B </div> </div> <p><b>(Création, remont, adjonction)</b>  Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXEC



**Dr Hind EL FILALI ADIB**

Cardiologue

Cardiologue Interventionnelle

Diplômée de la faculté de médecine de Bordeaux

Epreuve d'effort-Echographie cardiaque

Readaptation cardiaque

**الدكتورة هند الفيلالي أديب**

أخصائية في أمراض القلب والشرابين

أخصائية في قسطرة أمراض القلب والشرابين

خريجة كلية الطب ببوردو

فحص القلب بالصدى - اختبار الجهد

إعادة التأهيل القلبي

**le : 12/09/2019**

**Mme. BELGUANA FATNA**

**Ordonnance**

34.60 x8

LASILIX 40mg 2CP LE MATIN ET 1CP LE MIDI

248.00

COVERSYL 10mg 1CP/J LE MATIN

30.70 x2

KARDEGIC 75mg 1SCHT/J LE MIDI

99.00 x3

LD NOR 20mg 1CP/J LE SOIR

99.00 x2

OEDES 20mg 1GEL/J LE MATIN A JEUN

58.10

CARDENSIEL 5mg 1/2CP/J LE SOIR

REGIME PEU SALE

QSP 3 MOIS RENOUVELABLE

1139,30

**PHARMACIE IBN ROUCHD**

**Mehdi BELAYACHI**

355, Av. Reda Guedira, Cité Djamaa

Casablanca - Tél: 0522 37 07 06

**Docteur Hind EL FILALI**

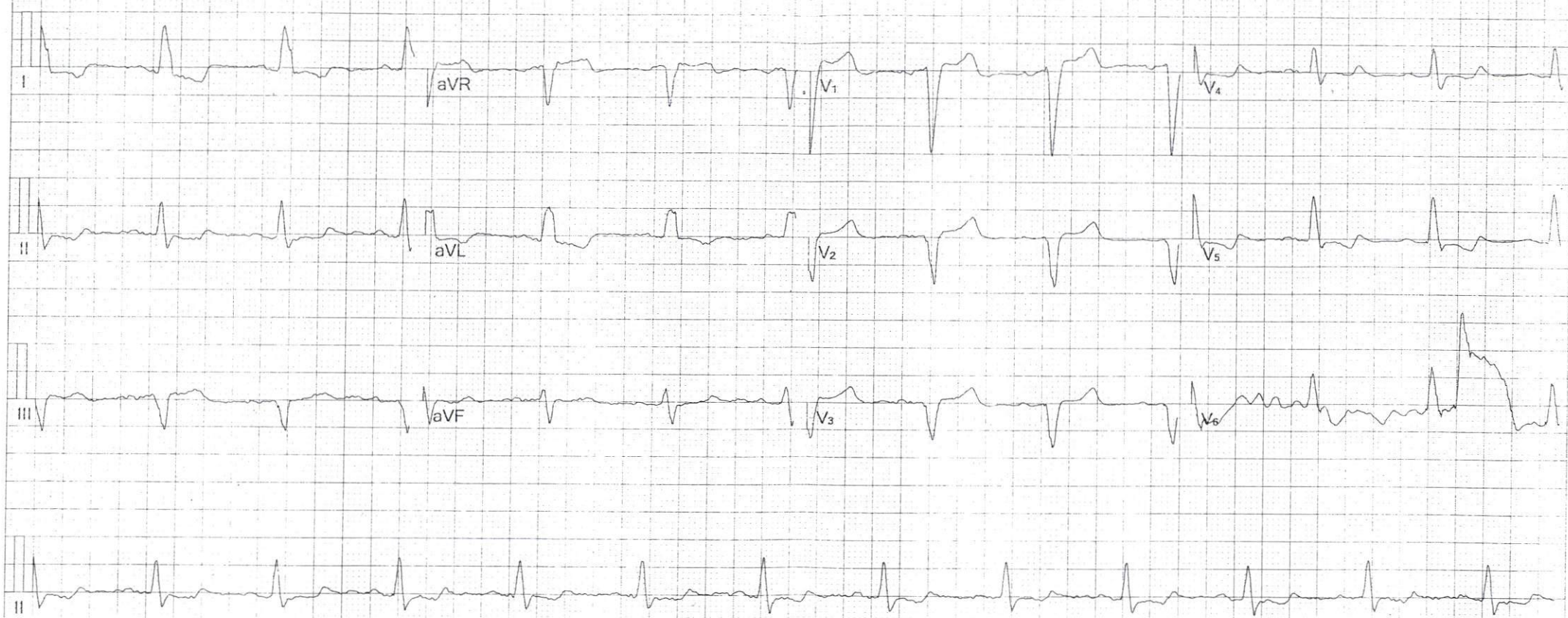


# ECG

Dr EL FILALI Adib Hind

NOM: BELGUANA FATNA ID: Genre: Age: 0 DDN: 12-09-2019 Date Test: 12-09-2019 11:50  
Case #: Investigation #: Médecin Référent: Dr EL FILALI Adib Hind

10mm/mV 25mm/s



Filtre Principal: On Filtre ADS: On

Fréquence :	1000 Hz	Interval. PQ :	175 ms
Durée ECG :	16 s	Interval. QT :	466 ms
FC :	69 bpm	Interval. QTc :	499 ms
Durée P :	124 ms	Axe P :	68.9°
Durée QRS :	126 ms	Axe QRS :	-10.0°
Durée T :	310 ms	Axe T :	169.1°

Suggestion :

*[Handwritten signature]*

Signature Médecin:

# كوفرسيل®

## بيراندوبريل أرجنين ، حب

### 248,00

• الادوية المستعملة في  
(إلغيدرين أو نورادرينالين)  
الأملاح الدهنية وخاصة  
الرومانويدي).

• يد (الستعملة في علاج أعراض التهاب المفاصل  
والشراب

• كوفرسيل 10 ملغ، حبات مرصعة  
يُستحسن أخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات مرصعة قبل وجبة الطعام  
الحمل والرضاعة

• إذا كنت حاملاً أو مرضعاً، أو تعتقد بأنك حامل أو تخططين للإحجاب، عليك باستشارة الطبيب  
أو الصيدلاني قبل تعاطي هذا الدواء.

• من المتوجب أن تعلمي طبيبك إن كنت تظنين بأنك حامل (أو إن كنت تتوقعين الحمل).  
فقد يطلب منك طبيبك التوقف عن أخذ كوفرسيل 10 ملغ حبات مرصعة قبل وقوع الحمل أو بمجرد  
ظهوره. كما سيصف لك دواءً آخر بدلاً من كوفرسيل 10 ملغ حبات مرصعة.  
لا ينصح بأخذ كوفرسيل 10 ملغ حبات مرصعة في بداية الحمل، كما يُحظر أخذه قطعياً بعد الشهر  
الثالث من الحمل، حيث أنه يُشكل خطراً على الجنين.

• الرضاعة

• أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين (أو على وشك الإرضاع).  
لا يجوز استعمال كوفرسيل 10 ملغ حبات مرصعة لدى المرأة المرضع. فإن كنت مصرة على الإرضاع،  
فسوف يختار لك طبيبك علاجاً آخر، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن كانت ولادته  
مبكرة.

• بالنسبة لقيادة السيارات والعمل على الآليات

• إن كوفرسيل 10 ملغ، حبات مرصعة لا يؤثر على اليقظة، لكن قد يظهر إحساس بالدوار أو بالتعب  
لدى بعض المرضى نتيجة لتهبوط الضغط الشرياني. لذا فقد تخف القدرة على قيادة السيارات أو  
العمل على الآلات.

• يحتوي كوفرسيل 10 ملغ، حبات مرصعة على سكر الحليب (لاكتوز)

• لا ينصح لك طبيبك بأن جسمك لا يتقبل بعض أنواع السكر، عليك بمراجعة طبيبك قبل أخذ  
هذا الدواء.

اقرأ بَدَقَّة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على  
معلومات هامة لك.

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاجها لتستند إليها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني أو  
الممرض(ة).
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصياً. فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص  
آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني أو  
الممرض(ة). هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المدلى  
بها في هذه النشرة (انظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية  
المحتملة؟»)

في هذه النشرة:

1. ما هو كوفرسيل 10 ملغ، حبات مرصعة وفي أية حالة يُستعمل؟
2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات مرصعة؟
3. كيف يؤخذ كوفرسيل 10 ملغ، حبات مرصعة؟
4. ما هي الآثار الجانبية التي قد تحصل؟
5. كيف يحفظ كوفرسيل 10 ملغ، حبات مرصعة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

1. ما هو كوفرسيل 10 ملغ، حبات مرصعة وفي أية حالة يُستعمل؟

# LD-NOR® 10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg: boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

## Composition :

principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

**Excipients :** phormasorb régular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon préaggloméré, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), .....  
pSP un comprimé pelliculé.

**Excipient 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 (grasses).

## INDICATIONS :

établissement

DUN PPV (DH) :

LOT N° :

UT, AV. :

TOUT

NUM

CONI

Ce m

ne co

si voi

POSC

Avant

que v

La po

de 10 ans ou plus, le

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 de 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 oubliée de prendre.

Risque de syndrome

Si vous avez arrêté de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :



Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 58,10 DH

## INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DENSIEL®, comprimé pé

Bisoprolol Fumarate

## Voie orale

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
  - Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
  - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il souffre de la même maladie.
  - Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

## Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?
3. Comment prendre CARDENSIEL ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CARDENSIEL ?
6. Informations supplémentaires.

## 1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

## Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe des bêta-bloquants.

## Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines informations. Ils agissent sur le rythme cardiaque et permettent au cœur de pomper plus efficacement le sang dans le corps. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

## Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir la notice pour plus de détails).
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud ou ulcères aux orteils).

• phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,

• acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines d'un médicament pour augmenter la pression artérielle,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle.

Faites attention avec CARDENSIEL :



# OEDES

Microgranules gastro

LOT 181033  
EXP 02/2021  
PPV 99.00DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce

- 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.

## OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

LOT 181033  
EXP 02/2021  
PPV 99.00DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### DENOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

### COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

### FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

Microgranules gastro-résistants en gélules. Disponibles en boîtes de 7, 14, 28 et 56

### CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THERAPEUTIQUE :

Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélule contient une substance appelée oméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.





**KARDEGIC® 75mg**

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

# **1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

SANOFI

LOT : 19E001  
PER.: 10 2020

KARDEGIC 75MG  
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



6

118000 061847

surveillance spéci  
CONTRE-INDIQUE  
Grossesse et Allait  
Ce médicament N

avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou  
saignements gynécologiques anormaux, - traitement



**KARDEGIC® 75mg**

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

# **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 : Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate  
d'ammonium.

## **c) Forme pharmaceutique :**

SANOFI

LOT : 19E001  
PER.: 10 2020

KARDEGIC 75MG  
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



6

118000 061847

surveillance spécialisé  
CONTRE-INDIQUE à pr  
Grossesse et Allaitement

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE  
avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou  
saignements gynécologiques 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 :**

Déconseillé à l'adulte



**Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise**  
Forme orale : prendre la dose suivante.

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
  - douleurs lombaires,
  - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
  - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
  - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
  - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
  - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
  - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
  - possibilités des troubles digestifs,
  - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
  - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

#### **CONSERVATION**

**NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

#### **Précautions particulières de conservation**

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
20250 Casablanca

Imp. ADIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

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

LOT : 9MA077  
PER : 12 2002

Lasilix 40mg  
20 Cp séc

P.P.V : 34DH80



#### **Furosémide**

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.  
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre; même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

#### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

##### **Composition**

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.  
Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

##### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.  
Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

#### **Formes pharmaceutiques et présentations**

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

#### **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

##### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :  
- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,  
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,  
- de l'hypertension artérielle.

##### **Voie injectable :**

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

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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



**Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise**  
Forme orale : prendre la dose suivante.

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
  - douleurs lombaires,
  - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
  - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
  - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
  - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
  - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
  - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
  - possibilités des troubles digestifs,
  - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
  - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

#### **CONSERVATION**

**NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

#### **Précautions particulières de conservation**

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
20250 Casablanca

Imp. ADIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

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

LOT : 9MA077  
PER : 12 2002

Lasilix 40mg  
20 Cp séc

P.P.V : 34DH80



#### **Furosémide**

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.  
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre; même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

#### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

##### **Composition**

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.  
Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

##### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.  
Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

#### **Formes pharmaceutiques et présentations**

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

#### **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

##### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :  
- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,  
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,  
- de l'hypertension artérielle.

##### **Voie injectable :**

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

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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





**Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise**  
 Forme orale : prendre la dose suivante.

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
  - douleurs lombaires,
  - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
  - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
  - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
  - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
  - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
  - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
  - possibilités des troubles digestifs,
  - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
  - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

#### **CONSERVATION**

**NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

#### **Précautions particulières de conservation**

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
 Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp. ADIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

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

LOT : 9MA077  
 PER: 12 2002

Lasilix 40mg  
 20 Cp séc

P.P.V : 34DH80



#### **Furosémide**

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.  
 Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.  
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre; même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

#### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

##### **Composition**

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.  
 Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

##### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.  
 Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

#### **Formes pharmaceutiques et présentations**

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
 ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

#### **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

##### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :  
 - des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,  
 - des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,  
 - de l'hypertension artérielle.

##### **Voie injectable :**

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

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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



**Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise**  
 Forme orale : prendre la dose suivante.

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
  - douleurs lombaires,
  - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
  - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
  - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
  - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
  - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
  - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
  - possibilités des troubles digestifs,
  - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
  - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

#### **CONSERVATION**

**NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

#### **Précautions particulières de conservation**

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
 Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp. A/DIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

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

LOT : 9MA077  
 PER: 12 2002

Lasilix 40mg  
 20 Cp séc

P.P.V : 34DH80



#### **Furosémide**

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.  
 Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.  
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre; même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

#### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

##### **Composition**

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.  
 Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

##### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.  
 Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

#### **Formes pharmaceutiques et présentations**

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
 ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

#### **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

##### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :  
 - des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,  
 - des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,  
 - de l'hypertension artérielle.

##### **Voie injectable :**

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

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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





**Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise**  
 Forme orale : prendre la dose suivante.

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
  - douleurs lombaires,
  - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
  - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
  - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
  - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
  - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
  - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
  - possibilités des troubles digestifs,
  - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
  - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

#### **CONSERVATION**

**NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

#### **Précautions particulières de conservation**

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
 Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp. A/DIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

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

LOT : 9MA077  
 PER: 12 2002

Lasilix 40mg  
 20 Cp séc

P.P.V : 34DH80



#### **Furosémide**

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.  
 Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.  
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre; même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

#### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

##### **Composition**

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.  
 Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

##### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.  
 Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

#### **Formes pharmaceutiques et présentations**

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
 ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

#### **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

##### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :  
 - des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,  
 - des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,  
 - de l'hypertension artérielle.

##### **Voie injectable :**

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

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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





**Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise**  
 Forme orale : prendre la dose suivante.

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
  - douleurs lombaires,
  - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
  - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
  - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
  - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
  - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
  - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
  - possibilités des troubles digestifs,
  - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
  - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

#### **CONSERVATION**

**NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

#### **Précautions particulières de conservation**

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
 Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp. A/DIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

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

LOT : 9MA077  
 PER: 12 2002

Lasilix 40mg  
 20 Cp séc

P.P.V : 34DH80



#### **Furosémide**

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.  
 Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.  
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre; même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

#### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

##### **Composition**

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.  
 Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

##### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.  
 Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

#### **Formes pharmaceutiques et présentations**

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
 ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

#### **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

##### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :  
 - des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,  
 - des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,  
 - de l'hypertension artérielle.

##### **Voie injectable :**

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

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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



**Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise**  
 Forme orale : prendre la dose suivante.

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
  - douleurs lombaires,
  - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
  - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
  - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
  - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
  - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
  - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
  - possibilités des troubles digestifs,
  - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
  - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

#### **CONSERVATION**

**NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

#### **Précautions particulières de conservation**

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
 Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp. ADIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

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

LOT : 9MA077  
 PER: 12 2002

Lasilix 40mg  
 20 Cp séc

P.P.V : 34DH80



#### **Furosémide**

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.  
 Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.  
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre; même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

#### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

##### **Composition**

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.  
 Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

##### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.  
 Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

#### **Formes pharmaceutiques et présentations**

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
 ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

#### **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

##### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :  
 - des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,  
 - des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,  
 - de l'hypertension artérielle.

##### **Voie injectable :**

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

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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





**Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise**  
 Forme orale : prendre la dose suivante.

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
  - douleurs lombaires,
  - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
  - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
  - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
  - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
  - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
  - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
  - possibilités des troubles digestifs,
  - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
  - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

#### **CONSERVATION**

**NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

#### **Précautions particulières de conservation**

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
 Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp. ADIR M28567-02 06/16 (210x145) mm

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

LOT : 9MA077  
 PER: 12 2002

Lasilix 40mg  
 20 Cp séc

P.P.V : 34DH80



#### **Furosémide**

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.  
 Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.  
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre; même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

#### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

##### **Composition**

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.  
 Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

##### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.  
 Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

#### **Formes pharmaceutiques et présentations**

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
 ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

#### **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

##### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :  
 - des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,  
 - des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,  
 - de l'hypertension artérielle.

##### **Voie injectable :**

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

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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