

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.

Éducation :

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 canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19-0048619

Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3189 Société :
 Actif Pensionné(e) Autre :
Nom & Prénom : IDRISSI Mbasek
Date de naissance :
Adresse :
Tél. : 0668320116 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : / /
Nom et prénom du malade : Age :
Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant
Nature de la maladie :
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 :
Signature de l'adhérent(e) :



VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° P19-048619
Remplissez ce volet, découpez le et conservez le. Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.
Matricule :
Nom de l'adhérent(e) :
Total des frais engagés :
Date de dépôt :

Coupon à conserver par l'adhérent(e).



FEUILLE DE SOIN N°

DATE DE DEPOT

W

A REMPLIR PAR L'ADHERENT

NOM & Prénom IDRISSI MBARK	Téléphone 06.68.32.01.14	Signature de l'adhérent
Fonction retraité	Matricule 3189	

A REMPLIR PAR LE MEDECIN TRAITANT

NOM & Prénom du patient :	Age	Date de la première visite 25/4/2013
Nature de la maladie <i>Seigne h. dentelle</i>	Adhérent <input type="radio"/> Conjoint <input type="radio"/> Enfant <input type="radio"/>	
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances	Signature et cachet du médecin traitant <i>DR. CARDIOPNEUMOLOGUE</i> L'Angie Av. Al Mounassirine Rue Oued Zit, Km. 14 - AGADIR Tél: 05 28 82 56 87	

RELEVÉ DES FRAIS & HONORAIRES DU MEDECIN

Dates des actes	Nature des actes	Nombre de Coefficient	Montant détaillé des Honoraires
16-5-19	<i>[Signature]</i>		250,00

EXECUTION DES ORDONNANCES

Dates	Montant de la facture
16/09/19	882,30 DH

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Dates	Désignation des Coefficients	Montant détaillé des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Dates	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
	AM	PC	IM	IV	

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES

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

Veillez fournir une facture

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient	Coefficient des travaux
				Montant des soins
				Début d'exécution
				Fin d'exécution

O.D.F. Prothèses dentaires	Détermination du coefficient masticatoire		Coefficient des travaux
	H		Montant des soins
	D	G	Date du devis
	(Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession		Fin de l'exécution
	B		

Visa et cachet du praticien attestant le devis

Visa et cachet du praticien attestant l'exécution

VOLET ADHERENT

NOM du Patient :		DECLARATION N°		Cachet MUPRAS
		W		
MATRICULE N°	Date de Dépôt	Montant engagé	Nbre de pièces Jointes	
				Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle
			Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois	

Dr. Mustapha EL BAISSI

Spécialiste des maladies du coeur et des vaisseaux
 Echodoppler cardiaque à l'hôpital
 européen Georges pompidou (Paris)
 Ancien cardiologue des hôpitaux militaires
 Angle Avenue Al Moukaouama Rue Oued Ziz
 Imm. Tifaouine, 1er étage N° 14 - Agadir
 Tél : 05 28 82 56 87

الدكتور مصطفى البعيسى

اختصاصي في أمراض القلب و الشرايين
 طبيب سابق بالمستشفى العسكري
 ملتقى شارع المقاومة و زنقة واد زيز
 عمارة تيفاوين الطابق الأول رقم 14 - أكادير
 الهاتف : 05 28 82 56 87



أكادير، في : 16 SEP. 2015

IP Reki M Bank

$$3170 \times 4 = 12680$$

laudgi 107



$$1770 \times 3 = 5310$$

Aerolachm ro



$$4400 \times 4 = 17600$$

Coader 6,17



Prus, m 20

945

$$9760 \times 4 = 39040$$



Pharmacie EL OJAFI
 Dr. EL BAISSI Mustapha
 Tél : 05 28 82 56 87
 Fax : 05 28 82 56 87
 Email : elbaissi@orange.ma
 ICE: 001231294000068

Dr. EL BAISSI Mustapha
 CARDIOLOGUE
 Angle Av. Al Moukaouama
 Rue Oued Ziz, Imm. Tifaouine
 1er étage, N° 14 - AGADIR
 Tél: 05 28 82 56 87

8823

RDV le : 16 - 20

Dr. Mustapha EL BAISSI

Spécialiste des maladies du coeur et des vaisseaux
Echodoppler cardiaque à l'hôpital
européen Georges pompidou (Paris)
Ancien cardiologue des hôpitaux militaires

Angle Avenue Al Moukaouama Rue Oued Ziz
Imm. Tifaouine, 1er étage N° 14 Agadir
Tél.: 05 28 82 56 87

الدكتور مصطفى البعي

اختصاصي في أمراض القلب والشرابين
طبيب سابق بالمستشفى العسكري

ملتقى شارع المقاومة و زنقة واد زيز
عمارة تيفاوين الطابق الأول رقم 14 أكادير
الهاتف : 05 28 82 56 87



Agadir, le : 16 SEP. 2019 : أكادير, في :

NUM : 2684/19

NOTE D'HONORAIRE

ICE : 001893127000012

INPE : 041190208

M E IDRISSE TBAREK

CONSULTATION :

150 DHS

ECG :

100 DHS

Arrêté la présente note d'honoraire à la somme de
DEUX CENT CINQUANTE DIRHAMS.

Dr. EL BAISSI Mustapha
CARDIOLOGUE
Angle Av. Al Moukaouama
Rue Oued Ziz, Imm. Tifaouine
1er Étage, N° 14 - AGADIR
Tél: 05 28 82 56 87

RDV le :

Pharmacie EL OUAFI
Driss BENMHAMMED
Tel : 05 28 87 66 96
Av. CAIRE - Sidi Ifni
INP: 042074161
ICE: 00123129400066

CARDIX[®] 6,25

Carvédilol

LOT: 135
PER: MAI 2022
PPV: 44 / DH 00

28 Comprimés

44,00



PHARMACEUTICAL INSTITU

CARDIX ~~6,25mg~~
28 comprimés ○



6 118000 050568

CARDIX[®] 6,25

Carvédilol

LOT: 135
PER: MAI 2022
PPV: 44 / DH 00

28 Comprimés

44,00



PHARMACEUTICAL INSTITU

CARDIX ~~6,25mg~~
28 comprimés ○



6 118000 050568

CARDIX[®] 6,25

Carvédilol

LOT: 135
PER: MAI 2022
PPV: 44 / DH 00

28 Comprimés

44,00

 P.h.i.

PHARMACEUTICAL INSTITU

CARDIX ~~6,25mg~~
28 comprimés ○



6 118000 050568

CARDIX[®] 6,25

Carvédilol

LOT: 135
PER: MAI 2022
PPV: 44 / DH 00

28 Comprimés

44,00



PHARMACEUTICAL INSTITU

CARDIX ~~6,25mg~~
28 comprimés ○



6 118000 050568

LOT : 9MA082
PER.: 01 2021

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



Voie

30 s

Poudre pour solution
buvable

Acétylsalicylate de DL-Lysine

160mg

KARDEGIC®

كارديجيك®

160 ملغ

أسيتيلساليسيلات د.ل. ليسين

مسحوق لمحلول للشرب

علبة 30 كيس . جرعة

LOT : 9MA082
PER.: 01 2021

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



Voie

30 s

Poudre pour solution
buvable

Acétylsalicylate de DL-Lysine

160mg

KARDEGIC®

كارديجيك®

160 ملغ

أسيتيلساليسيلات د.ل. ليسين

مسحوق لمحلول للشرب

علبة 30 كيس . جرعة

LOT : 9MA082
PER.: 01 2021

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



Voie

30 s

Poudre pour solution
buvable

Acétylsalicylate de DL-Lysine

160mg

KARDEGIC®

كارديجيك®

160 ملغ

أسيتيلساليسيلات د.ل. ليسين

مسحوق لمحلول للشرب

علبة 30 كيس . جرعة

LOT : 9MA082
PER.: 01 2021

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



Voie

30 s

Poudre pour solution
buvable

Acétylsalicylate de DL-Lysine

160mg

KARDEGIC®

كارديجيك®

160 ملغ

أسيتيلساليسيلات د.ل. ليسين

مسحوق لمحلول للشرب

علبة 30 كيس . جرعة

RANSIMVA® 20 et 40 mg

(Simvastatine), Comprimés pelliculés

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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
3. COMMENT PRENDRE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE RANSIMVA®, Comprimés pelliculés ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

RANSIMVA® fait partie de la classe de médicaments appelés statines. Ce médicament est un hypolipémiant.

RANSIMVA® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, RANSIMVA® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

Indications thérapeutiques :

RANSIMVA® est indiqué dans :

Les hypercholestérolémies :

- Traitement des hypercholestérolémies primaires ou des dyslipidémies mixtes, en complément du régime, lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (par exemple exercice physique, perte de poids) s'avère insuffisante.

- Traitement des hypercholestérolémies familiales homozygotes en complément du régime et des autres traitements hypolipémiants (par exemple aphérese des LDL) ou si de tels traitements sont inappropriés.

La prévention cardiovasculaire :

Réduction de la mortalité et de la morbidité cardiovasculaires chez les patients ayant une pathologie cardiovasculaire avérée d'origine athéroscléreuse ou un diabète, avec cholestérol normal ou élevé en complément de l'effet de la correction des autres facteurs de risque et des autres traitements cardioprotecteurs.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais RANSIMVA®, comprimés pelliculés si :

- vous êtes allergique (hypersensible) à la simvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans RANSIMVA®, comprimés pelliculés.
- vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- vous êtes enceinte ou allaitez.
- vous prenez un ou plus d'un des médicaments suivants en même temps :
 - l'itraconazole, le kétoconazole, ou du posaconazole ou du voriconazole (utilisés dans le traitement de certaines infections fongiques).
 - l'érythromycine, la clarithromycine ou la tétracycline (antibiotiques).
 - Les antiprotéases tels que indinavir, nelfinavir, ritonavir et saquinavir (traitements d'une infection par le VIH).
 - Le bocoprévir ou du télaprévir (utilisés dans le traitement des infections induites par le virus de l'hépatite C).
 - la néfazodone (antidépresseur).
 - Le gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol).
 - La ciclosporine (utilisée chez les patients transplantés).
 - Le danazol (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus).
- si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, ou si on vous a administré un médicament appelé acide fusidique (utilisé pour traiter les infections bactériennes).

Mises en garde spéciales et Précautions d'emploi

Faites attention avec RANSIMVA®, comprimés pelliculés :

- Informez votre médecin de tout problème médical que vous avez ou avez eu et de toute allergie.
- Informez votre médecin, si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
- Informez votre médecin si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- RANSIMVA®, comprimés pelliculés peut ne pas être bon pour vous.
- Informez votre médecin si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter RANSIMVA®, comprimés pelliculés pour une courte période.
- Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin hépatique avant de commencer à prendre RANSIMVA®, comprimés pelliculés. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie.
- Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie après le début du traitement par RANSIMVA®, comprimés pelliculés.
- Informez votre médecin si vous avez une maladie pulmonaire grave.
- En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de faiblesse musculaire, prévenir immédiatement votre médecin traitant. Dans de rares cas, les problèmes musculaires peuvent être graves, y compris les

uniqu

effet

mg/jr

La d

très

n'on

Hyp

Le f

pou

de 1

néce

inité

Hyp

La p

soir

RAN

hyp

Prév

Chez

hype

adm

ité

Trait

ments

asso

ciés

de

bilaires.

La

prise

de

RANSIMVA®

doit

avoir

lieu

soit

2 heures

avant

ou

4 heures

après

l'adminis

tration

d'un

chélateur

de

l'acide

biliaire.

Vo

tre

médecin

peut

vous

prescrire

un

plus

faible

dosage,

surtout

si

vous

prenez

l'un

des

médicaments

listés

au

niveau

de

la

rubrique

«

Prise

ou

utilisation

d'

autres

médicaments

»,

ou

si

vous

avez

des

ران سيمفا
سيمفاستاتين

RANSIMVA® 20 mg
Boîte de 30
comprimés pelliculés
Voie orale



عن طريق الفم

LOT
183034

EXP
03/2021

PPV : 97DH60

SUN

1

AF

12

Traitement associé :

RANSIMVA® est efficace seul ou en association avec les chélateurs des acides biliaires. La prise de RANSIMVA® doit avoir lieu soit 2 heures avant ou 4 heures après l'administration d'un chélateur de l'acide biliaire. Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez l'un des médicaments listés au niveau de la rubrique «Prise ou utilisation d'autres médicaments », ou si vous avez des problèmes rénaux.

Utilisation chez l'enfant et l'adolescent (âgés de 10 ans à 17 ans) :

Chez les enfants et les adolescents ayant une hypercholestérolémie familiale hétérozygote, la dose initiale habituellement recommandée est de 10 mg en une prise par jour, le soir. Un régime hypocholestérolémiant standard doit être instauré chez les enfants et adolescents avant de commencer le traitement par la Simvastatine, ce régime doit être poursuivi pendant toute la durée du traitement.

La posologie recommandée varie de 10 à 40 mg/jour.

Utilisation chez l'insuffisant rénal :

Aucune modification posologique n'est à prévoir chez les patients atteints d'insuffisance rénale modérée.

Chez les patients ayant une insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 30 ml/min), des posologies supérieures à 10 mg/jour doivent être envisagées avec précaution et le traitement doit être initié prudemment, s'il s'avère nécessaire.

Si vous avez l'impression que l'effet de RANSIMVA®, comprimés pelliculés est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'administration

Voie orale, avec ou sans aliments.

Fréquence d'administration

Générallement en une prise unique le soir.

Durée de traitement

Selon prescription médicale.

Si vous avez pris plus de RANSIMVA®, comprimés pelliculés que vous n'auriez dû :

Prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre RANSIMVA®, comprimés pelliculés :

Ne prenez pas un comprimé supplémentaire, prenez simplement votre traitement habituel comme prévu le jour suivant.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, RANSIMVA®, comprimés pelliculés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si l'un de ces effets graves survient, arrêtez de prendre le médicament et consultez votre médecin immédiatement ou rendez-vous au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Les effets suivants ont rarement été rapportés :

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou crampes musculaires. Dans de rares cas, ces effets peuvent être graves, y compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux; et de très rares décès sont survenus.
- Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
 - gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer des difficultés respiratoires.
 - douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les hanches.
 - éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles du cou.
 - douleur ou inflammation des articulations.
 - inflammation des vaisseaux sanguins.

RANSIMVA® 20 et 40 mg

(Simvastatine), Comprimés pelliculés

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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
3. COMMENT PRENDRE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE RANSIMVA®, Comprimés pelliculés ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

RANSIMVA® fait partie de la classe de médicaments appelés statines. Ce médicament est un hypolipémiant.

RANSIMVA® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, RANSIMVA® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

Indications thérapeutiques :

RANSIMVA® est indiqué dans :

Les hypercholestérolémies :

- Traitement des hypercholestérolémies primaires ou des dyslipidémies mixtes, en complément du régime, lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (par exemple exercice physique, perte de poids) s'avère insuffisante.

- Traitement des hypercholestérolémies familiales homozygotes en complément du régime et des autres traitements hypolipémiants (par exemple aphérese des LDL) ou si de tels traitements sont inappropriés.

La prévention cardiovasculaire :

Réduction de la mortalité et de la morbidité cardiovasculaires chez les patients ayant une pathologie cardiovasculaire avérée d'origine athéroscléreuse ou un diabète, avec cholestérol normal ou élevé en complément de l'effet de la correction des autres facteurs de risque et des autres traitements cardioprotecteurs.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais RANSIMVA®, comprimés pelliculés si :

- vous êtes allergique (hypersensible) à la simvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans RANSIMVA®, comprimés pelliculés.
- vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- vous êtes enceinte ou allaitez.
- vous prenez un ou plus d'un des médicaments suivants en même temps :
 - l'itraconazole, le kétoconazole, ou du posaconazole ou du voriconazole (utilisés dans le traitement de certaines infections fongiques).
 - l'érythromycine, la clarithromycine ou la tétracycline (antibiotiques).
 - Les antiprotéases tels que indinavir, nelfinavir, ritonavir et saquinavir (traitements d'une infection par le VIH).
 - Le bocoprévir ou du télaprévir (utilisés dans le traitement des infections induites par le virus de l'hépatite C).
 - la néfazodone (antidépresseur).
 - Le gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol).
 - La ciclosporine (utilisée chez les patients transplantés).
 - Le danazol (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus).

- si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, ou si on vous a administré un médicament appelé acide fusidique (utilisé pour traiter les infections bactériennes).

Mises en garde spéciales et Précautions d'emploi

Faites attention avec RANSIMVA®, comprimés pelliculés :

- Informez votre médecin de tout problème médical que vous avez ou avez eu et de toute allergie.
- Informez votre médecin, si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
- Informez votre médecin si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- RANSIMVA®, comprimés pelliculés peut ne pas être bon pour vous.
- Informez votre médecin si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter RANSIMVA®, comprimés pelliculés pour une courte période.
- Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin hépatique avant de commencer à prendre RANSIMVA®, comprimés pelliculés. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie.
- Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie après le début du traitement par RANSIMVA®, comprimés pelliculés.
- Informez votre médecin si vous avez une maladie pulmonaire grave.
- En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de faiblesse musculaire, prévenir immédiatement votre médecin traitant. Dans de rares cas, les problèmes musculaires peuvent être graves, y compris les

uniqu

effet

mg/jr

La d

très

n'on

Hyp

Le f

pou

de 1

néce

inité

Hyp

La p

soir

RAN

hyp

Prév

Chez

hype

adm

ité

Trait

ments

associe

RANS

IMVA®

est

efficace

seul

ou

en

association

avec

les

cholest

érolé

mies

bilaires.

La

prise

de

RANS

IMVA®

doit

avoir

lieu

soit

2

heures

avant

ou

4

heures

après

l'admin

istration

d'un

chélateur

de

l'acide

biliaire.

Votre

médecin

peut

vous

prescrire

un

plus

faible

dose,

surtout

si

vous

prenez

l'un

des

médicaments

listés

au

niveau

de

la

rubrique

ران سيمفا
سيمفاستاتين

RANSIMVA® 20 mg
Boîte de 30
comprimés pelliculés
Voie orale



عن طريق الفم

LOT
183034

EXP
03/2021

PPV : 97DH60

SUN

1

AF

12

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, RANSIMVA®, comprimés pelliculés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si l'un de ces effets graves survient, arrêtez de prendre le médicament et consultez votre médecin immédiatement ou rendez-vous au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Les effets suivants ont rarement été rapportés :

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou crampes musculaires. Dans de rares cas, ces effets peuvent être graves, y compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux; et de très rares décès sont survenus.
- Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
 - gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer des difficultés respiratoires.
 - douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les hanches.
 - éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles du cou.
 - douleur ou inflammation des articulations.
 - inflammation des vaisseaux sanguins.

RANSIMVA® 20 et 40 mg

(Simvastatine), Comprimés pelliculés

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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
3. COMMENT PRENDRE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE RANSIMVA®, Comprimés pelliculés ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

RANSIMVA® fait partie de la classe de médicaments appelés statines. Ce médicament est un hypolipémiant.

RANSIMVA® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, RANSIMVA® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

Indications thérapeutiques :

RANSIMVA® est indiqué dans :

Les hypercholestérolémies :

- Traitement des hypercholestérolémies primaires ou des dyslipidémies mixtes, en complément du régime, lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (par exemple exercice physique, perte de poids) s'avère insuffisante.

- Traitement des hypercholestérolémies familiales homozygotes en complément du régime et des autres traitements hypolipémiants (par exemple aphérese des LDL) ou si de tels traitements sont inappropriés.

La prévention cardiovasculaire :

Réduction de la mortalité et de la morbidité cardiovasculaires chez les patients ayant une pathologie cardiovasculaire avérée d'origine athéroscléreuse ou un diabète, avec cholestérol normal ou élevé en complément de l'effet de la correction des autres facteurs de risque et des autres traitements cardioprotecteurs.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais RANSIMVA®, comprimés pelliculés si :

- vous êtes allergique (hypersensible) à la simvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans RANSIMVA®, comprimés pelliculés.
- vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- vous êtes enceinte ou allaitez.
- vous prenez un ou plus d'un des médicaments suivants en même temps :
 - l'itraconazole, le kétoconazole, ou du posaconazole ou du voriconazole (utilisés dans le traitement de certaines infections fongiques).
 - l'érythromycine, la clarithromycine ou la tétracycline (antibiotiques).
 - Les antiprotéases tels que indinavir, nelfinavir, ritonavir et saquinavir (traitements d'une infection par le VIH).
 - Le bocoprévir ou du télaprévir (utilisés dans le traitement des infections induites par le virus de l'hépatite C).
 - la néfazodone (antidépresseur).
 - Le gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol).
 - La ciclosporine (utilisée chez les patients transplantés).
 - Le danazol (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus).

- si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, ou si on vous a administré un médicament appelé acide fusidique (utilisé pour traiter les infections bactériennes).

Mises en garde spéciales et Précautions d'emploi

Faites attention avec RANSIMVA®, comprimés pelliculés :

- Informez votre médecin de tout problème médical que vous avez ou avez eu et de toute allergie.
- Informez votre médecin, si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
- Informez votre médecin si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- RANSIMVA®, comprimés pelliculés peut ne pas être bon pour vous.
- Informez votre médecin si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter RANSIMVA®, comprimés pelliculés pour une courte période.
- Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin hépatique avant de commencer à prendre RANSIMVA®, comprimés pelliculés. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie.
- Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie après le début du traitement par RANSIMVA®, comprimés pelliculés.
- Informez votre médecin si vous avez une maladie pulmonaire grave.
- En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de faiblesse musculaire, prévenir immédiatement votre médecin traitant. Dans de rares cas, les problèmes musculaires peuvent être graves, y compris les

uniqu

effec

mg/jr

La d

très

n'on

Hyp

Le f

pou

de 1

néce

inité

Hyp

La p

soir

RAN

hyp

Prév

Chez

hype

adm

ité

Trait

ments

associe

RANS

IMVA®

est

efficace

seul

ou

en

association

avec

les

cholest

érolémi

es bili

aires.

La

prise

de

RANS

IMVA®

doit

avoir

lieu

soit

2

heures

avant

ou

4

heures

après

l'admin

istration

d'un

chélateur

de

l'acide

biliaire.

Vo

tre

médecin

peut

vous

prescrire

un

plus

faible

dosage,

surtout

si

vous

prenez

l'un

des

médicaments

listés

au

niveau

de

la

ران سيمفا
سيمفاستاتين

RANSIMVA® 20 mg
Boîte de 30
comprimés pelliculés
Voie orale



عن طريق الفم

LOT
183034

EXP
03/2021

PPV : 97DH60

SUN

1

AF

12

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, RANSIMVA®, comprimés pelliculés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si l'un de ces effets graves survient, arrêtez de prendre le médicament et consultez votre médecin immédiatement ou rendez-vous au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Les effets suivants ont rarement été rapportés :

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou crampes musculaires. Dans de rares cas, ces effets peuvent être graves, y compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux; et de très rares décès sont survenus.
- Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
 - gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer des difficultés respiratoires.
 - douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les hanches.
 - éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles du cou.
 - douleur ou inflammation des articulations.
 - inflammation des vaisseaux sanguins.

RANSIMVA® 20 et 40 mg

(Simvastatine), Comprimés pelliculés

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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
3. COMMENT PRENDRE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE RANSIMVA®, Comprimés pelliculés ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

RANSIMVA® fait partie de la classe de médicaments appelés statines. Ce médicament est un hypolipémiant.

RANSIMVA® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, RANSIMVA® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

Indications thérapeutiques :

RANSIMVA® est indiqué dans :

Les hypercholestérolémies :

- Traitement des hypercholestérolémies primaires ou des dyslipidémies mixtes, en complément du régime, lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (par exemple exercice physique, perte de poids) s'avère insuffisante.

- Traitement des hypercholestérolémies familiales homozygotes en complément du régime et des autres traitements hypolipémiants (par exemple aphérese des LDL) ou si de tels traitements sont inappropriés.

La prévention cardiovasculaire :

Réduction de la mortalité et de la morbidité cardiovasculaires chez les patients ayant une pathologie cardiovasculaire avérée d'origine athéroscléreuse ou un diabète, avec cholestérol normal ou élevé en complément de l'effet de la correction des autres facteurs de risque et des autres traitements cardioprotecteurs.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais RANSIMVA®, comprimés pelliculés si :

- vous êtes allergique (hypersensible) à la simvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans RANSIMVA®, comprimés pelliculés.
- vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- vous êtes enceinte ou allaitez.
- vous prenez un ou plus d'un des médicaments suivants en même temps :
 - l'itraconazole, le kétoconazole, ou du posaconazole ou du voriconazole (utilisés dans le traitement de certaines infections fongiques).
 - l'érythromycine, la clarithromycine ou la tétracycline (antibiotiques).
 - Les antiprotéases tels que indinavir, nelfinavir, ritonavir et saquinavir (traitements d'une infection par le VIH).
 - Le bocoprévir ou du télaprévir (utilisés dans le traitement des infections induites par le virus de l'hépatite C).
 - la néfazodone (antidépresseur).
 - Le gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol).
 - La ciclosporine (utilisée chez les patients transplantés).
 - Le danazol (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus).
- si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, ou si on vous a administré un médicament appelé acide fusidique (utilisé pour traiter les infections bactériennes).

Mises en garde spéciales et Précautions d'emploi

Faites attention avec RANSIMVA®, comprimés pelliculés :

- Informez votre médecin de tout problème médical que vous avez ou avez eu et de toute allergie.
- Informez votre médecin, si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
- Informez votre médecin si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- RANSIMVA®, comprimés pelliculés peut ne pas être bon pour vous.
- Informez votre médecin si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter RANSIMVA®, comprimés pelliculés pour une courte période.
- Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin hépatique avant de commencer à prendre RANSIMVA®, comprimés pelliculés. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie.
- Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie après le début du traitement par RANSIMVA®, comprimés pelliculés.
- Informez votre médecin si vous avez une maladie pulmonaire grave.
- En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de faiblesse musculaire, prévenir immédiatement votre médecin traitant. Dans de rares cas, les problèmes musculaires peuvent être graves, y compris les

uniqu

effec

mg/jr

La d

très

n'on

Hyp

Le f

pou

de 1

néce

inité

Hyp

La p

soir

RAN

hyp

Prév

Chez

hype

adm

ité

Trait

ments

associe

RANS

IMVA®

est

efficace

seul

ou

en

association

avec

les

cholest

érolé-

mies

bilaires.

La

prise

de

RANS

IMVA®

doit

avoir

lieu

soit

2

heures

avant

ou

4

heures

après

l'admin

istration

d'un

chélateur

de

l'acide

biliaire.

Votre

médecin

peut

vous

prescrire

un

plus

faible

dose,

surtout

si

vous

prenez

l'un

des

médicaments

listés

au

niveau

de

la

rubrique

ران سيمفا
سيمفاستاتين

RANSIMVA® 20 mg
Boîte de 30
comprimés pelliculés
Voie orale



عن طريق الفم

LOT
183034

EXP
03/2021

PPV : 97DH60

SUN

1

AF

12

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, RANSIMVA®, comprimés pelliculés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si l'un de ces effets graves survient, arrêtez de prendre le médicament et consultez votre médecin immédiatement ou rendez-vous au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Les effets suivants ont rarement été rapportés :

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou crampes musculaires. Dans de rares cas, ces effets peuvent être graves, y compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux; et de très rares décès sont survenus.
- Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :
 - gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer des difficultés respiratoires.
 - douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les hanches.
 - éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles du cou.
 - douleur ou inflammation des articulations.
 - inflammation des vaisseaux sanguins.

Dénomination du médicament

ALDACTONE

comprimé sécable

50 mg, 75 mg,

Spironolactone

Encadré

ALDACTONE 50 mg
spironolactone

الدَاكْتُون 50 مغ
سبتيرونولاكلون

1202-10 : PK
101 : 101
101 : 101
101 : 101
101 : 101



Comprimés sécables
20 قرص يمكن تقسيمه

Ne le prenez pas de symptômes... 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.

- médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II),
- triméthoprime et triméthoprime-sulfaméthoxazole.

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALDACTONE, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.
1. QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

DIURETIQUE EPARGNEUR POTASSIQUE
Ce médicament contient un diurétique (la spironolactone) appartenant à la famille des diurétiques épargneurs de potassium. Ce principe actif augmente la quantité d'eau et de sodium éliminée par les urines mais n'augmente pas l'élimination du potassium (c'est pourquoi on parle « de diurétiques épargneurs de potassium »).

Indications thérapeutiques

- Ce médicament est indiqué dans les cas suivants :
- si vous ou votre enfant avez une tension artérielle élevée (hypertension artérielle),
 - si vous ou votre enfant avez des gonflements avec accumulation anormale de liquide dans les tissus (œdèmes),
 - ainsi que dans d'autres indications.
2. **QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE**

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé :

- si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être,
- si vous allaitez.

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

Sportifs

Sportifs

Le principe actif de ce médicament (la spironolactone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire

Liste des excipients à effet notoire: lactose.

3. COMMENT PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

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

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

- Un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps.
- Une éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).
- Une éruption cutanée.
- Une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).
- Un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale aiguë).
- Un taux anormal de sels minéraux dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang et une diminution du sodium dans le sang.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER ALDACTONE, comprimé sécable ?

Tenir ce médicament hors de la portée et de la vue des enfants.

Date de péremption

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après (EXP). La date d'expiration fait référence au dernier jour de ce mois.

Conditions de conservation

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES ALDACTONE 50 mg, comprimé sécable

Liste complète des substances actives et des excipients

Que contient ALDACTONE 50 mg, comprimé sécable ?

Dénomination du médicament

ALDACTONE

comprimé sécable

50 mg, 75 mg,

Spironolactone

Encadré

ALDACTONE 50 mg
spironolactone

الدَاكْتُون 50 مغ
سبيرونولاكْتون

1202-10 : PK
101 : 101
101 : 101
101 : 101
101 : 101



Comprimés sécables
20 قرص يمكن تقسيمه

Ne le prenez pas de symptômes... 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.

pour le traitement... certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon... médicaments destinés à baisser la tension artérielle... triméthoprime et triméthoprime-sulfaméthoxazole.

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALDACTONE, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.
1. QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

DIURETIQUE EPARGNEUR POTASSIQUE
Ce médicament contient un diurétique (la spironolactone) appartenant à la famille des diurétiques épargneurs de potassium. Ce principe actif augmente la quantité d'eau et de sodium éliminée par les urines mais n'augmente pas l'élimination du potassium (c'est pourquoi on parle « de diurétiques épargneurs de potassium »).

Indications thérapeutiques

- Ce médicament est indiqué dans les cas suivants :
- si vous ou votre enfant avez une tension artérielle élevée (hypertension artérielle),
 - si vous ou votre enfant avez des gonflements avec accumulation anormale de liquide dans les tissus (œdèmes),
 - ainsi que dans d'autres indications.
2. **QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE**

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement
Ce médicament ne doit pas être utilisé :
• si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être,
• si vous allaitez.
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Sportifs

Sportifs
Le principe actif de ce médicament (la spironolactone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire

Liste des excipients à effet notoire: lactose.

3. COMMENT PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

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

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

- Un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps.
- Une éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).
- Une éruption cutanée.
- Une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).
- Un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale aiguë).
- Un taux anormal de sels minéraux dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang et une diminution du sodium dans le sang.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER ALDACTONE, comprimé sécable ?

Tenir ce médicament hors de la portée et de la vue des enfants.

Date de péremption

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après (EXP). La date d'expiration fait référence au dernier jour de ce mois.

Conditions de conservation

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES ALDACTONE 50 mg, comprimé sécable

Liste complète des substances actives et des excipients

Que contient ALDACTONE 50 mg, comprimé sécable ?



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE

comprimé sécable

50 mg, 75 mg,

Spironolactone

Encadré

ALDACTONE 50 mg
spironolactone

الداكتون 50 مغ



Comprimés sécables

Ne le prenez pas de symptômes... 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.

pour le traitement... certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon... médicaments destinés à baisser la tension artérielle... triméthoprime et triméthoprime-sulfaméthoxazole.

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ALDACTONE, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.
1. QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

DIURETIQUE EPARGNEUR POTASSIQUE
Ce médicament contient un diurétique (la spironolactone) appartenant à la famille des diurétiques épargneurs de potassium. Ce principe actif augmente la quantité d'eau et de sodium éliminée par les urines mais n'augmente pas l'élimination du potassium (c'est pourquoi on parle « de diurétiques épargneurs de potassium »).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans les cas suivants :

- si vous ou votre enfant avez une tension artérielle élevée (hypertension artérielle),
 - si vous ou votre enfant avez des gonflements avec accumulation anormale de liquide dans les tissus (œdèmes),
 - ainsi que dans d'autres indications.
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse et allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé :

- si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être,
- si vous allaitez.

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

Sportifs

Sportifs

Le principe actif de ce médicament (la spironolactone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire

Liste des excipients à effet notoire: lactose.

3. COMMENT PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

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

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

- Un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps.
- Une éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).
- Une éruption cutanée.
- Une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).
- Un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale aiguë).
- Un taux anormal de sels minéraux dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang et une diminution du sodium dans le sang.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER ALDACTONE, comprimé sécable ?

Tenir ce médicament hors de la portée et de la vue des enfants.

Date de péremption

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après (EXP). La date d'expiration fait référence au dernier jour de ce mois.

Conditions de conservation

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES ALDACTONE 50 mg, comprimé sécable

Liste complète des substances actives et des excipients

Que contient ALDACTONE 50 mg, comprimé sécable ?

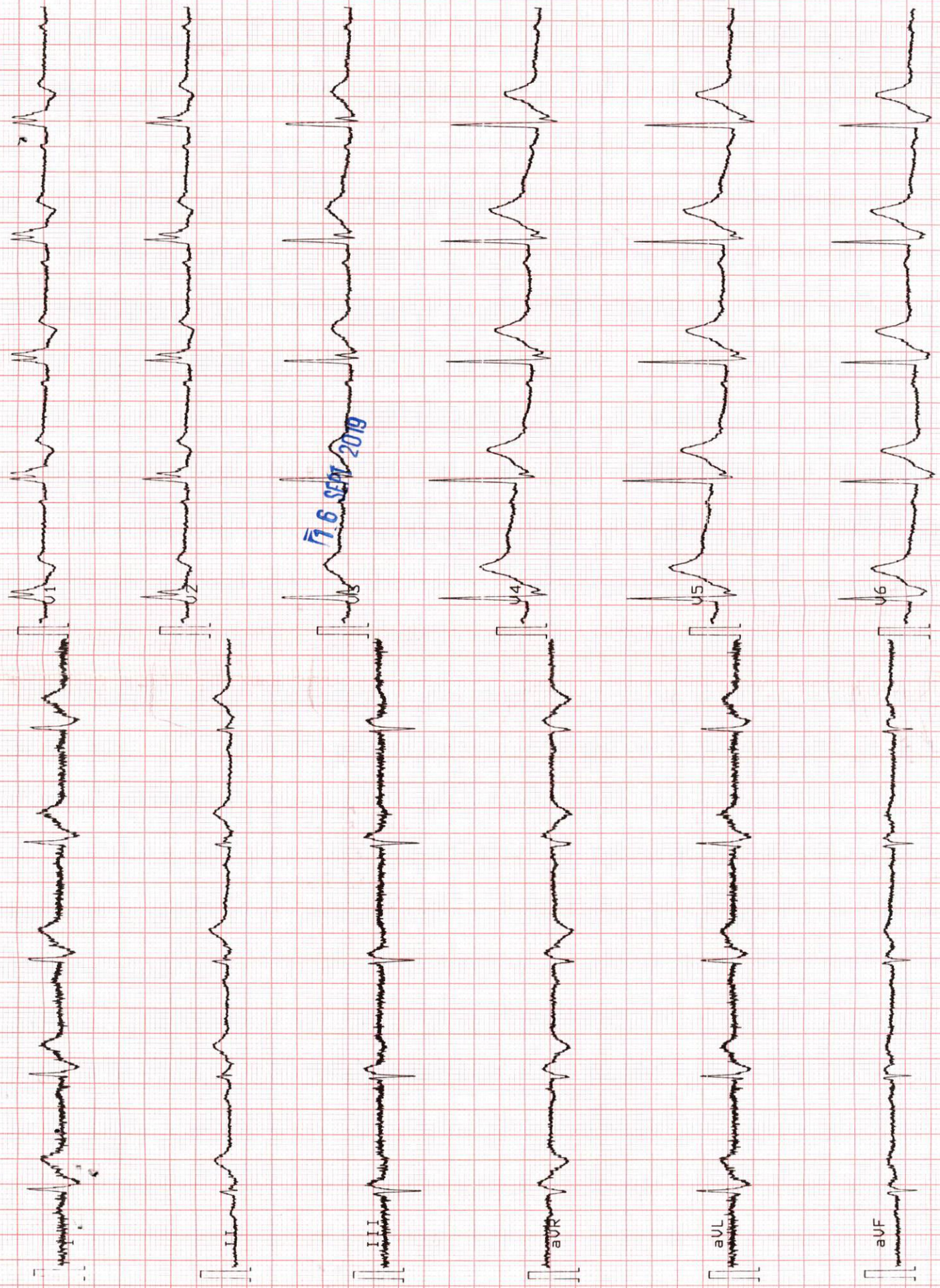
FC: 64/min

10 mm/mV

idriiss: mbarek

10 mm/mV

FC: 64/min



25 mm/s

F50

Di 3?-PRE-?? 7?:??:??

Dr Elbaissi Mustapha

AT-Zplus 4.14