

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.

Educational :

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.

Maladie :

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 : Casp

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : IDRISSI Mbarek

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° P19-0048619

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.



Coupon à conserver par l'adhérent(e).

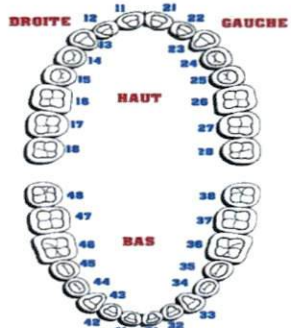
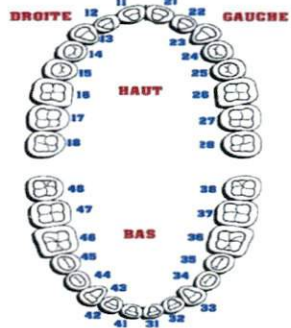
Matricule :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

 MUPRAS Mutuelle de Prévoyance & d'Actions Sociales de Royal Air Maroc		FEUILLE DE SOIN N° W		DATE DE DEPOT	
A REMPLIR PAR L'ADHERENT					
NOM & Prénom : IDRISSI MBARK		Téléphone : 06.68.32.01.14		Signature de l'adhérent	
Fonction : retraité		Matricule : 3189		Mail :	
A REMPLIR PAR LE MEDECIN TRAITANT					
NOM & Prénom du patient :		Age :		Date de la première visite : 25/4/2013	
Nature de la maladie : Cygnus h. sur tige		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 			
RELEVÉ DES FRAIS & HONORAIRES DU MEDECIN					
Dates des actes : 16-5-13		Nature des actes :		Montant détaillé des Honoraires : 250,00	
EXECUTION DES ORDONNANCES					
Dates : 16/09/19		Montant de la facture : 882,30 DH			
ANALYSES - RADIOGRAPHIES					
Dates :		Désignation des Coefficients :		Montant détaillé des Honoraires :	
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur		Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur			
AUXILIAIRES MEDICAUX					
Dates :		Montant détaillé des Honoraires :			
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur		Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur			

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES																
Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins. Veuillez fournir une facture Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.																
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient	Coefficient des travaux												
				<input type="text"/> Montant des soins <input type="text"/> Début d'exécution <input type="text"/> Fin d'exécution <input type="text"/>												
O.D.F. Prothèses dentaires	Détermination du coefficient masticatoire			Coefficient des travaux												
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	00000000	00000000	35533411	11433553	B		<input type="text"/> Montant des soins <input type="text"/> Date du devis <input type="text"/> Fin de l'exécution <input type="text"/>
	H															
	25533412	21433552														
	00000000	00000000														
	00000000	00000000														
	35533411	11433553														
B																
Visa et cachet du praticien attestant le devis		Visa et cachet du praticien attestant l'exécution														
VOILET ADHERENT																
NOM du Patient :			DECLARATION N°													
MATRICULE N°			W													
Date de Dépôt			Nbre de pièces Jointes													
Montant engagé			Cachet MUPRAS													
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 البعيسي

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



Agadir, le : 16 SEP. 2015 : أكادير، في :

1- ID Rehi M Buh

3,7 x 4 = 14,8
- laudg 1,5

1,7 x 3 = 5,1
- Aerolachm 0,5

4,4 x 4 = 17,6
- Card 6,1

9,7 x 4 = 38,8
- Pms, 1,2

882,3

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

Pharmacie EL OJAFI
Dr. EL BAISSI Mustapha
Tél : 05 28 82 56 87
Av. Oujafi - Agadir
ICE: 001234294000068

RDV le :

16-11-20

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 ورنقة واد زيز
عمارة تيفاوين الطابق الأول رقم 14 أكادير
الهاتف : 05 28 82 56 87



Agadir, le : 16 SEP. 2020 : أكادير, في :

NUM : 2684/19

NOTE D'HONORAIRE

ICE : 001893127000012

INPE : 041190208

M E I D R I S S I T B A R E K

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



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

أسيتيل ساليسيلات 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

أسيتيل ساليسيلات 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

أسيتيل ساليسيلات 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

أسيتيل ساليسيلات 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 À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
3. COMMENT PRENDRE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

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 hypcholestérolémiant 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 aphasés 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 À CONNAÎTRE 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 l'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

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

• 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

unique

effet

mg/jour

La dose

très

n'ont

Hyp

Le f

pou

de 1

nécess

initié

Hyp

La p

soir

RAN

hyp

Prév

Chez

hype

admi

traité

traitements associés

RANSIMVA®

est efficace

seul ou en

association

avec les

cholestérols

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

hypercholestérolémiant

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

rénales

modérées.

Chez les

patients

ayant une

insuffisance

rénales

sévères

(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

Veuillez

lire

soigneusement

la notice

avant de

prendre

RANSIMVA®,

comprimés

pelliculés.

Fréquence

d'administration

Général

ment

le

traitement

doit être

poursuivi

pendant

toute la

durée du

traitement.

Durée

de traitement

Selon

prescription

médicale.

Si vous

avez pris

plus de

RANSIMVA®,

comprimés

pelliculés

que

vous

n'auriez

pas dû :

Préven

ez immédiate

ment

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 ÉVENTUELS ?

Comme

tous les

médicaments,

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 À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
3. COMMENT PRENDRE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

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 hypcholestérolémiant 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 aphasés 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 À CONNAÎTRE 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 l'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

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

• 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

unique

effet

mg/jour

La dose

très

n'ont

Hyp

Le f

pou

de 1

nécess

initié

Hyp

La p

soir

RAN

hyp

Prév

Chez

hype

admi

traité

traitements associés

RANSIMVA®

est efficace

seul ou en

association

avec les

cholestérols

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

hypercholestérolémiant

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

rénales

modérées.

Chez les

patients

ayant une

insuffisance

rénales

sévères

(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

Veuillez

lire

soigneusement

la notice

avant

de

prendre

RANSIMVA®,

comprimés

pelliculés.

Fréquence

d'administration

Généralement

en

prise

unique

le

soir.

Durée

de traitement

Selon

prescription

médicale.

Si vous

avez pris

plus de

RANSIMVA®,

comprimés

pelliculés

que

vous

n'auriez

pas 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 ÉVENTUELS ?

Comme

tous

les

médicaments,

RANSIMVA®,

comprimés

pelliculés

est

susceptible

d'avoir

des

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 À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
3. COMMENT PRENDRE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

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 hypcholestérolémiant 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 aphasés 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 À CONNAÎTRE 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 l'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

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

• 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

unique

effet

mg/jour

La dose

très

n'ont

Hyp

Le p

pou

de 1

nécess

initié

Hyp

La p

soir

RAN

hyp

Prév

Chez

hype

admi

traité

traitements associés

RANSIMVA®

est efficace

seul ou en

association

avec les

cholestérols

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

hypercholestérolémiant

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

rénales

modérées.

Chez les

patients

ayant une

insuffisance

rénales

sévères

(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

Veuillez

lire

soigneusement

la

notice

avant

de

prendre

RANSIMVA®,

comprimés

pelliculés.

Fréquence

d'administration

Général

ment

le

traitement

doit être

initié

prudemment,

s'il

s'avère

nécessaire.

Mode

d'administration

Veuillez

lire

soigneusement

la

notice

avant

de

prendre

RANSIMVA®,

comprimés

pelliculés.

Fréquence

d'administration

Général

ment

le

traitement

doit être

initié

prudemment,

s'il

s'avère

nécessaire.

Mode

d'administration

Veuillez

lire

soigneusement

la

notice

avant

de

prendre

RANSIMVA®,

comprimés

pelliculés.

Fréquence

d'administration

Général

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 À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
3. COMMENT PRENDRE RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER RANSIMVA®, comprimés pelliculés ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

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 hypcholestérolémiant 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 aphasés 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 À CONNAÎTRE 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 l'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

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

• 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

unique

effet

mg/jour

La dose

très

n'ont

Hyp

Le

pou

de 1

nécess

initié

Hyp

La p

soir

RAN

hyp

Prév

Chez

hype

admi

traité

traitements associés

RANSIMVA®

est efficace

seul ou en

association

avec les

cholestérols

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

hypercholestérolémiant

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

rénales

modérées.

Chez les patients

ayant une insuffisance

rénales sévères

(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

Veuillez lire, 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 ÉVENTUELS ?

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.

ران سيمفاستين

RANSIMVA® 20 mg
Boîte de 30
comprimés pelliculés
Voie orale



عن طريق الفم

LOT
183034

EXP
03/2021

PPV : 97DH60

SUN

1

AF

12

Dénomination du médicament

ALDACTONE

comprimé sécable

ng, 75 mg,

Spironolactone

DACTONE 50^{mg}
spironolactone

الدكتور 50 مغ
سبيرونولكتون



comprimés sécables

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.

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 CONNAÎTRE 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 CONNAÎTRE

pour le traitement
tumeurs des glandes
certaines médicaments utilisés avant
ou après une greffe pour éviter le
rejet du greffon (la ciclosporine ou le
tacrolimus),
• médicaments destinés à baisser
la tension artérielle (les inhibiteurs
de l'enzyme de conversion et les
antagonistes des récepteurs de
l'angiotensine II),
• triméthoprim et triméthoprim-
sulfaméthoxazole.

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

ng, 75 mg,

Spironolactone

DACTONE 50^{mg}
spironolactone
الدكتور 50 مغ

Comprimés sécables
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.

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 CONNAÎTRE 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 CONNAÎTRE

pour le traitement des tumeurs des glandes surrénales, le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus), 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.

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

ng, 75 mg,

Spironolactone

DACTONE 50^{mg}
spironolactone
الدكتور 50 مغ

Comprimés sécables
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.

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 CONNAÎTRE 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 CONNAÎTRE

pour le traitement des tumeurs des glandes surrénales, le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus), 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.

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 ?

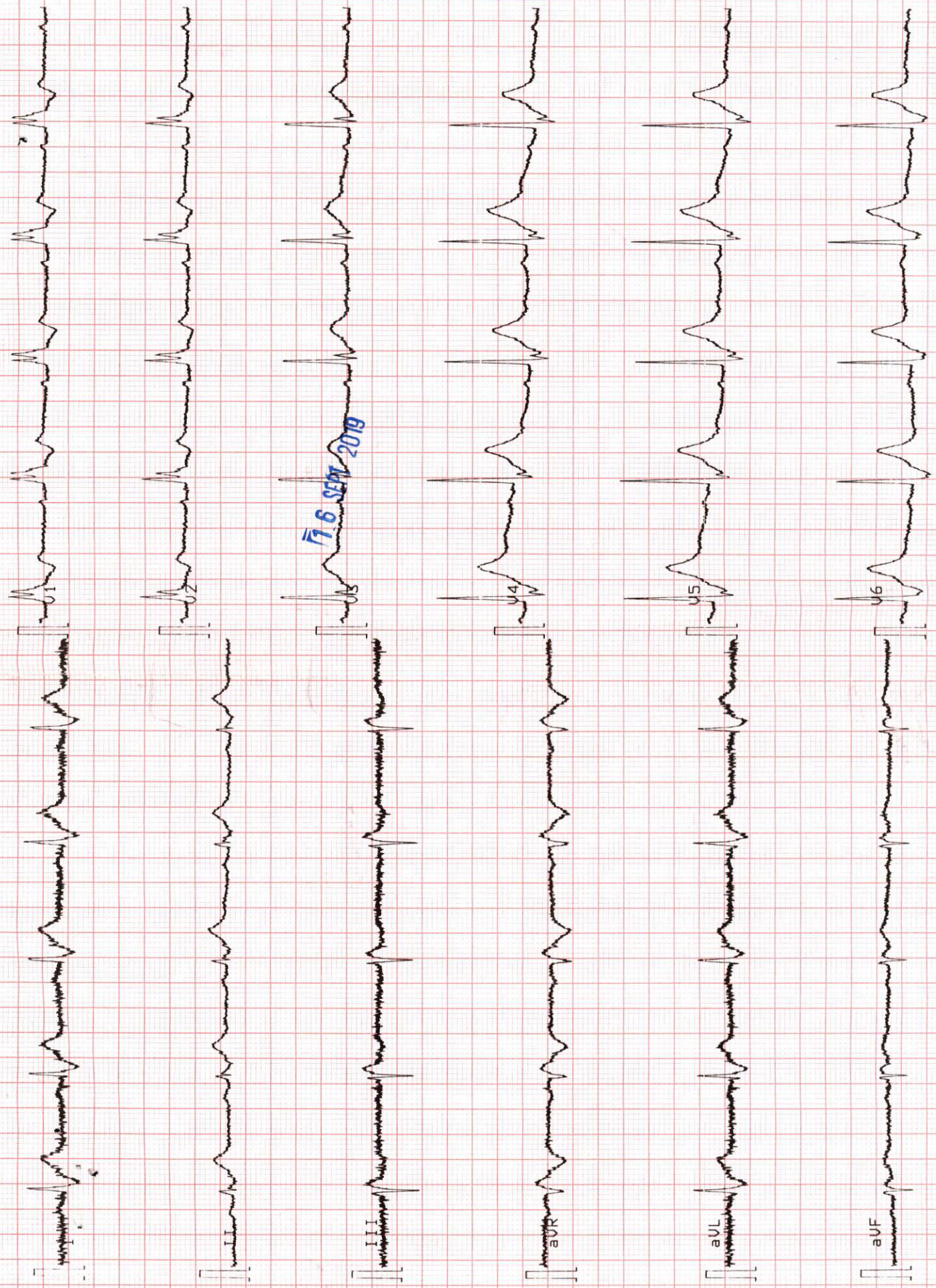
FC: 64/min

10 mm/mV

idriissi: mbarek

10 mm/mV

FC: 64/min



25 mm/s

F50

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

Dr Elbaissi Mustapha

AT-2plus 4.14