

## 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.

### Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

### Optique :

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

### Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

### Dentaire :

- 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

La 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 Aïlal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Aïlal 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° W19-426077

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 862 Société : RAN

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : HAFSI EL NOSTAFA

Date de naissance :

Adresse : 26 No 60 Senhaja HAY EL KANAA Casa

Tél. : 066882678 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 : 14 OCT 2019 Le : 10 / 10 / 2019

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
04 SEP 2010				

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	04/09/10	1136,00

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

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES																		
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.																		
Important : Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.																		
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>														
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<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>D</td> <td>G</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	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>	
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>															
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>															
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



# CABINET DE CONSULTATION ET D'EXPLORATION CARDIOVASCULAIRE ET RYTHMOLOGIQUE

Casablanca le 04 SEP. 2019

**Dr. Mohamed BENNANI**

Diplômé en Cardiologie de la  
Faculté de Médecine de  
Casablanca

Diplômé en Échocardiographie  
de la Faculté de Médecine de  
Bordeaux, France

Diplômé en Rythmologie  
et Stimulation Cardiaque  
de la Faculté de Médecine de  
Montpellier, France

Diplômé en Cardiologie  
Interventionnelle de la Faculté  
de Médecine de Montpellier,  
France

Hafid el Rostk  
120,80 x3  
Dihoua ASV 1/1  
157,8 x3  
Rouvas 20 SV 1/1  
22,40 x3  
Maude 20 SV 1/1  
77,80 x3  
Coudounel ASV 1/1  
me L

1136,40

Docteur BENNANI Mohamed  
Cardiologue Interventionnel  
Rythmologue  
40, Rue des Hôpitaux, 1er Etage  
Tél: 0522 49 14 14

et de  
3mon

Traitement à ne pas interrompre et à continuer jusqu'à la prochaine visite. En cas d'urgence, partir directement à la clinique

40, Angle Rue des Hôpitaux et Rue Dubreuil, 1ère étage, Appt N°1 - Quartier des Hôpitaux (en face du pavillon 28) - Casablanca  
Tél. : 0522 49 14 14 - Fax : 0522 49 22 22 - (Urgences) GSM : 06 62 80 57 57 - E-mail: smbennani@yahoo.fr

Sur Rendez-vous





CABINET DE CONSULTATION ET D'EXPLORATION  
CARDIOVASCULAIRE ET RYTHMOLOGIQUE

04 SEP. 2019  
Casablanca le :

Dr. Mohamed BENNANI

Diplômé en Cardiologie de la  
Faculté de Médecine de  
Casablanca

Diplômé en Échocardiographie  
de la Faculté de Médecine de  
Bordeaux, France

Diplômé en Rythmologie  
et Stimulation Cardiaque  
de la Faculté de Médecine de  
Montpellier, France

Diplômé en Cardiologie  
interventionnelle de la Faculté  
de Médecine de Montpellier,  
France

Noté d'honneur

*Handwritten signature of Dr. Mohamed Bennani*

Le DOCTEUR BENNANI-MOHAMED

Vous remercie de votre confiance et

vous adresse la note d'honneur de :

Correspondant à :

*Handwritten number 300*

Consultation

ECG

Réglage du Pacemaker

Echocardiographie Doppler

EchoDoppler des TSA

Holter TA

Holter ECG

Epreuve d'effort

Autre :

**Docteur BENNANI Mohamed**  
**Cardiologue Interventionnel**  
**Rythmologue**  
40, Rue des Hôpitaux, 1er Etage  
Tél: 0522 49 14 14 - Fax: 0522 49 14 14

Traitement à ne pas interrompre et à continuer jusqu'à la prochaine visite. En cas d'urgence partir directement à la clinique

10, Angle Rue des Hôpitaux et Rue Dubreuil, 1ère étage, Appt N°1 - Quartier des Hôpitaux (en face du pavillon 28) - Casablanca  
Tél: 0522 49 14 14 - Fax: 0522 49 22 22 - (Urgences) GSM: 06 62 80 57 57 - E-mail: smbennani@yahoo.fr

**Rosuvastatin**  
Rosuvastatine

**10 mg et 20 mg**

Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

**Notice avant de prendre ce médicament.**

**ROSUVAS<sup>®</sup> SUN 10 mg**  
Boîte de 30 comprimés pelliculés



157 DH 80

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Equivalent en Rosuvastatine ..... 10 mg

Par comprimé pelliculé

**ROSUVAS<sup>®</sup> SUN 20 mg**

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Equivalent en Rosuvastatine ..... 20 mg

Par comprimé pelliculé

**Les autres composants sont :** Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Croscarmellose.

**Pelliculage :** Opadry Rose 03B24082

**Excipient à effet notoire :** Lactose.

### 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

La substance active de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN est la rosuvastatine calcique qui appartient au groupe des médicaments appelés statines - Code ATC : C10AA07

### 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

ROSUVAS<sup>®</sup> SUN est indiqué dans :

**Le traitement des hypercholestérolémies :**

Adultes, adolescents et enfants âgés de 8 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type Ila incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) ou dyslipidémies mixtes (type Iib), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.

Hypercholestérolémie familiale homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipémiants notamment l'aphérase (ex. LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

**La prévention des événements cardiovasculaires :**

Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients estimés à haut risque de faire un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risque.

### 5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

**Instructions pour un bon usage**

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

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

**Posologie usuelle chez les adultes**

Si vous prenez ROSUVAS<sup>®</sup> SUN pour un taux de cholestérol élevé :

**Dose initiale**

Votre traitement avec ROSUVAS<sup>®</sup> SUN doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

**Le choix de la dose initiale dépendra de :**

- Votre taux de cholestérol.
- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
- Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.

Veillez à vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose initiale qui vous est le mieux adaptée.

**Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :**

- D'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).
- Agés de 70 ans.
- Présentant une insuffisance rénale modérée.

et/ou présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

*Poste (2)*

inhabituelles qui durent anormalement longtemps, arrêtez de prendre ROSUVAS<sup>®</sup> SUN et consultez votre médecin immédiatement.

• Douleur sévère au niveau de l'estomac (inflammation du pancréas).

• Augmentation des enzymes du foie dans le sang.

**Effets indésirables très rares (moins d'1 cas sur 10 000 patients)**

- Jaunisse (jaunissement de la peau et des yeux),
- Hépatites (inflammation du foie),
- Traces de sang dans les urines,
- Atteinte des nerfs de vos bras et de vos jambes (tels que des engourdissements),
- Douleur au niveau des articulations,
- Perte de mémoire,
- Augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme et la femme (gynécomastie).

**Effets indésirables de fréquence inconnue**

- Diarrées,
- Syndrome de Stevens-Johnson (réaction bulleuse grave au niveau de la peau, de la bouche, des yeux et des parties génitales),
- Toux,
- Essoufflement,
- Eczème (gonflement),
- Troubles du sommeil, y compris insomnie et cauchemars,
- Difficultés sexuelles,
- Dépression,
- Problèmes respiratoires, y compris toux persistante et/ou essoufflement ou fièvre,
- Atteinte des tendons,
- Une faiblesse musculaire qui est constante.

SI UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT GRAVE OU SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNÉS DANS CETTE NOTICE, VEUILLEZ EN INFORMER VOTRE MEDECIN OU PHARMACIEN.

### 8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

**De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN (dosage le plus élevé) si :**

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin).
- Vous avez des troubles de la thyroïde.
- Vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol.
- Vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool.
- Vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).
- Vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibraté : consultez les informations contenues dans la notice et ce, même si vous avez déjà pris dans le passé un médicament qui abaisse le taux de cholestérol.

**Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ROSUVAS<sup>®</sup> SUN :

- Si vous avez des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux.
- Si vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol : contactez immédiatement votre médecin si vous avez des douleurs musculaires inexpliquées particulièrement si vous ne vous sentez pas bien ou si vous avez de la fièvre ; informer également votre médecin ou votre pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire qui est constante.
- Si vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool.
- Si vous avez des troubles de la thyroïde.
- Si vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant le taux de cholestérol appelé fibraté : veuillez consulter les informations contenues dans la notice et ce, même si vous avez déjà pris dans le passé un médicament qui abaisse le taux de cholestérol.
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'infection au VIH, par exemple du ritonavir et/ou atazanavir, reportez-vous à la rubrique « Autres médicaments et ROSUVAS<sup>®</sup> SUN ».
- Si vous prenez des antibiotiques contenant de l'acide fusidique, reportez-vous à la rubrique « Autres médicaments et ROSUVAS<sup>®</sup> SUN ».

### Enfants et adolescents

- Si le patient est un enfant âgé de moins de 6 ans : ROSUVAS<sup>®</sup> SUN ne doit pas être donné aux enfants de moins de 6 ans.
- Si le patient est âgé de moins de 18 ans : la dose de 40 mg ne doit pas être utilisée chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans ;
- Si vous avez plus de 70 ans (votre médecin a besoin de choisir la dose initiale de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN adaptée pour vous) ;
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave ;
- Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ; (votre médecin a besoin de choisir la dose initiale de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN adaptée pour vous) ;
- Si vous êtes déjà traité par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN ; vous devez vérifier avec votre médecin ou pharmacien la dose de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN avant de débuter le traitement.

Chez un petit nombre de sujets, les statines peuvent avoir un effet sur le foie, ceci est identifié par un simple test de recherche d'augmentation des enzymes du foie dans le sang. Pour cette raison, votre médecin pratiquera habituellement un test de sang avant et/ou pendant le traitement.

**Rosuvastatin**  
Rosuvastatine

**10 mg et 20 mg**

Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

**Notice avant de prendre ce médicament.**

**ROSUVAS<sup>®</sup> SUN 10 mg**  
Boîte de 30 comprimés pelliculés



157 DH 80

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Equivalent en Rosuvastatine ..... 10 mg

Par comprimé pelliculé

**ROSUVAS<sup>®</sup> SUN 20 mg**

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Equivalent en Rosuvastatine ..... 20 mg

Par comprimé pelliculé

**Les autres composants sont :** Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Croscarmellose.

**Pelliculage :** Opadry Rose 03B24082

**Excipient à effet notoire :** Lactose.

### 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

La substance active de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN est la rosuvastatine calcique qui appartient au groupe des médicaments appelés statines - Code ATC : C10AA07

### 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

ROSUVAS<sup>®</sup> SUN est indiqué dans :

**Le traitement des hypercholestérolémies :**

Adultes, adolescents et enfants âgés de 8 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type Ila incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) ou dyslipidémies mixtes (type Iib), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.

Hypercholestérolémie familiale homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipémiants notamment l'aphérase (ex. LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

**La prévention des événements cardiovasculaires :**

Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients estimés à haut risque de faire un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risque.

### 5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

**Instructions pour un bon usage**

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

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

**Posologie usuelle chez les adultes**

Si vous prenez ROSUVAS<sup>®</sup> SUN pour un taux de cholestérol élevé :

**Dose initiale**

Votre traitement avec ROSUVAS<sup>®</sup> SUN doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

**Le choix de la dose initiale dépendra de :**

- Votre taux de cholestérol.
- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
- Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.

Veillez à vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose initiale qui vous est le mieux adaptée.

**Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :**

- D'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).
- Agés de 70 ans.
- Présentant une insuffisance rénale modérée.

et/ou présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

*Poster (2)*

inhabituelles qui durent anormalement longtemps, arrêtez de prendre ROSUVAS<sup>®</sup> SUN et consultez votre médecin immédiatement.

• Douleur sévère au niveau de l'estomac (inflammation du pancréas).

• Augmentation des enzymes du foie dans le sang.

**Effets indésirables très rares (moins d'1 cas sur 10 000 patients)**

- Jaunisse (jaunissement de la peau et des yeux),
- Hépatites (inflammation du foie),
- Traces de sang dans les urines,
- Atteinte des nerfs de vos bras et de vos jambes (tels que des engourdissements),
- Douleur au niveau des articulations,
- Perte de mémoire,
- Augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme et la femme (gynécomastie).

**Effets indésirables de fréquence inconnue**

- Diarrées,
- Syndrome de Stevens-Johnson (réaction bulleuse grave au niveau de la peau, de la bouche, des yeux et des parties génitales),
- Toux,
- Essoufflement,
- Œdème (gonflement),
- Troubles du sommeil, y compris insomnie et cauchemars,
- Difficultés sexuelles,
- Dépression,
- Problèmes respiratoires, y compris toux persistante et/ou essoufflement ou fièvre,
- Atteinte des tendons,
- Une faiblesse musculaire qui est constante.

SI UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT GRAVE OU SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNÉS DANS CETTE NOTICE, VEUILLEZ EN INFORMER VOTRE MEDECIN OU PHARMACIEN.

### 8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

**De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN (dosage le plus élevé) si :**

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin).
- Vous avez des troubles de la thyroïde.
- Vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol.
- Vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool.
- Vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).
- Vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibraté : veillez à consulter les informations contenues dans la notice et ce, même si vous avez déjà pris dans le passé un médicament qui abaisse le taux de cholestérol.

**Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ROSUVAS<sup>®</sup> SUN :

- Si vous avez des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux.
- Si vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol : contactez immédiatement votre médecin si vous avez des douleurs musculaires inexplicables particulièrement si vous ne vous sentez pas bien ou si vous avez de la fièvre ; informer également votre médecin ou votre pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire qui est constante.
- Si vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool.
- Si vous avez des troubles de la thyroïde.
- Si vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant le taux de cholestérol appelé fibraté : veillez à consulter les informations contenues dans la notice et ce, même si vous avez déjà pris dans le passé un médicament qui abaisse le taux de cholestérol.
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'infection au VIH, par exemple du ritonavir et/ou atazanavir, reportez-vous à la rubrique « Autres médicaments et ROSUVAS<sup>®</sup> SUN ».
- Si vous prenez des antibiotiques contenant de l'acide fusidique, reportez-vous à la rubrique « Autres médicaments et ROSUVAS<sup>®</sup> SUN ».

### Enfants et adolescents

- Si le patient est un enfant âgé de moins de 6 ans : ROSUVAS<sup>®</sup> SUN ne doit pas être donné aux enfants de moins de 6 ans.
- Si le patient est âgé de moins de 18 ans : la dose de 40 mg ne doit pas être utilisée chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans ;
- Si vous avez plus de 70 ans (votre médecin a besoin de choisir la dose initiale de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN adaptée pour vous) ;
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave ;
- Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ; (votre médecin a besoin de choisir la dose initiale de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN adaptée pour vous) ;
- Si vous êtes déjà traité par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN ; vous devez vérifier avec votre médecin ou pharmacien la dose de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN avant de débuter le traitement.

Chez un petit nombre de sujets, les statines peuvent avoir un effet sur le foie, ceci est identifié par un simple test de recherche d'augmentation des enzymes du foie dans le sang. Pour cette raison, votre médecin pratiquera habituellement un test de sang avant et/ou pendant le traitement.



**Rosuvastatin**  
Rosuvastatine

**10 mg et 20 mg**

Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

**Notice avant de prendre ce médicament.**

**ROSUVAS<sup>®</sup> SUN 10 mg**  
Boîte de 30 comprimés pelliculés



157 DH 80

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Equivalent en Rosuvastatine ..... 10 mg

Par comprimé pelliculé

**ROSUVAS<sup>®</sup> SUN 20 mg**

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Equivalent en Rosuvastatine ..... 20 mg

Par comprimé pelliculé

**Les autres composants sont :** Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Croscarmellose.

**Pelliculage :** Opadry Rose 03B24082

**Excipient à effet notoire :** Lactose.

### 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

La substance active de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN est la rosuvastatine calcique qui appartient au groupe des médicaments appelés statines - Code ATC : C10AA07

### 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

ROSUVAS<sup>®</sup> SUN est indiqué dans :

**Le traitement des hypercholestérolémies :**

Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type Ila incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) ou dyslipidémies mixtes (type Iib), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.

Hypercholestérolémie familiale homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipémiants notamment l'aphérase (ex. LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

**La prévention des événements cardiovasculaires :**

Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients estimés à haut risque de faire un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risque.

### 5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

**Instructions pour un bon usage**

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

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

**Posologie usuelle chez les adultes**

Si vous prenez ROSUVAS<sup>®</sup> SUN pour un taux de cholestérol élevé :

**Dose initiale**

Votre traitement avec ROSUVAS<sup>®</sup> SUN doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

**Le choix de la dose initiale dépendra de :**

- Votre taux de cholestérol.
- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
- Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.

Veillez à vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose initiale qui vous est le mieux adaptée.

**Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :**

- D'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).
- Agés de 70 ans.
- Présentant une insuffisance rénale modérée.

et/ou présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

*Poste (2)*

inhabituelles qui durent anormalement longtemps, arrêtez de prendre ROSUVAS<sup>®</sup> SUN et consultez votre médecin immédiatement.

• Douleur sévère au niveau de l'estomac (inflammation du pancréas).

• Augmentation des enzymes du foie dans le sang.

**Effets indésirables très rares (moins d'1 cas sur 10 000 patients)**

- Jaunisse (jaunissement de la peau et des yeux),
- Hépatites (inflammation du foie),
- Traces de sang dans les urines,
- Atteinte des nerfs de vos bras et de vos jambes (tels que des engourdissements),
- Douleur au niveau des articulations,
- Perte de mémoire,
- Augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme et la femme (gynécomastie).

**Effets indésirables de fréquence inconnue**

- Diarrées,
- Syndrome de Stevens-Johnson (réaction bulleuse grave au niveau de la peau, de la bouche, des yeux et des parties génitales),
- Toux,
- Essoufflement,
- Cédème (gonflement),
- Troubles du sommeil, y compris insomnie et cauchemars,
- Difficultés sexuelles,
- Dépression,
- Problèmes respiratoires, y compris toux persistante et/ou essoufflement ou fièvre,
- Atteinte des tendons,
- Une faiblesse musculaire qui est constante.

SI UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT GRAVE OU SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNÉS DANS CETTE NOTICE, VEUILLEZ EN INFORMER VOTRE MEDECIN OU PHARMACIEN.

### 8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

**De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN (dosage le plus élevé) si :**

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin).
- Vous avez des troubles de la thyroïde.
- Vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol.
- Vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool.
- Vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).
- Vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibraté : consultez les informations contenues dans la notice et ce, même si vous avez déjà pris dans le passé un médicament qui abaisse le taux de cholestérol.

**Alertes et mises en garde**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ROSUVAS<sup>®</sup> SUN :

- Si vous avez des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux.
- Si vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol : contactez immédiatement votre médecin si vous avez des douleurs musculaires inexpliquées particulièrement si vous ne vous sentez pas bien ou si vous avez de la fièvre ; informer également votre médecin ou votre pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire qui est constante.
- Si vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool.
- Si vous avez des troubles de la thyroïde.
- Si vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant le taux de cholestérol appelé fibraté : consultez les informations contenues dans la notice et ce, même si vous avez déjà pris dans le passé un médicament qui abaisse le taux de cholestérol.
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'infection au VIH, par exemple du ritonavir et/ou atazanavir, reportez-vous à la rubrique « Autres médicaments et ROSUVAS<sup>®</sup> SUN ».
- Si vous prenez des antibiotiques contenant de l'acide fusidique, reportez-vous à la rubrique « Autres médicaments et ROSUVAS<sup>®</sup> SUN ».

### Enfants et adolescents

- Si le patient est un enfant âgé de moins de 6 ans : ROSUVAS<sup>®</sup> SUN ne doit pas être donné aux enfants de moins de 6 ans.
- Si le patient est âgé de moins de 18 ans : la dose de 40 mg ne doit pas être utilisée chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans ;
- Si vous avez plus de 70 ans (votre médecin a besoin de choisir la dose initiale de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN adaptée pour vous) ;
- Si vous avez une insuffisance respiratoire grave ;
- Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ; (votre médecin a besoin de choisir la dose initiale de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN adaptée pour vous) ;
- Si vous êtes déjà traité par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN ; vous devez vérifier avec votre médecin ou pharmacien la dose de ROSUVAS<sup>®</sup> SUN avant de débuter le traitement.

Chez un petit nombre de sujets, les statines peuvent avoir un effet sur le foie, ceci est identifié par un simple test de recherche d'augmentation des enzymes du foie dans le sang. Pour cette raison, votre médecin pratiquera habituellement un test de sang avant et pendant votre traitement et/ou contrôlera votre traitement.











**FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS**

**ASKARDIL®** 75 mg 30 comprimés dispersibles de 30 comprimés

PPV 22DH40  
EXP 06/2021  
LOT 94026 4

plaquette, héparine exclue  
**AVERTISSEMENT?**

rescrit dans certaines maladies du cœur ou des vaisseaux

que sur prescription de votre médecin.

dans les cas suivants :  
inflammatoires non stéroïdiens.

- Maladies inflammatoires non stéroïdiennes ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
- Grossesse à partir du 6<sup>ème</sup> mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
- Aspartame : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépitée à la naissance).
- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :
- Saignements gynécologiques anormaux ou règles.
- Goutte.
- Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires.

- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

**MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI**

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Antécédents d'hémorragies digestives.
- Hypertension artérielle.
- Diabète.
- Port de stérilet.
- Médicament réservé à l'adulte.
- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquettaire de l'aspirine.
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.
- Maladie des reins.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

**INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES**

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.
- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.
- Méthotrexate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, augmentation de la toxicité surtout hématologique.
- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est administrée à des doses > 3 g/j.
- Héparine.

SIGNALISEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DEPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLEES.

75 mg

160 mg

**LA PRESCRIPTION A EFFET NOTOIRE**

- Aspirine est indiquée en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépitée à la naissance).

**COMMUNIQUEZ A VOTRE MEDECIN?**

a- Posologie :  
DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN. A TITRE INDICATIF, LA POSOLOGIE USUELLE EST :

1 comprimé dispersible par jour.

Il ne sera administré que sur prescription médicale.

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

ASKARDIL® 75 mg n'est pas adapté aux situations d'urgence médicale.

**b- Mode et voie d'administration :**

Dissoudre le comprimé d'ASKARDIL® dans un verre d'eau.

**c- Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré :**

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

**d- Durée du traitement :**

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

**e- Surdosage :**

En cas de surdosage accidentel, consulter votre médecin en particulier s'il s'agit d'un enfant.

F. Si l'administration d'une ou plusieurs doses ont été omises continuer le traitement et aviser le médecin traitant.

**EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, ASKARDIL® PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS.

- Des hémorragies peuvent apparaître au cours du traitement : saignement des gencives, du nez, émissions des selles noires, de vomissements sanglants.
- Une douleur de l'estomac et du ventre.
- Des réactions allergiques : crise d'asthme, brusque gonflement du visage, du cou, une éruption cutanée parfois allergie généralisée.
- Des maux de tête, bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition peuvent exceptionnellement survenir.

Elles sont habituellement le fait d'un surdosage en aspirine.

Dans tous ces cas, il faut arrêter immédiatement le traitement et avertir votre médecin.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN POUR TOUT EFFET NON SOUHAITE OU GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

**DATE DE PEREMPTION**

Ne pas utiliser ASKARDIL® après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

**CONSERVATION**

A conserver à une température n'excédant pas 30°C et à l'abri de l'humidité.

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance: suivez le traitement prescrit,

ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments: suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

**NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS.**

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord

LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

151009F56086P051212

# ASKARDIL® (Acide acétylsalicylique)

## FORMES PHARMACEUTIQUES

- Comprimés dispersibles à 75 mg

- Comprimés dispersibles à 160 mg

## COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimés dispersibles à 75 mg

Acide acétylsalicylique

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

Comprimés dispersibles à 160 mg

Acide acétylsalicylique

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

## CLASSE PHARMACOTHEQUE

Antithrombotique/inhibiteur

## DANS QUELS CAS UTILISER ASKARDIL®

ASKARDIL® contient de l'aspirine seule ou associée à d'autres médicaments.

La prise d'ASKARDIL® est contre-indiquée.

## CONTRE-INDICATIONS

- Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de :

- Allergie connue à l'aspirine

- Ulcère gastrique ou duodénal

- Maladie hémorragique

- Traitement concomitant avec des médicaments à fortes doses (supérieurs à 160 mg/jour)

- Grossesse à partir du 3<sup>e</sup> trimestre

- Surveillance spécialisée

- Aspartame est contre-indiqué

- Il ne sera administré que sur prescription médicale.

- Saignements généraux

- Goutte.

- Traitement concomitant avec des médicaments anti-inflammatoires

- L'allaitement est déconseillé

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.

- Antécédents d'hémorragies digestives.

- Hypertension artérielle.

- Diabète.

- Port de stérilet.

- Médicament réservé à l'adulte.

- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquettaire de l'aspirine.

- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

- Maladie des reins.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.

- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.

- Méthotrexate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, augmentation de la toxicité surtout hématologique.

- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est administrée à des doses > 3 g/j.

- Héparine.

SIGNELEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DEPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLEES.

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPU 22DH40  
EXP 06/2021  
LOT 96002 1

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Au cours de la grossesse, ce médicament peut être prescrit par votre médecin à dose très faible.

Ces doses ne peuvent pas être utilisées dans le traitement de la fièvre ou de la douleur.

Il ne faut pas dépasser les doses prescrites et ne pas prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine à partir du 6<sup>e</sup> mois de la grossesse.

Ce médicament passe dans le lait maternel, il est déconseillé au cours de l'allaitement.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT D'ETOULOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

## LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylalanémie (maladie héréditaire dépistée à la naissance).

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT?

**a- Posologie :**

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

A TITRE INDICATIF, LA POSOLOGIE USUELLE EST :

1 comprimé dispersible par jour.

Il ne sera administré que sur prescription médicale.

ASKARDIL® est réservé à l'adulte.

ASKARDIL® 75 mg n'est pas adapté aux situations d'urgence médicale.

**b- Mode et voie d'administration :**

Dissoudre le comprimé d'ASKARDIL® dans un verre d'eau.

**c- Fréquence et moment auquel le médicament doit être administré :**

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

**d- Durée du traitement :**

Se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

**e- Surdosage :**

En cas de surdosage accidentel, consulter votre médecin en particulier s'il s'agit d'un enfant.

**f- Si l'administration d'une ou plusieurs doses ont été omises continuer le traitement et aviser le médecin traitant.**

## EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, ASKARDIL® PEUT CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS.

- Des hémorragies peuvent apparaître au cours du traitement : saignement des gencives, du nez, émissions des selles noires, de vomissements sanglants.

- Une douleur de l'estomac et du ventre.

- Des réactions allergiques : crise d'asthme, brusque gonflement du visage, du cou, une éruption cutanée parfois allergie généralisée.

- Des maux de tête, bourdonnements d'oreille, sensation de baisse de l'audition peuvent exceptionnellement survenir.

Elles sont habituellement le fait d'un surdosage en aspirine.

Dans tous ces cas, il faut arrêter immédiatement le traitement et avvertir votre médecin.

NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN POUR TOUT EFFET NON SOUHAITE OU GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

## DATE DE PEREMPTION

Ne pas utiliser ASKARDIL® après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

## CONSERVATION

A conserver à une température n'excédant pas 30°C et à l'abri de l'humidité.

Ceci est un médicament

Un médicament n'est pas un produit comme les autres

Il vous concerne, vous et votre santé

Le médicament est un produit actif

Une longue recherche a permis de découvrir son activité mais son absorption n'est pas toujours sans danger

Il ne faut jamais abuser des médicaments

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient

Utilisez les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre seule initiative

Votre pharmacien connaît les médicaments : suivez ses conseils

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin

**NE LAISSEZ PAS LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS.**

Laboratoires de Produits Pharmaceutiques d'Afrique du Nord

LAPROPHAN S.A. 21, Rue des Oudaya - Casablanca

151009F56086P051212





**MERCK**

# CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

## Bisoprolol Fumarate

### Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de p

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez p
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jam
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet in

### Dans cette notice :

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

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

#### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments ag

#### Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses qui agissent sur le cœur. Le bisoprolol ralentit ain le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble de l'organisme. L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque. Les médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme

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

Ne prenez pas de CARDENSIEL en cas de :





**MERCK**

# CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

## Bisoprolol Fumarate

Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de p

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez p
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet in.

### Dans cette notice :

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

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

**Classe pharmacothérapeutique**

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments agissant sur le cœur.

**Indications thérapeutiques**

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses envoyées au cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble de l'organisme. L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque. Les médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion) sont prescrits en même temps que CARDENSIEL.

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

Ne prenez pas de CARDENSIEL en cas de :



**MERCK****CARDENSIEL®**, comprimé pelliculé**Bisoprolol Fumarate**

## Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de p

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez p
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jam
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet in

Dans cette notice :

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

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

## Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments agissant sur le cœur.

## Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses envoyées au cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble de l'organisme. L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque. Les médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion) sont prescrits en même temps que CARDENSIEL.

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

Ne prenez pas de CARDENSIEL en cas de :





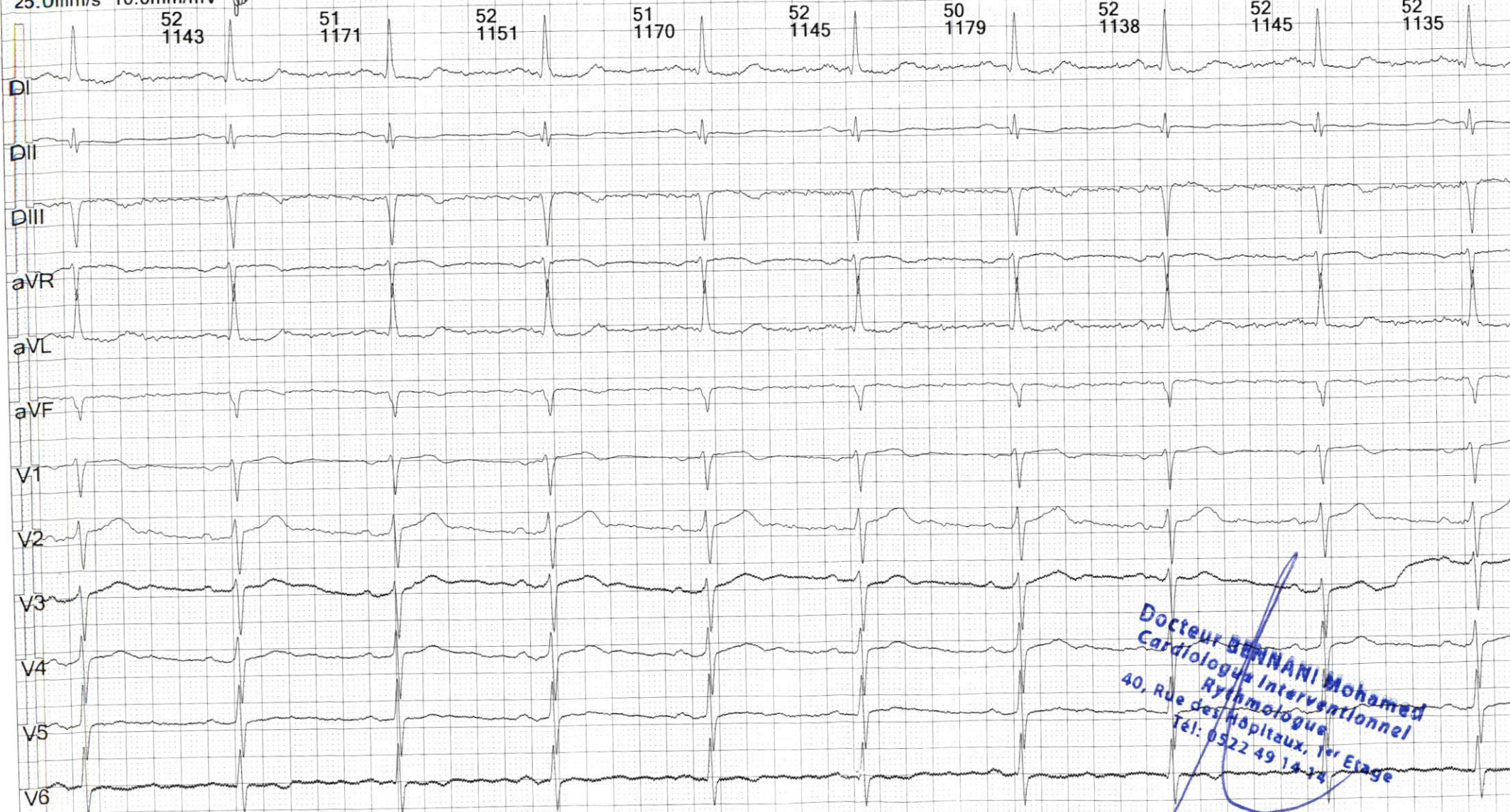
# ECG

Dr BENNANI Mohamed

15/8  
53

NOM:ELMOSTAFA HAFDI ID : Genre : Age :71 DDN :01-01-1948 Date Test :04-09-2019 18:03  
Case # : Investigation # : Médecin Référent:Dr BENNANI Mohamed

25.0mm/s 10.0mm/mV



Filtre Principal:On Filtre ADS:On

Docteur BENNANI Mohamed  
Cardiologue Interventionnel  
Rythmologue  
40, Rue des Hôpitaux, 1er Etage  
Tél: 0522 49 14 14