

# 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.

## Diagnostique et Biologie :

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

## Optique :

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

## Éducation :

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

## Prothèse :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

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



**Déclaration de Maladie : N° P19-0003779**

☒ **Maladie** ☐ **Dentaire** ☐ **Optique** ☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3912 Société :  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : Bouifas Y. N. N. Date de naissance :  
Adresse : Hay La Oudia N°13  
Tél. : 06 11 95 61 23 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr Omar CHAOUTROU  
Cardiologue Spécialiste  
en Cathétérisme  
N° 8043/08  
Gsm 06 11 95 61 23

Date de consultation : 14/10/2014  
Nom et prénom du malade : Bouifas Y. N. N. 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 : Le :  
Signature de l'adhérent(e) : ACCL



[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<b>PHARMACIE 10 MARS</b> <b>Dr. Mustapha DRIOTICH</b> Bd. Ouss El Harti Hay Salama 3 Othmane (Marché de Gros "Sortie") 05.22.57.71.68 - Casablanca	14/10/19	1961,60
<b>PHARMACIE 10 MARS</b> Dr. Mustapha DRIOTICH	14/10/19	1061,10

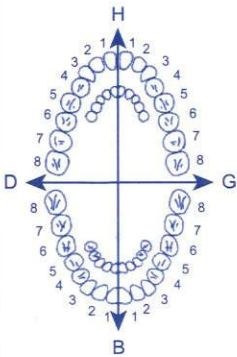
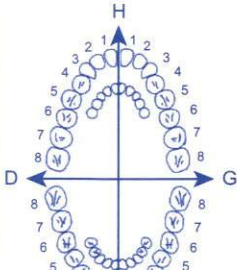
[illegible][illegible]

## RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

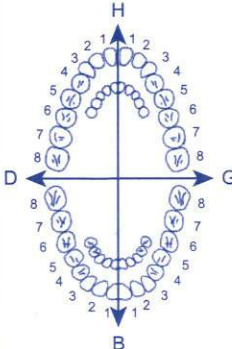
### Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient											
				Coefficient des Travaux <input type="text"/>										
				Montants des Soins <input type="text"/>										
				Début d'exécution <input type="text"/>										
			Fin d'exécution <input type="text"/>											
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE													
	<table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr><td colspan="2">H</td></tr> <tr> <td style="padding: 2px;">25533412 00000000</td> <td style="padding: 2px;">21433552 00000000</td> </tr> <tr><td colspan="2">G</td></tr> <tr> <td style="padding: 2px;">00000000 35533411</td> <td style="padding: 2px;">00000000 11433553</td> </tr> <tr><td colspan="2">B</td></tr> </table>			H		25533412 00000000	21433552 00000000	G		00000000 35533411	00000000 11433553	B		Coefficient des Travaux <input type="text"/>
	H													
	25533412 00000000	21433552 00000000												
	G													
	00000000 35533411	00000000 11433553												
B														
<b>[Création, remont, adjonction]</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			Montants des Soins <input type="text"/>											
				Date du devis <input type="text"/>										

**Important :**

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées		Nature des Soins	Coefficient		
					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 DENTAİRES

## DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

	H	
	25533412	21433552
	00000000	00000000
D	00000000	00000000
	35533411	11433553
	B	

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

**[Création, remont, adjonction]**  
 Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

MONTANTS  
DES TRAVAUX

MONTANTS  
DES SOINS

DATE DU  
DEVIS

Docteur CHAOUI ROQI Omar

Cardiologue Interventionnel

Hypertention Artérielle

Exploration Cardiovasculaire

Echographie Cardiaque et Vasculaire

Ancien Assistant des Hôpitaux de Paris



دكتور الشاوي رقي عمر

أخصائي في أمراض القلب و الشرايين

و العمليات التداخلية للقلب

الضغط الدموي

الصدى بالألوان للقلب و الشرايين

أستاذ سابق بمستشفيات باريس

Casablanca, Le 11/11/2023 في الدار البيضاء،

8140

x2

Dr. CHAOUI ROQI Omar  
Cardiologue Spécialiste  
en Cardiologie  
Gsm N° 8043 108  
06 11 95 61 23

Boutreau 21

S.V

11-11-2023

11/11/2023

14800

x3

57,80

x3

4700

x2

2180

x3

4050

x3

Casablanca

S.V

11/11

Tout

X 6,25

S.V

S.V

S.V

11/11

Tout

80

PHARMACIE 10 MARS  
Dr. Moustapha DRYOUCHE  
351, Bd. Driss El Harti Hay Salama 3  
idi Othmane (Marché de Gros "Sortie")  
Tél : 05 22 57 71 68 - Casablanca

1061,70

5630

X2

D Cuke April 2015

Suspense 1 Mois



6 m

T= 196160

**PHARMACIE TO MARK**  
**Dr. Mustapha DRIOUICH**  
351, Bd. Driss El Harti Hay Salama 3  
Sidi Othmane (Marché de Gros "Sortie")  
Tél : 05.22.57.71.68 - Casablanca

**Dr Omar CHAOUI ROQI**  
Cardiologue Spécialiste  
en Cathétérisme  
N° 8043/08  
Gsm 06 71 95 61 23

*[Faint, illegible text]*



Docteur **CHAOUI ROUÏ Omar**

Cardiologue Interventionnel  
Hypertension Artérielle  
Exploration Cardiovasculaire  
Echographie Cardiaque et Vasculaire  
Ancien Assistant des Hôpitaux de Paris



**الدكتور الشاوي رقي عمر**

أخصائي في أمراض القلب و الشرايين  
و العمليات التدخلية للقلب  
الضغط الدموي  
الصدى بالألوان للقلب و الشرايين  
أستاذ سابق بمستشفيات باريس

Casablanca, Le 14/11/11 في الدار البيضاء،

Bah Bah El Yasser  
14/11/11

Dr Omar CHAOUI ROUÏ  
Cardiologue Spécialiste  
en Cathétérisme  
N° 8043/08  
Gsm 06 11 95 61 23

4200  
29

once 2

S.V

Thine

4Bab

4Bab

**PHARMACIE 10 MARS**  
**Dr. Mustapha DRIOUCH**  
351, Bd. Driss El Harti Hay Salama 3  
Didi Othmane (Marché de Gros "Sortie")  
Tél: 05.22.57.71.68 - Casablanca

Dr Omar CHAOUI ROUÏ  
Cardiologue Spécialiste  
en Cathétérisme  
N° 8043/08  
Gsm 06 11 95 61 23

Dr Omar CHAOUI ROUÏ  
Cardiologue Spécialiste  
en Cathétérisme  
N° 8043/08  
Gsm 06 11 95 61 23

Docteur CHAOUI ROQI Omar

Cardiologue Interventionnel

Hypertension Artérielle

Exploration Cardiovasculaire

Echographie Cardiaque et Vasculaire

Ancien Assistant des Hôpitaux de Paris



الدكتور الشاوي رقي عمر

أخصائي في أمراض القلب و الشرايين

و العمليات التدخلية للقلب

الضغط الدموي

الصدى بالألوان للقلب و الشرايين

أستاذ سابق بمستشفيات باريس

Casablanca, Le 14/04/14 ..... الدار البيضاء، في

Ben Bouzi

Teclur

Arb 2 2014

Dr Omar CHAOUI ROQI  
Cardiologue Spécialiste  
en Cathétérisme  
N° 8043/08  
Gsm 06 11 95 61 23

Dr Omar CHAOUI ROQI  
Cardiologue Spécialiste  
en Cathétérisme  
N° 8043/08  
Gsm 06 11 95 61 23

## Notice

### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

**D-CURE® 25 000 UI**

**solution buvable en ampoule ; boîte de 4.**

SUBSTANCE ACTIVE : Cholécalficérol (Vitamine D 3)

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

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

### 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Ampoules buvables de 1 ml de solution huileuse :

**Principe actif :** Cholécalficérol 25.000 U.I.

**Excipients :**

Acétate d'alpha-Tocophérol – Essence d'écorce d'orange douce – Oléate de Polyglycérol (E475) – Huile d'olive raffinée pour faire 1 ml (= une ampoule).

### 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Vitamines.

### 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Carences en vitamine D : Rachitisme, ostéomalacie,
  - prévention de l'ostéoporose,
  - apport insuffisant de vitamine D : obstruction biliaire, les personnes âgées (aîlées ou sortant peu), cirrhose, ablation partielle ou totale de l'estomac, augmentation des graisses fécales,
  - traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, période d'allaitement et la prise d'anti-convulsivants,
  - état pathologique dû à un défaut de sécrétion des glandes parathyroïdiennes d'origine inconnue ou opératoire, familiale à prédominance féminine.

**N.B. :** Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamine D.

### 5. POSOLOGIE :

#### **Mode et voies d'administration :**

Administration orale.

La dose sera prise telle quelle ou en mélange avec des liquides : lait, jus de fruits, potage ou autres aliments sans en altérer le goût.

#### **Fréquence d'administration - durée du traitement :**

Veillez suivre rigoureusement ces instructions, à moins que votre médecin vous en ait donné d'autres. En cas d'incertitude, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

Si aucune amélioration n'apparaît, veuillez consulter à nouveau votre médecin.

Il est important d'adapter la posologie aux besoins individuels des malades.

Un contrôle biologique régulier de la teneur sanguine en calcium, de la teneur urinaire en calcium,

d'évaluer le traitement et de dépister un éventuel excès de vitamines, surtout de vitamine D.

Que ce soit à titre préventif ou curatif, à chaque indication d'administration.

**1) Doses faibles :** (1 ampoule de D-Cure par mois).

- prévention de l'ostéoporose : 1 ampoule par mois ou tout au plus 2 fois par an
- chez la femme, durant la grossesse et l'allaitement : 1 ampoule par semaine

**2) Doses moyennes :** (1 ampoule de D-Cure par semaine).

pour les personnes prenant des anti-convulsivants, phénobarbital, etc.

PPV :

LOT :

EXP :

56\_30 DH  
19A07/B  
01/2021

D-CURE® AMPOULE



pour lesquelles un contrôle biologique a montré la nécessité

## Notice

### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

**D-CURE® 25 000 UI**

**solution buvable en ampoule ; boîte de 4.**

SUBSTANCE ACTIVE : Cholécalficérol (Vitamine D 3)

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

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

### 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Ampoules buvables de 1 ml de solution huileuse :

**Principe actif :** Cholécalficérol 25.000 U.I.

**Excipients :**

Acétate d'alpha-Tocophérol – Essence d'écorce d'orange douce – Oléate de Polyglycérol (E475) – Huile d'olive raffinée pour faire 1 ml (= une ampoule).

### 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Vitamines.

### 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

D-CURE est indiqué dans les cas suivants :

- Carences en vitamine D : Rachitisme, ostéomalacie,
  - prévention de l'ostéoporose,
  - apport insuffisant de vitamine D : obstruction biliaire, les personnes âgées (aîties ou sortant peu), cirrhose, ablation partielle ou totale de l'estomac, augmentation des graisses fécales,
  - traitement et/ou prophylaxie de la déficience en vitamine D : croissance, grossesse, période d'allaitement et la prise d'anti-convulsivants,
  - état pathologique dû à un défaut de sécrétion des glandes parathyroïdiennes d'origine inconnue ou opératoire, familiale à prédominance féminine.

**N.B. :** Une alimentation variée joue également un rôle prépondérant dans la prévention des carences en vitamine D.

### 5. POSOLOGIE :

#### **Mode et voies d'administration :**

Administration orale.

La dose sera prise telle quelle ou en mélange avec des liquides : lait, jus de fruits, potage ou autres aliments sans en altérer le goût.

#### **Fréquence d'administration - durée du traitement :**

Veillez suivre rigoureusement ces instructions, à moins que votre médecin vous en ait donné d'autres. En cas d'incertitude, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

Si aucune amélioration n'apparaît, veuillez consulter à nouveau votre médecin.

Il est important d'adapter la posologie aux besoins individuels des malades.

Un contrôle biologique régulier de la teneur sanguine en calcium, de la teneur urinaire en calcium,

d'évaluer le traitement et de dépister un éventuel excès de vitamines, surtout de vitamine D.

Que ce soit à titre préventif ou curatif, à chaque indication d'administration.

**1) Doses faibles :** (1 ampoule de D-Cure par mois).

- prévention de l'ostéoporose : 1 ampoule par mois ou tout au plus 2 fois par an
- chez la femme, durant la grossesse et l'allaitement : 1 ampoule par semaine

**2) Doses moyennes :** (1 ampoule de D-Cure par semaine).

pour les personnes prenant des anti-convulsivants, phénobarbital.

PPV :

LOT :

EXP :

56\_30 DH  
19A07/B  
01/2021

D-CURE® AMPOULE



pour lesquelles un contrôle biologique a montré la nécessité



# O Miz®

Oméprazole

Microgranules gastrorésistants en gélule

## PRESENTATIONS :

- OMIZ® 20 mg** : Boîte de 7 gélules  
Boîte de 14 gélules  
Boîte de 28 gélules  
**OMIZ® 10 mg** : Boîte de 7 gélules  
Boîte de 14 gélules  
Boîte de 28 gélules

## COMPOSITION :

- OMIZ® 20mg**  
Oméprazole.....20 mg  
Excipients q.s.p.....1 gélule  
Excipient à effet notoire : saccharose

## COMPOSITION :

- OMIZ® 10mg**  
Oméprazole.....10 mg  
Excipients q.s.p.....1 gélule  
Excipient à effet notoire : saccharose

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Inhibiteur de la pompe à protons (appareil digestif et métabolisme). Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

## INDICATIONS :

- Chez l'adulte :
  - En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale,
  - Ulcère duodénal évolutif,
  - Ulcère gastrique évolutif,
  - Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien,
  - Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour,
  - Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible,
  - Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien,
  - Syndrome de Zollinger-Ellison,
  - Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable,
  - Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risques (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.
- Chez l'enfant à partir d'un an : Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

## CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des constituants de ce médicament.
  - En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

## MISES EN GARDE / PRECAUTIONS D'EMPLOI :

**Mises en garde :**  
En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, galactose ou de déficit en sucrose-isomaltase (maladies métaboliques rares).

## Précautions d'emploi :

Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'affections chroniques du foie.  
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS :

Avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux). Si vous prenez ou avez pris récemment un autre obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Omiz 20mg  
14 gélules



6 118000 092421

# O Miz®

Oméprazole

Microgranules gastrorésistants en gélule

## PRESENTATIONS :

- OMIZ® 20 mg** : Boîte de 7 gélules  
Boîte de 14 gélules  
Boîte de 28 gélules  
**OMIZ® 10 mg** : Boîte de 7 gélules  
Boîte de 14 gélules  
Boîte de 28 gélules

## COMPOSITION :

- OMIZ® 20mg**  
Oméprazole.....20 mg  
Excipients q.s.p.....1 gélule  
Excipient à effet notoire : saccharose

## COMPOSITION :

- OMIZ® 10mg**  
Oméprazole.....10 mg  
Excipients q.s.p.....1 gélule  
Excipient à effet notoire : saccharose

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Inhibiteur de la pompe à protons (appareil digestif et métabolisme). Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

## INDICATIONS :

- Chez l'adulte :
  - En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale,
  - Ulcère duodénal évolutif,
  - Ulcère gastrique évolutif,
  - Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien,
  - Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour,
  - Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible,
  - Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien,
  - Syndrome de Zollinger-Ellison,
  - Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable,
  - Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risques (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.
- Chez l'enfant à partir d'un an : Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

## CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des constituants de ce médicament.
  - En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

## MISES EN GARDE / PRECAUTIONS D'EMPLOI :

**Mises en garde :**  
En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, galactose ou de déficit en sucrose-isomaltase (maladies métaboliques rares).

## Précautions d'emploi :

Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'affections chroniques du foie.  
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS :

Avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux). Si vous prenez ou avez pris récemment un autre obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Omiz 20mg  
14 gélules



6 118000 092421



# Omiz®

Oméprazole

Microgranules gastrorésistants en gélule

## PRESENTATIONS :

**OMIZ® 20 mg** : Boîte de 7 gélules  
Boîte de 14 gélules  
Boîte de 28 gélules

**OMIZ® 10 mg** : Boîte de 7 gélules  
Boîte de 14 gélules  
Boîte de 28 gélules

## COMPOSITION :

**OMIZ® 20mg**  
Oméprazole.....20 mg  
Excipients q.s.p.....1 gélule  
Excipient à effet notoire : saccharose

## COMPOSITION :

**OMIZ® 10mg**  
Oméprazole.....10 mg  
Excipients q.s.p.....1 gélule  
Excipient à effet notoire : saccharose

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Inhibiteur de la pompe à protons (appareil digestif et métabolisme). Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

## INDICATIONS :

### - Chez l'adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale,
  - Ulcère duodénal évolutif,
  - Ulcère gastrique évolutif,
  - Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien,
  - Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour,
  - Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible,
  - Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien,
  - Syndrome de Zollinger-Ellison,
  - Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable,
  - Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risques (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.
- Chez l'enfant à partir d'un an :** Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

## CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des constituants de ce médicament.
  - En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMA

## MISES EN GARDE / PRECAUTIONS D'EMPLOI :

### Mises en garde :

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose/galactose ou de déficit en sucrose-isomaltase (maladies métaboliques rares).

### Précautions d'emploi :

Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'affections chroniques du foie.  
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS :

Avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux). Si vous prenez ou avez pris récemment un autre obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Omiz 20mg**  
28 gélules



87140





# Omiz®

Oméprazole

Microgranules gastrorésistants en gélule

## PRESENTATIONS :

**OMIZ® 20 mg** : Boîte de 7 gélules  
Boîte de 14 gélules  
Boîte de 28 gélules

**OMIZ® 10 mg** : Boîte de 7 gélules  
Boîte de 14 gélules  
Boîte de 28 gélules

## COMPOSITION :

**OMIZ® 20mg**  
Oméprazole.....20 mg  
Excipients q.s.p.....1 gélule  
Excipient à effet notoire : saccharose

## COMPOSITION :

**OMIZ® 10mg**  
Oméprazole.....10 mg  
Excipients q.s.p.....1 gélule  
Excipient à effet notoire : saccharose

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE :

Inhibiteur de la pompe à protons (appareil digestif et métabolisme). Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

## INDICATIONS :

### - Chez l'adulte :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastroduodénale,
  - Ulcère duodénal évolutif,
  - Ulcère gastrique évolutif,
  - Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien,
  - Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien associé ou non à une œsophagite, en cas de résistance à la posologie de 10 mg d'oméprazole par jour,
  - Traitement d'entretien des ulcères duodénaux chez les patients non infectés par *Helicobacter pylori* ou chez qui l'éradication n'a pas été possible,
  - Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien,
  - Syndrome de Zollinger-Ellison,
  - Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens lorsque la poursuite des anti-inflammatoires est indispensable,
  - Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens chez les patients à risques (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.
- Chez l'enfant à partir d'un an :** Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

## CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des constituants de ce médicament.
  - En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMA

## MISES EN GARDE / PRECAUTIONS D'EMPLOI :

### Mises en garde :

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose/galactose ou de déficit en sucrose-isomaltase (maladies métaboliques rares).

### Précautions d'emploi :

Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'affections chroniques du foie.  
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS :

Avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux). Si vous prenez ou avez pris récemment un autre obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

**Omiz 20mg**  
28 gélules



6 118000 092438

87140



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

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

#### 1. DENOMINATION

CoSTARVAL® 160 mg/25 mg  
CoSTARVAL® 160 mg/12,5 mg

#### 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

CoSTARVAL® 160 mg/25 mg

Les substances actives sont :

Valériane..... 160 mg  
Hydrochlorothiazide..... 25 mg

CoSTARVAL® 160 mg/12,5 mg

Les substances actives sont :

Valériane..... 160 mg  
Hydrochlorothiazide..... 12,5 mg

CoSTARVAL® 80 mg/12,5 mg

Les substances actives sont :

Valériane..... 80 mg  
Hydrochlorothiazide..... 12,5 mg

Pour un comprimé pelliculé

Les autres composants :

Noyau (en commun) : Cellulose microcristalline, Croscopolone, Silice colloïdale anhydre, Silicate de magnésium, Amidon prégelatinisé, eau purifiée.  
Pelliculage : Opadry orange (pour CoSTARVAL® 160mg/25mg), Opadry blanc (pour CoSTARVAL® 160 mg/12,5 mg et 80 mg/12,5 mg).

#### 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Ce médicament se présente en boîtes de 14, 28 et 282 comprimés pelliculés.

#### 4. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

CoSTARVAL® contient deux substances actives appelées valériane et hydrochlorothiazide. Ces deux substances aident à contrôler la pression artérielle élevée (hypertension).

La valériane appartient à la famille des antagonistes de l'angiotensine II qui aident à contrôler l'hypertension artérielle. L'angiotensine II est une substance présente dans l'organisme, qui stimule la contraction des vaisseaux sanguins, ce qui conduit à une augmentation de la pression artérielle. La valériane agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II. Ceci entraîne un relâchement des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle.  
L'hydrochlorothiazide appartient à une classe de médicaments appelés diurétiques thiazidiques. L'hydrochlorothiazide augmente le débit urinaire, ce qui lui permet de baisser la pression artérielle.

#### 5. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

CoSTARVAL® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle qui n'est pas suffisamment contrôlée par une des substances administrée seule.

L'hypertension artérielle augmente l'effort fourni par le cœur et les artères. En l'absence de traitement, l'hypertension peut endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et peut entraîner un accident vasculaire cérébral, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance rénale. L'hypertension artérielle augmente le risque de crise cardiaque. Le fait d'abaisser votre pression artérielle jusqu'à un niveau normal permet de diminuer le risque d'apparition de ces pathologies.

#### 6. POSOLOGIE & MODE D'ADMINISTRATION

Prenez toujours CoSTARVAL® comme votre médecin vous l'a indiqué afin d'obtenir les meilleurs résultats et réduire le risque d'effets indésirables. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.  
Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne remarquent souvent aucun signe de la présence de cette maladie. De nombreuses personnes peuvent se sentir plutôt normales. C'est pourquoi il est d'autant plus important que vous respectiez les rendez-vous avec le médecin, même si vous vous sentez bien.

#### Posologie :

Votre médecin vous dira combien de comprimés de CoSTARVAL® vous devez prendre. En fonction de votre réponse au traitement, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus élevée ou plus faible.  
La dose habituelle de CoSTARVAL® est un comprimé par jour.  
Vous ne devez pas modifier la dose ou arrêter de prendre les comprimés sans l'avis de votre médecin.

#### Mode d'administration

Ce médicament doit être pris à la même heure chaque jour, en général le matin.  
Vous pouvez prendre CoSTARVAL® avec ou sans aliments.

Avez-vous comprimé avec un verre d'eau.

#### Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de CoSTARVAL®, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû : Si vous avez des sensations vertigineuses sévères et/ou des étourdissements, allongez-vous et consultez immédiatement votre médecin. Si vous avez accidentellement pris trop de comprimés, consultez votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital.

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

Si vous oubliez de prendre CoSTARVAL®, comprimé pelliculé : Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous vous en souvenez. Toutefois, ne prenez pas la dose oubliée si le moment de votre prochaine prise est proche. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

#### Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre CoSTARVAL®, comprimé pelliculé : L'arrêt de votre traitement par CoSTARVAL® peut entraîner une aggravation de votre hypertension. Ne traitez pas votre traitement seul avec contraire de votre médecin. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### 7. CONTRE-INDICATION

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

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au valériane, à l'hydrochlorothiazide, aux dérivés des thiazidiques (des substances apparentées chimiquement à l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans CoSTARVAL®, comprimé pelliculé,
- Si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre CoSTARVAL®, comprimé pelliculé au début de grossesse - voir rubrique Grossesse et allaitement),
- Si vous avez une maladie du foie sévère, une destruction des petits canaux biliaires dans le foie (cholestase biliaire) menant à l'accumulation de la bile dans le foie (cholestase),
- Si vous avez une maladie rénale sévère,
- Si vous avez des difficultés pour uriner (anurie),
- Si vous êtes sous dialyse (rein artificiel),
- Si votre taux sanguin de potassium ou de sodium est inférieur à la normale ou si votre taux sanguin de calcium est supérieur à la normale malgré un traitement,
- Si vous souffrez de crises de goutte,
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité avec un antihypertenseur appelé alicécine.

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

#### 8. EFFETS INDESIRABLES

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

Ces effets indésirables peuvent survenir à certaines fréquences définies ci-dessous :

- Très fréquent : affecte plus de 1 utilisateur sur 10,
- Fréquent : affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100,
- Peu fréquent : affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1 000,
- Rare : affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10 000,
- Très rare : affecte moins de 1 utilisateur sur 10 000.

La fréquence ne peut être évaluée sur la base des données disponibles.

Certains effets indésirables peuvent être graves et nécessitent une prise en charge médicale immédiate :

Vous devez immédiatement consulter votre médecin en cas de symptômes d'angioedème, tels que :

- Gonflement du visage, de la langue ou du pharynx,
- Difficultés à avaler,
- Urinoire et difficultés à respirer.

Si vous ressentez l'un de ces symptômes, arrêtez CoSTARVAL®, comprimé pelliculé et contactez immédiatement votre médecin (voir également rubrique CONTRE-INDICATION).

Les autres effets indésirables incluent :

- Peu fréquent :
  - Toux,
  - Pression artérielle basse,
  - Étourdissements,
  - Déshydratation (avec les symptômes suivants : sol, bouche et langue sèches, uriner fréquemment, urine sombre, peau sèche),
  - Douleurs musculaires,
  - Fatigue,
  - Sensations de picotements ou d'engourdissement,
  - Vision trouble,
  - Brûls (par exemple affaiblissements, bouillonnements) dans les oreilles.
- Très rare :
  - Sensations vertigineuses,
  - Diarrhées,
  - Douleurs articulaires,
  - Fréquence indéfinie :
    - Difficultés respiratoires,
    - Diminution importante du débit urinaire,
    - Taux faible de sodium dans le sang (qui peut provoquer une fatigue, une confusion, un spasme musculaire et/ou des convulsions dans des cas sévères),
    - Taux faible de potassium dans le sang (accompagné de faiblesse musculaire, de spasmes musculaires et d'anomalies du rythme cardiaque),
    - Taux faible de globules blancs dans le sang (avec des symptômes tels que fièvre, infections cutanées, maux de gorge ou aphtes dans la bouche dus à des infections, faiblesse),
    - Augmentation du taux de bilirubine dans le sang (ce qui peut, dans des cas sévères, entraîner un jaunissement de la peau et des yeux).

- Augmentation du taux d'urée et de créatinine (rénale anormale),
- Augmentation du taux d'acide urique dans le sang (avec des crises de goutte),
- Syncopes (évanouissements).

Effets indésirables rapportés avec les valériane :

Valériane :

- Pâleur fréquente,
- Sensation de la tête qui tourne,
- Douleurs abdominales,
- Eruption cutanée ou sans symptômes apparents (signe de l'éruption cutanée avec ou sans symptômes suivants : taches, douleur aux articulations, écoulements, écoulements),
- Eruption cutanée, lèvres violacées à l'inflammation des vaisseaux sanguins),
- Taux faible de plaquettes sanguines (a (bleus) inhabituels),
- Augmentation du taux de potassium dans le sang, ou une anomalie du rythme cardiaque,
- Réactions allergiques (avec des symptômes urticaire, difficultés pour respirer ou avaler, gonflement, essoufflement du visage et augmentation des valeurs de la fonction de la diminution du taux de cholestérol et du potassium, dans des cas sévères, entraîner une insuffisance rénale),
- Taux faible de sodium dans le sang (qui peut, dans des cas sévères, entraîner une insuffisance rénale),
- Taux faible de sodium dans le sang (qui peut, dans des cas sévères, entraîner une insuffisance rénale),
- Diminution du taux sanguin de potassium,
- Augmentation du taux de lipides dans le sang,
- Diminution du taux sanguin de sodium,
- Diminution du taux sanguin de magnésium,
- Augmentation du taux de l'acide urique dans le sang,
- Eruption cutanée accompagnée de démangeaisons,
- Diminution de l'appétit,
- Nausées et vomissements légers,
- Étourdissements, évanouissements en position debout,
- Incapacité à obtenir ou maintenir une érection,
- Gonflement et formation d'ampoules sur la peau,
- Augmentation du taux sanguin de calcium,
- Augmentation du taux de sucre dans le sang,
- Sursaut dans l'urine,
- Aggravation de l'équilibre du diabète,
- Constipation, diarrhée, gêne gastrique ou s'accompagne d'un jaunissement (c'est la peau qui devient jaune),
- Rythme cardiaque.

LOT : 94004  
EXP : 03/21

PPV : 148DH00

CoSTARVAL® 80 mg/12,5 mg

28 comprimés pelliculés

Voie orale

6 118000 380450



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

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

#### 1. DENOMINATION

CoSTARVAL® 160 mg/25 mg  
CoSTARVAL® 160 mg/12,5 mg

#### 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

CoSTARVAL® 160 mg/25 mg

Les substances actives sont :

Valériane..... 160 mg  
Hydrochlorothiazide..... 25 mg

CoSTARVAL® 160 mg/12,5 mg

Les substances actives sont :

Valériane..... 160 mg  
Hydrochlorothiazide..... 12,5 mg

CoSTARVAL® 80 mg/12,5 mg

Les substances actives sont :

Valériane..... 80 mg  
Hydrochlorothiazide..... 12,5 mg

Pour un comprimé pelliculé

Les autres composants :

Noyau (en commun) : Cellulose microcristalline, Croscopolone, Silice colloïdale anhydre, Silicate de magnésium, Amidon pregelatinisé, eau purifiée.  
Pelliculage : Opadry orange (pour CoSTARVAL® 160mg/25mg), Opadry blanc (pour CoSTARVAL® 160 mg/12,5 mg et 80 mg/12,5 mg).

#### 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Ce médicament se présente en boîtes de 14, 28 et 282 comprimés pelliculés.

#### 4. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

CoSTARVAL® contient deux substances actives appelées valériane et hydrochlorothiazide. Ces deux substances aident à contrôler la pression artérielle élevée (hypertension).

Le valériane appartient à la famille des antagonistes de l'angiotensine II qui aident à contrôler l'hypertension artérielle. L'angiotensine II est une substance présente dans l'organisme, qui stimule la contraction des vaisseaux sanguins, ce qui conduit à une augmentation de la pression artérielle. Le valériane agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II. Ceci entraîne un relâchement des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle.

L'hydrochlorothiazide appartient à une classe de médicaments appelés diurétiques thiazidiques. L'hydrochlorothiazide augmente le débit urinaire, ce qui lui permet de baisser la pression artérielle.

#### 5. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

CoSTARVAL® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle qui n'est pas suffisamment contrôlée par une des substances administrée seule.

L'hypertension artérielle augmente l'effort fourni par le cœur et les artères. En l'absence de traitement, l'hypertension peut endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et peut entraîner un accident vasculaire cérébral, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance rénale. L'hypertension artérielle augmente le risque de crise cardiaque. Le fait d'abaisser votre pression artérielle jusqu'à un niveau normal permet de diminuer le risque d'apparition de ces pathologies.

#### 6. POSOLOGIE & MODE D'ADMINISTRATION

Prenez toujours CoSTARVAL® comme votre médecin vous l'a indiqué afin d'obtenir les meilleurs résultats et réduire le risque d'effets indésirables. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.  
Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne remarquent souvent aucun signe de la présence de cette maladie. De nombreuses personnes peuvent se sentir plutôt normales. C'est pourquoi il est d'autant plus important que vous respectiez les rendez-vous avec le médecin, même si vous vous sentez bien.

#### Posologie :

Votre médecin vous dira combien de comprimés de CoSTARVAL® vous devez prendre. En fonction de votre réponse au traitement, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus élevée ou plus faible.  
La dose habituelle de CoSTARVAL® est un comprimé par jour.  
Vous ne devez pas modifier la dose ou arrêter de prendre les comprimés sans l'avis de votre médecin.

#### Mode d'administration

Ce médicament doit être pris à la même heure chaque jour, en général le matin.  
Vous pouvez prendre CoSTARVAL® avec ou sans aliments.

Avez-vous comprimé avec un verre d'eau.

#### Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de CoSTARVAL®, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû : Si vous avez des sensations vertigineuses sévères et/ou des étourdissements, allongez-vous et consultez immédiatement votre médecin. Si vous avez accidentellement pris trop de comprimés, consultez votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital.

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

Si vous oubliez de prendre CoSTARVAL®, comprimé pelliculé : Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous vous en souvenez. Toutefois, ne prenez pas la dose oubliée si le moment de votre prochaine prise est proche. N'ajoutez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

#### Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre CoSTARVAL®, comprimé pelliculé : L'arrêt de votre traitement par CoSTARVAL® peut entraîner une aggravation de votre hypertension. N'arrêtez pas votre traitement sans avis contraire de votre médecin.  
Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### 7. CONTRE-INDICATION

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

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au valériane, à l'hydrochlorothiazide, aux dérivés des thiazidiques (des substances apparentées chimiquement à l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des autres composants contenus dans CoSTARVAL®, comprimé pelliculé,
- Si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre CoSTARVAL®, comprimé pelliculé au début de grossesse - voir rubrique Grossesse et allaitement),
- Si vous avez une maladie du foie sévère, une destruction des petits canaux biliaires dans le foie (cholestase biliaire) menant à l'accumulation de la bile dans le foie (cholestase),
- Si vous avez une maladie rénale sévère,
- Si vous avez des difficultés pour uriner (anurie),
- Si vous êtes sous dialyse (rein artificiel),
- Si votre taux sanguin de potassium ou de sodium est inférieur à la normale ou si votre taux sanguin de calcium est supérieur à la normale malgré un traitement,
- Si vous souffrez de crises de goutte,
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité avec un antihypertenseur appelé alicécine.

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

#### 8. EFFETS INDESIRABLES

Comme tous les médicaments, CoSTARVAL®, comprimé pelliculé, est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.  
Ces effets indésirables peuvent survenir à certaines fréquences définies ci-dessous :

- Très fréquent : affecte plus de 1 utilisateur sur 10,
- Fréquent : affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100,
- Peu fréquent : affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1 000,
- Rare : affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10 000,
- Très rare : affecte moins de 1 utilisateur sur 10 000.

La fréquence ne peut être évaluée sur la base des données disponibles.

Certains effets indésirables peuvent être graves et nécessitent une prise en charge médicale immédiate :

Vous devez immédiatement consulter votre médecin en cas de symptômes d'angioedème, tels que :

- Gonflement du visage, de la langue ou du pharynx,
- Difficultés à avaler,
- Urinoir et difficultés à respirer.

Si vous ressentez l'un de ces symptômes, arrêtez CoSTARVAL®, comprimé pelliculé et contactez immédiatement votre médecin (voir également rubrique CONTRE-INDICATION).

Les autres effets indésirables incluent :

- Peu fréquent :
  - Toux,
  - Pression artérielle basse,
  - Étourdissements,
  - Désydratation (avec les symptômes suivants : sol, bouche et langue sèches, uriner fréquemment, urines sombres, peau sèche),
  - Douleurs musculaires,
  - Fatigue,
  - Sensations de picotements ou d'engourdissement,
  - Vision trouble,
  - Brûls (par exemple affaiblissements, bouillonnements) dans les oreilles.
- Très rare :
  - Sensations vertigineuses,
  - Diarrhées,
  - Douleurs articulaires,
  - Fréquence indéterminée :
    - Difficultés respiratoires,
    - Diminution importante du débit urinaire,
    - Taux faible de sodium dans le sang (qui peut provoquer une fatigue, une confusion, un spasme musculaire et/ou des convulsions dans des cas sévères),
    - Taux faible de potassium dans le sang (accompagné parfois de faiblesse musculaire, de spasmes musculaires et d'anomalies du rythme cardiaque),
    - Taux faible de globules blancs dans le sang (avec des symptômes tels que fièvre, infections cutanées, maux de gorge ou aphtes dans la bouche dus à des infections, faiblesse),
    - Augmentation du taux de bilirubine dans le sang (ce qui peut, dans des cas sévères, entraîner un jaunissement de la peau et des yeux).

• Augmentation du taux d'urée et de créatinine (rénale anormale),

• Augmentation du taux d'acide urique dans le sang (risque des crises de goutte),

• Syncopes (évanouissements).

Effets indésirables rapportés avec le valériane :

- Taux bas de plaquettes sanguines (a (bleus) inhabituels),
- Augmentation du taux de potassium dans le sang, ou une anomalie du rythme cardiaque,
- Réactions allergiques (avec des symptômes urticaire, difficultés pour respirer ou à avaler, gonflement, essoufflement du visage et augmentation des valeurs de la fonction de la dépression du sang sévère, éruption et de po que peut, dans des cas sévères, entraîner une insuffisance rénale),
- Taux faible de sodium dans le sang (qui spasme musculaire et/ou des convulsions d'hydrochlorothiazide (des lésions),
- Diminution du taux sanguin de potassium,
- Augmentation du taux de lipides dans le sang,
- Diminution du taux sanguin de sodium,
- Diminution du taux sanguin de magnésium,
- Augmentation du taux de acide urique dans le sang,
- Eruption cutanée accompagnée de démangeaisons,
- Diminution de l'appétit,
- Nausées et vomissements légers,
- Étourdissements, évanouissements en passant d'une position à une autre,
- Incapacité à obtenir ou maintenir une érection,
- Gonflement et formation d'ampoules sur la peau,
- Augmentation du taux sanguin de calcium,
- Augmentation du taux de sucre dans le sang,
- Sursaut dans l'urine,
- Aggravation de l'équilibre du diabète,
- Constipation, diarrhée, gêne gastrique ou s'accompagne d'un jaunissement (c'est la peau et les yeux).

• Rhythme cardiaque.

LOT : 94004  
EXP : 03/21

PPV : 148DH00

CoSTARVAL® 80 mg/12,5 mg

28 comprimés pelliculés

Voie orale

6 118000 380450



6 118000 380450

# TORVA®

## Atorvastatine

### FORMES ET PRÉSENTATION:

TORVA 10, comprimés enrobés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.

TORVA 20, comprimés enrobés dosés à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.

### COMPOSITION:

#### - TORVA 10

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée) ..... 10 mg  
Excipients q.s.p ..... 1 cp

#### - TORVA 20

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée) ..... 20 mg  
Excipients q.s.p ..... 1 cp

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypocholestérolémiant et hypotriglycéridémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (C10AA05 : système cardiovasculaire).

### INDICATIONS :

Ce médicament est prescrit dans certaines formes d'hypercholestérolémies lorsque les activités physiques, la perte de poids et le régime alimentaire n'ont pas permis d'abaisser le taux de cholestérol dans le sang.

Il est préconisé également dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales lorsqu'un régime alimentaire s'est avéré insuffisant. L'utilisation de ce médicament doit être accompagnée avec un régime alimentaire assidu.

### CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants,
- Maladies du foie,
- Femme enceinte ou qui allaite (cf. Grossesse/Allaitement).
- En cas d'association avec, l'itraconazole, kétoconazole, antiprotéases (cf Interactions).
- Sauf avis contraire de votre médecin : en cas d'association avec les fibrates (cf Interactions).

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

#### Mises en garde :

Dans le traitement des hypercholestérolémies, respecter scrupuleusement le régime prescrit par votre médecin.

Un bilan hépatique doit être effectué avant et pendant le traitement.

En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de mal absorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

#### Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

- Consommation d'alcool,
- Antécédents hépatiques,
- Désir de grossesse ou d'allaitement.

Excipient à effet notoire : lactose.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments et notamment avec l'itraconazole, le kétoconazole, les Antiprotéases et les Fibrates, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

#### Grossesse :

Ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez immédiatement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

#### Allaitement :

L'administration de ce médicament pendant l'allaitement est contre-indiquée.

### POSOLOGIE :

La posologie usuelle est de 10 mg/jour, voire 20 mg/jour, dans les hypercholestérolémies modérées.

Des posologies plus élevées peuvent être nécessaires dans les formes sévères, notamment dans les formes familiales homozygotes.

La dose maximale recommandée est de 80 mg.

Ce médicament est prescrit en association avec le régime (cf Indications), en prise unique à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

### VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

### EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

#### Sur le plan clinique :

Les effets indésirables sont généralement discrets et transitoires : troubles digestifs (constipation, ballonnement, mauvaises digestions, douleurs abdominales, nausées, diarrhée), maux de tête, fatigue, insomnie, réactions allergiques.

Plus rarement, des crampes ou des douleurs musculaires ont été rapportées.

En cas d'atteinte musculaire (faiblesse, douleur ou élévation de certaines enzymes musculaires), consulter votre médecin.

#### Sur le plan biologique :

Les effets indésirables biologiques les plus fréquents sont :

- Une élévation de certaines enzymes du foie,
- Diminution du nombre des plaquettes,
- Modification du taux du sucre dans le sang.

### CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

Il n'existe aucun traitement spécifique en cas de surdosage. La prise en charge doit être symptomatique.

En cas d'absorption excessive d'Atorvastatine, consulter un médecin immédiatement.

### PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 30°C sans dépasser la date limite d'utilisation figurant sur la boîte.

Fabriquée par les Laboratoires NOVOPHARMA  
Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.

LOT: 1083  
PER: 07/21  
PPV: 57,80

TORVA 10 10 mg  
30 Comprimés enrobés





# TORVA®

## Atorvastatine

### FORMES ET PRÉSENTATION:

TORVA 10, comprimés enrobés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.

TORVA 20, comprimés enrobés dosés à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.

### COMPOSITION:

#### - TORVA 10

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée) ..... 10 mg  
Excipients q.s.p ..... 1 cp

#### - TORVA 20

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée) ..... 20 mg  
Excipients q.s.p ..... 1 cp

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypocholestérolémiant et hypotriglycéridémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (C10AA05 : système cardiovasculaire).

### INDICATIONS :

Ce médicament est prescrit dans certaines formes d'hypercholestérolémies lorsque les activités physiques, la perte de poids et le régime alimentaire n'ont pas permis d'abaisser le taux de cholestérol dans le sang.

Il est préconisé également dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales lorsqu'un régime alimentaire s'est avéré insuffisant. L'utilisation de ce médicament doit être accompagnée avec un régime alimentaire assidu.

### CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants,
- Maladies du foie,
- Femme enceinte ou qui allaite (cf. Grossesse/Allaitement).
- En cas d'association avec, l'itraconazole, kétoconazole, antiprotéases (cf Interactions).
- Sauf avis contraire de votre médecin : en cas d'association avec les fibrates (cf Interactions).

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

#### Mises en garde :

Dans le traitement des hypercholestérolémies, respecter scrupuleusement le régime prescrit par votre médecin.

Un bilan hépatique doit être effectué avant et pendant le traitement.

En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de mal absorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

#### Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

- Consommation d'alcool,
- Antécédents hépatiques,
- Désir de grossesse ou d'allaitement.

Excipient à effet notoire : lactose.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments et notamment avec l'itraconazole, le kétoconazole, les Antiprotéases et les Fibrates, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

#### Grossesse :

Ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez immédiatement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

#### Allaitement :

L'administration de ce médicament pendant l'allaitement est contre-indiquée.

### POSOLOGIE :

La posologie usuelle est de 10 mg/jour, voire 20 mg/jour, dans les hypercholestérolémies modérées.

Des posologies plus élevées peuvent être nécessaires dans les formes sévères, notamment dans les formes familiales homozygotes.

La dose maximale recommandée est de 80 mg.

Ce médicament est prescrit en association avec le régime (cf Indications), en prise unique à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

### VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

### EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

#### Sur le plan clinique :

Les effets indésirables sont généralement discrets et transitoires : troubles digestifs (constipation, ballonnement, mauvaises digestions, douleurs abdominales, nausées, diarrhée), maux de tête, fatigue, insomnie, réactions allergiques.

Plus rarement, des crampes ou des douleurs musculaires ont été rapportées.

En cas d'atteinte musculaire (faiblesse, douleur ou élévation de certaines enzymes musculaires), consulter votre médecin.

#### Sur le plan biologique :

Les effets indésirables biologiques les plus fréquents sont :

- Une élévation de certaines enzymes du foie,
- Diminution du nombre des plaquettes,
- Modification du taux du sucre dans le sang.

### CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

Il n'existe aucun traitement spécifique en cas de surdosage. La prise en charge doit être symptomatique.

En cas d'absorption excessive d'Atorvastatine, consulter un médecin immédiatement.

### PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 30°C sans dépasser la date limite d'utilisation figurant sur la boîte.

Fabriquée par les Laboratoires NOVOPHARMA  
Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.

LOT: 1083  
PER: 07/21  
PPV: 57,80

TORVA 10 10 mg  
30 Comprimés enrobés





# TORVA®

## Atorvastatine

### FORMES ET PRÉSENTATION:

TORVA 10, comprimés enrobés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.

TORVA 20, comprimés enrobés dosés à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.

### COMPOSITION:

#### - TORVA 10

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée) ..... 10 mg  
Excipients q.s.p ..... 1 cp

#### - TORVA 20

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée) ..... 20 mg  
Excipients q.s.p ..... 1 cp

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Hypocholestérolémiant et hypotriglycéridémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (C10AA05 : système cardiovasculaire).

### INDICATIONS :

Ce médicament est prescrit dans certaines formes d'hypercholestérolémies lorsque les activités physiques, la perte de poids et le régime alimentaire n'ont pas permis d'abaisser le taux de cholestérol dans le sang.

Il est préconisé également dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales lorsqu'un régime alimentaire s'est avéré insuffisant. L'utilisation de ce médicament doit être accompagnée avec un régime alimentaire assidu.

### CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants,
- Maladies du foie,
- Femme enceinte ou qui allaite (cf. Grossesse/Allaitement).
- En cas d'association avec, l'itraconazole, kétoconazole, antiprotéases (cf Interactions).
- Sauf avis contraire de votre médecin : en cas d'association avec les fibrates (cf Interactions).

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

#### Mises en garde :

Dans le traitement des hypercholestérolémies, respecter scrupuleusement le régime prescrit par votre médecin.

Un bilan hépatique doit être effectué avant et pendant le traitement.

En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de mal absorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

#### Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

- Consommation d'alcool,
- Antécédents hépatiques,
- Désir de grossesse ou d'allaitement.

Excipient à effet notoire : lactose.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments et notamment avec l'itraconazole, le kétoconazole, les Antiprotéases et les Fibrates, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

#### Grossesse :

Ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez immédiatement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

#### Allaitement :

L'administration de ce médicament pendant l'allaitement est contre-indiquée.

### POSOLOGIE :

La posologie usuelle est de 10 mg/jour, voire 20 mg/jour, dans les hypercholestérolémies modérées.

Des posologies plus élevées peuvent être nécessaires dans les formes sévères, notamment dans les formes familiales homozygotes.

La dose maximale recommandée est de 80 mg.

Ce médicament est prescrit en association avec le régime (cf Indications), en prise unique à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

### VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

### EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

#### Sur le plan clinique :

Les effets indésirables sont généralement discrets et transitoires : troubles digestifs (constipation, ballonnement, mauvaises digestions, douleurs abdominales, nausées, diarrhée), maux de tête, fatigue, insomnie, réactions allergiques.

Plus rarement, des crampes ou des douleurs musculaires ont été rapportées.

En cas d'atteinte musculaire (faiblesse, douleur ou élévation de certaines enzymes musculaires), consulter votre médecin.

#### Sur le plan biologique :

Les effets indésirables biologiques les plus fréquents sont :

- Une élévation de certaines enzymes du foie,
- Diminution du nombre des plaquettes,
- Modification du taux du sucre dans le sang.

### CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

Il n'existe aucun traitement spécifique en cas de surdosage. La prise en charge doit être symptomatique.

En cas d'absorption excessive d'Atorvastatine, consulter un médecin immédiatement.

### PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 30°C sans dépasser la date limite d'utilisation figurant sur la boîte.

Fabriquée par les Laboratoires NOVOPHARMA  
Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.

LOT: 1083  
PER: 07/21  
PPV: 57,80

TORVA 10 10 mg  
30 Comprimés enrobés



# XEDILOL®



Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.  
Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de vous y référer à nouveau.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

## DENOMINATION :

XEDILOL® 6,25 mg, comprimé sécable.

XEDILOL® 25 mg, comprimé sécable.

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

XEDILOL® 6,25 mg :  
Carvédilol (DCI).....6,25 mg  
Excipients.....q.s.p. un comprimé sécable

XEDILOL® 25 mg :  
Carvédilol (DCI).....25 mg  
Excipients.....q.s.p. un comprimé sécable

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATION :

Comprimé sécable dosé à 6,25 mg, boîte de 30.

Comprimé sécable dosé à 25 mg, boîte de 30.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Alpha et bêtabloquant.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Il est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

## ATTENTION !

### a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée par les traitements avec signes de surcharge hydrique (oedèmes, présence anormale de liquide dans le ventre, difficulté respiratoire) pouvant nécessiter un traitement par voie veineuse.
- Insuffisance hépatique.
- Antécédent de réaction anaphylactique.
- Bradycardie sévère (ralentissement du rythme cardiaque, rythme cardiaque <50 battements par minute).
- Hypotension sévère.
- Certains troubles de la conduction cardiaque (blocs auriculo-ventriculaires du 2<sup>ème</sup> et 3<sup>ème</sup> degrés).
- Phénomène de Raynaud (refroidissement des extrémités).
- En cas de traitement par la floctafénine (médicament de la douleur), le sultopride (médicament du système nerveux) ou la cimétidine (médicament anti-ulcéreux).
- Allergie connue à l'un des composants (voir composition) ou antécédents de réaction allergique.
- Asthme ou problèmes respiratoires sévères.
- Choc d'origine cardiaque.

### Ce médicament ne doit GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE en cas de :

- Association avec les antagonistes du calcium, les antiarythmiques de classe Ia et Ic, les antihypertenseurs centraux, les autres bêta-bloquants sous forme de collyre.
- Allaitement.

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

### b) MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Ce traitement doit être instauré pendant les premières semaines par médecine interne et la posologie ne doit pas être modifiée sans l'avis de votre médecin. Le traitement sera poursuivi avec une posologie initiale. En effet, une surveillance médicale stricte doit être effectuée à chaque fois chez le sujet âgé et chez les sujets ayant d'habitude une pression artérielle clinique et électrocardiogramme.

Ne jamais arrêter brutalement le traitement sans avis de votre médecin. **CE TRAITEMENT DOIT ETRE SUIVI TRES REGULIEREMENT.**

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (rare).

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase (rare). Prévenir votre médecin en cas de diabète (ce médicament pouvant provoquer une hypoglycémie aiguë), maladie rénale, difficultés respiratoires, angor de poitrine, phéochromocytome (atteinte d'une glande surrénale provoquant une hypertension sévère), troubles thyroïdiens, psoriasis (maladie de peau), antécédents de plaquettes (éléments du sang importants dans la coagulation sanguine).

Si vous devez subir une intervention chirurgicale, avertissez l'anesthésiste que vous portez des lentilles de contact, le traitement par ce médicament peut diminuer la vision. Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, avertissez votre médecin.

**EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.**

### c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec certains médicaments (médicament de la douleur, le sultopride (médicament du système nerveux), anti-ulcéreux).

LOT 191514 1

EXP 06 2022

PPV 47 00

**XEDILOL 6,25 mg**

Boîte de 30 comprimés sécables



6 118000 021766

# XEDILOL®



Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.  
Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de vous y référer à nouveau.  
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

## DENOMINATION :

XEDILOL® 6,25 mg, comprimé sécable.

XEDILOL® 25 mg, comprimé sécable.

## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

XEDILOL® 6,25 mg :  
Carvédilol (DCI).....6,25 mg  
Excipients.....q.s.p. un comprimé sécable

XEDILOL® 25 mg :  
Carvédilol (DCI).....25 mg  
Excipients.....q.s.p. un comprimé sécable

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATION :

Comprimé sécable dosé à 6,25 mg, boîte de 30.

Comprimé sécable dosé à 25 mg, boîte de 30.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Alpha et bêtabloquant.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Il est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

## ATTENTION !

### a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée par les traitements avec signes de surcharge hydrique (oedèmes, présence anormale de liquide dans le ventre, difficulté respiratoire) pouvant nécessiter un traitement par voie veineuse.
- Insuffisance hépatique.
- Antécédent de réaction anaphylactique.
- Bradycardie sévère (ralentissement du rythme cardiaque, rythme cardiaque <50 battements par minute).
- Hypotension sévère.
- Certains troubles de la conduction cardiaque (blocs auriculo-ventriculaires du 2<sup>ème</sup> et 3<sup>ème</sup> degrés).
- Phénomène de Raynaud (refroidissement des extrémités).
- En cas de traitement par la floctafénine (médicament de la douleur), le sultopride (médicament du système nerveux) ou la cimétidine (médicament anti-ulcéreux).
- Allergie connue à l'un des composants (voir composition) ou antécédents de réaction allergique.
- Asthme ou problèmes respiratoires sévères.
- Choc d'origine cardiaque.

### Ce médicament ne doit GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE en cas de :

- Association avec les antagonistes du calcium, les antiarythmiques de classe Ia et Ic, les antihypertenseurs centraux, les autres bêta-bloquants sous forme de collyre.

• Allaitement.

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

### b) MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Ce traitement doit être instauré pendant les premières semaines par médecine interne et la posologie ne doit pas être modifiée sans l'avis de votre médecin. Le traitement sera poursuivi avec une posologie initiale. En effet, une surveillance médicale stricte doit être effectuée à chaque avis chez le sujet âgé et chez les sujets ayant d'habitude une pression artérielle clinique et électrocardiogramme.

Ne jamais arrêter brutalement le traitement sans avis de votre médecin. **CE TRAITEMENT DOIT ETRE SUIVI TRES REGULIEREMENT.**

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (troubles rares).

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase (troubles rares). Prévenir votre médecin en cas de diabète (ce médicament pouvant provoquer une hypoglycémie aiguë), maladie rénale, difficultés respiratoires, angor de poitrine, phéochromocytome (atteinte d'une glande surrénale provoquant une hypertension sévère), troubles thyroïdiens, psoriasis (maladie de peau), antécédents de plaquettes (éléments du sang importants dans la coagulation sanguine).

Si vous devez subir une intervention chirurgicale, avertissez l'anesthésiste que vous prenez ce médicament. Si vous portez des lentilles de contact, le traitement par ce médicament peut provoquer une irritation de l'œil. Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, avertissez votre médecin.

**EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.**

### c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec certains médicaments (médicament de la douleur, le sultopride (médicament du système nerveux), anti-ulcéreux).

LOT 191514 1

EXP 06 2022

PPV 47 00

**XEDILOL 6,25 mg**

Boîte de 30 comprimés sécables



6 118000 021766



# ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) **Dénomination** : ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg.

b) **Composition** : Acétylsalicylate de DL-lysine ... 180,00 mg  
(quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)

**Excipients** : glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus d'orange, huile essence de mandarine), glycyrrhizate d'ammonium, pour un sachet-dose de 204,6 mg.

c) **Forme pharmaceutique et présentation** :

Poudre pour solution buvable en sachet-dose, boîte de 20.

d) **Classe pharmaco-thérapeutique** :

AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES

## 2- DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (indications thérapeutiques)

Ce médicament contient de l'aspirine.

Il est indiqué : • en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg ; lire attentivement la rubrique « Posologie ».

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg.

**Pour les enfants ayant un poids ou un âge différent, il existe d'autres présentations d'aspirine : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.**

## 3- ATTENTION !

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

a) **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)**

Ce médicament NE DOIT JAMAIS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

• allergie à l'aspirine ou à un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens) ou à l'un des autres composants, • antécédents d'asthme provoqué par l'administration d'aspirine ou d'un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens), • au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour, • ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou risque de saignement, • maladie grave du foie, • maladie grave des

reins, • maladie grave du cœur, • traitement par le méthotrexate à des doses supérieures à 20 mg/semaine, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • traitement avec des anticoagulants oraux, et lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal (Cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

**EN CAS DE DOUTE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

b) **Mises en garde spéciales** : • Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). • En cas d'association à d'autres médicaments, pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence d'aspirine dans la composition des autres médicaments. • En cas de maux de tête survenant lors d'une utilisation prolongée et à fortes doses d'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

L'utilisation régulière d'antalgiques, en particulier plusieurs antalgiques en association, peut conduire à des lésions des reins. • Des syndromes de Reye (maladie rare mais très grave associant principalement des troubles neurologiques et une atteinte du foie) ont été observés chez des enfants présentant des maladies virales et recevant de l'aspirine.

En conséquence :

- en cas de maladie virale, comme la varicelle ou un épisode d'allure grippale : ne pas administrer d'aspirine à un enfant sans l'avis d'un médecin, • en cas d'apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements chez un enfant prenant de l'aspirine, prévenez immédiatement un médecin.

\* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyses (destruction des globules

rouges), • en cas d'hémorragie du foie, • en cas de sujets, peut être stéroïdiens ou : contre-indiqué par : • des ant doses dans le traitement (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des

LOT : 19F001  
PER-10 2020

ASPÉGIC 100MG  
SACHETS B20

P.P.V : 21D1H80



dénom.  
ains ou  
certains  
ement  
fortes  
0 mg/kg

# ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) **Dénomination** : ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg.

b) **Composition** : Acétylsalicylate de DL-lysine ... 180,00 mg  
(quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)

**Excipients** : glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus d'orange, huile essence de mandarine), glycyrrhizate d'ammonium, pour un sachet-dose de 204,6 mg.

c) **Forme pharmaceutique et présentation** :

Poudre pour solution buvable en sachet-dose, boîte de 20.

d) **Classe pharmaco-thérapeutique** :

AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES

## 2- DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (indications thérapeutiques)

Ce médicament contient de l'aspirine.

Il est indiqué : • en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg ; lire attentivement la rubrique « Posologie ».

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg.

**Pour les enfants ayant un poids ou un âge différent, il existe d'autres présentations d'aspirine : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.**

## 3- ATTENTION !

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

a) **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)**

Ce médicament NE DOIT JAMAIS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

• allergie à l'aspirine ou à un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens) ou à l'un des autres composants, • antécédents d'asthme provoqué par l'administration d'aspirine ou d'un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens), • au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour, • ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou risque de saignement, • maladie grave du foie, • maladie grave des

reins, • maladie grave du cœur, • traitement par le méthotrexate à des doses supérieures à 20 mg/semaine, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • traitement avec des anticoagulants oraux, et lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal (Cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

**EN CAS DE DOUTE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

b) **Mises en garde spéciales** : • Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). • En cas d'association à d'autres médicaments, pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence d'aspirine dans la composition des autres médicaments. • En cas de maux de tête survenant lors d'une utilisation prolongée et à fortes doses d'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

L'utilisation régulière d'antalgiques, en particulier plusieurs antalgiques en association, peut conduire à des lésions des reins. • Des syndromes de Reye (maladie rare mais très grave associant principalement des troubles neurologiques et une atteinte du foie) ont été observés chez des enfants présentant des maladies virales et recevant de l'aspirine.

En conséquence :

- en cas de maladie virale, comme la varicelle ou un épisode d'allure grippale : ne pas administrer d'aspirine à un enfant sans l'avis d'un médecin, • en cas d'apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements chez un enfant prenant de l'aspirine, prévenez immédiatement un médecin.

\* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyses (destruction des globules

rouges), • en cas d'hémorragie du foie, • en cas de sujets, peut être stéroïdiens ou : contre-indiqué par : • des ant doses dans le traitement (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des

LOT : 19F001  
PER-10 2020

ASPÉGIC 100MG  
SACHETS B20

P.P.V : 21D1H80



dénom.  
éins ou  
certains  
ement  
fortes  
0 mg/kg



# ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) **Dénomination** : ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg.

b) **Composition** : Acétylsalicylate de DL-lysine ... 180,00 mg  
(quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)

**Excipients** : glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus d'orange, huile essence de mandarine), glycyrrhizate d'ammonium, pour un sachet-dose de 204,6 mg.

c) **Forme pharmaceutique et présentation** :

Poudre pour solution buvable en sachet-dose, boîte de 20.

d) **Classe pharmaco-thérapeutique** :

AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES

## 2- DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (indications thérapeutiques)

Ce médicament contient de l'aspirine.

Il est indiqué : • en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg ; lire attentivement la rubrique « Posologie ».

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg.

**Pour les enfants ayant un poids ou un âge différent, il existe d'autres présentations d'aspirine : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.**

## 3- ATTENTION !

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

a) **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)**

Ce médicament NE DOIT JAMAIS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

• allergie à l'aspirine ou à un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens) ou à l'un des autres composants, • antécédents d'asthme provoqué par l'administration d'aspirine ou d'un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens), • au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour, • ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou risque de saignement, • maladie grave du foie, • maladie grave des

reins, • maladie grave du cœur, • traitement par le méthotrexate à des doses supérieures à 20 mg/semaine, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour), • traitement avec des anticoagulants oraux, et lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal (Cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

**EN CAS DE DOUTE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

b) **Mises en garde spéciales** : • Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). • En cas d'association à d'autres médicaments, pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence d'aspirine dans la composition des autres médicaments. • En cas de maux de tête survenant lors d'une utilisation prolongée et à fortes doses d'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

L'utilisation régulière d'antalgiques, en particulier plusieurs antalgiques en association, peut conduire à des lésions des reins. • Des syndromes de Reye (maladie rare mais très grave associant principalement des troubles neurologiques et une atteinte du foie) ont été observés chez des enfants présentant des maladies virales et recevant de l'aspirine.

En conséquence :

- en cas de maladie virale, comme la varicelle ou un épisode d'allure grippale : ne pas administrer d'aspirine à un enfant sans l'avis d'un médecin, • en cas d'apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements chez un enfant prenant de l'aspirine, prévenez immédiatement un médecin.

\* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyses (destruction des globules

rouges), • en cas d'hémorragie du foie, • en cas de sujets, peut être stéroïdiens ou : contre-indiqué par : • des ant doses dans le traitement (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des

LOT : 19F001  
PER-10 2020

ASPÉGIC 100MG  
SACHETS B20

P.P.V : 21D1H80



dénom.  
eins ou  
certains  
ement  
fortes  
0 mg/kg



# Tardyferon® 80 mg

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- 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. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### PRÉPARATIONS ANTIANÉMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est préconisé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

### Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinal chez des patients

âgés souffrant d'une insuffisance rénale, de diabète et/ou d'une augmentation de la tension qui recevaient des médicaments pour ces maladies et une supplémentation en fer pour traiter leur anémie.

### Précautions d'emploi

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

### Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétalhydroxamique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthylodopa, la levodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

### TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

### Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

### Conduite de véhicule

Aucune donnée de conduite

## 3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Veillez à toujours suivre les indications

contenues dans cette notice.

### Posologie

Ce médicament est destiné aux adultes.



Distribué par COOPER PHARMIA  
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca  
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI





# Tardyferon® 80 mg

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- 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. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### PRÉPARATIONS ANTIANÉMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est préconisé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

### Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinal chez des patients

âgés souffrant d'une insuffisance rénale, de diabète et/ou d'une augmentation de la tension qui recevaient des médicaments pour ces maladies et une supplémentation en fer pour traiter leur anémie.

### Précautions d'emploi

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

### Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétalhydroxamique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthylodopa, la levodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

### TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

### Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

### Conduite de véhicule

Aucune donnée de conduite

## 3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Veillez à toujours suivre les indications

contenues dans cette notice.

### Posologie

Ce médicament est destiné aux adultes.



Distribué par COOPER PHARMIA  
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca  
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI





# Tardyferon® 80 mg

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- 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. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

## Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### PRÉPARATIONS ANTIANÉMIQUES

Ce médicament est un apport en fer. Il est préconisé dans l'anémie par carence en fer et pour prévenir cette carence pendant la grossesse lorsqu'un apport alimentaire en fer est insuffisant.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

### Ne prenez jamais TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinal chez des patients

âgés souffrant d'une insuffisance rénale, de diabète et/ou d'une augmentation de la tension qui recevaient des médicaments pour ces maladies et une supplémentation en fer pour traiter leur anémie.

### Précautions d'emploi

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

### Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétalhydroxamique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthylodopa, la levodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

### TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

### Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

### Conduite de véhicule

Aucune donnée disponible concernant l'effet de ce médicament sur la conduite.

## 3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Veillez à toujours suivre les indications de votre médecin ou pharmacien.

### Posologie

Ce médicament est destiné aux adultes.



Distribué par COOPER PHARMIA  
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca  
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI





## COMPTE RENDU D'ECHO DOPPLER CARDIAQUE COULEUR

Nom & Prénom : **BOUIFENZI YAMNA**

Indications : **HTA. BLOCKPNEE . CORO NORMALE**

Date : **14/10/19**

Aorte : 28 mm

OVA: 20 mm

OG : 14 cm<sup>2</sup>

### Valves mitrales :

Onde E : 0.5 m/s

Onde A: 0.5 m/s

TDE :

### Ventricule gauche :

Diamètre télédiastolique : 42 Mm

Diamètre téléstolique : Mm

Fraction d'éjection : 75 %

Contractilité globale bonne

contractilité segmentaire

bonne

Septum inter ventriculaire 14 Mm

Paroi postérieure Mm

Ventricule Droit : Mm

Valves pulmonaires : Normales

Valves triuspides : Normales

### Commentaires :

L'aorte ascendante est de calibre normal, **les sigmoïdes aortiques sont normales**, leur cinétique et leur ouverture sont conservées.

**L'oreillette gauche** est normale à 16 cm<sup>2</sup> et il n'a pas été individualisé de thrombus à l'échographie de ce jour.

**La valve mitrale** est normale. La surface mitrale est normale.

**Le ventricule gauche** est de taille normale, NORMOKINETIQUE, la fonction ventriculaire gauche systolique est normale à 75 %.

AUTOTAL :

CMH MODEREE

## IM GRADE I – II

PAS D' HTAP .

Dr. Omer Chatterji  
Cardiologist  
en Casa  
300-66-23

# Compte-rendu échographique

Page 1

## Patient

ID: 20191014-001  
Nom: BOUIFENZI YAMNA...  
Date de naissance:  
Sexe: A

## Examen

N° d'accès  
Date: 14/10/2019  
Description:  
Echographiste:

