

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

ditions 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.

macie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

ologie 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.

que :

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

ducation :

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.

aire :

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.

adie 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.

PRAS : 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° P19-0049562

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e) **25197**

Matricule : **3573** Société : **AT**

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : **SEBBATA Abdelhakim**

Date de naissance : **21.01.1952**

Adresse : **25, Rue Abou Youssef El Merdagh**

la Ville de Casablanca

Tél. : **0689 98 4073** Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : **10/03/2020**

Nom et prénom du malade : **SEBBATA Abdelhakim** Age :

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

Nature de la maladie : **Thrombose veineuse profonde**

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiqué des 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 : **Casablanca** Le : **10/03/2020**

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
17/3/2023	Recu	—	15000 15000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

Pharmacie Janoulet
228410

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	17/3/23	15000 15000	10000

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX														
				MONTANTS DES SOINS														
				DEBUT D'EXECUTION														
				FIN D'EXECUTION														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>		H	H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B			COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H	H																
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	<p>(Création, remont, adjonction)</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
			DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES
Dr Chadia BENCHEQROUN
Cardiologue

Ancienne externe des hôpitaux de Paris
Ancienne interne des hôpitaux de Bordeaux
Diplômée de la faculté de médecine de Bordeaux
CES des maladies du cœur et vaisseaux
Diplômée d'écho-doppler cardiaque et vasculaire
Membre de la Société Française de Cardiologie
Filiale Pédiatrique et Filiale d'Echocardiographie

11 DEBBAGA Abdelhaknine

10/03/2020

28/04/20

1 - CO. PLAVIX 75MG / 150MG



1 q 1, 6 Mch.

28/04/20

2 - TARIEG 40MG



1 q 1, 6 Mch.

31/04/20

3 - SECINAC 200MG



2 q 1, 6 Mch.

19/05/20

4 - CRESTOR 5MG



1 q 1, 6 Mch.

16/05/20

5 - COVASAL 2MG



1/2 q x 31 (11.11.20)

14/05/20

6 - SECINAC 200MG



1 q 1, 6 Mch.

Dr. = 3M
28/04/20

CoPlavix® 75 mg/100 mg**comprimés pelliculés**

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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).

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que CoPlavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoPlavix
3. Comment prendre CoPlavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CoPlavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE COPLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athéromatose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athéromatotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX**Contre-indications :****Ne prenez jamais CoPlavix**

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez une maladie associant asthme, écouler polypes nasaux.
- si vous avez une maladie actuellement respiratoire saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou un saignement du cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie grave du foie.
- si vous souffrez d'une maladie grave des reins.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de grossesse.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :**Avertissements et précautions**

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique, vous devez en avvertir votre médecin avant de prendre CoPlavix :

- si vous avez un risque hémorragique tel que :
 - une maladie qui peut provoquer un saignement interne (un ulcère de l'estomac).
 - des troubles de la coagulation favorisant des hémorragies (saignement au sein d'un tissu, d'un organe ou d'une articulation).
 - une blessure grave récente,
 - une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire) ou une intervention chirurgicale (y compris dentaire) pendant les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept derniers jours.
- si vous présentez une maladie des reins ou du foie.
- si vous avez des antécédents d'asthme ou de réactions allergiques (y compris les allergies à tout médicament utilisé pour traiter une maladie).
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque accru de saignements ou de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (ou déficit en G6PD), en raison du risque de développer une forme particulière d'anémie (globules rouges dans le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin :
 - si une intervention chirurgicale est programmée (dentaire).
 - si vous souffrez de douleurs à l'estomac ou dans l'abdomen, ou si vous avez des saignements dans le sang ou dans l'intestin (selles rouges ou noires).
- Vous devez aussi avvertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombotique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau, ou non de fatigue extrême inexpliquée, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables").
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt de la prise de CoPlavix pendant un certain temps peut être nécessaire. Ceci est dû au fait que vous ne pouvez pas arrêter la formation de caillots sanguins pendant un certain temps.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P. 1,
Ain sebaa Casablanca
CoPlavix 75mg/100mg
b30 cp
P.P.V : 278,00 DH
6 118001 082018

CoPlavix® 75 mg/100 mg**comprimés pelliculés**

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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).

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que CoPlavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoPlavix
3. Comment prendre CoPlavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CoPlavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. QU'EST-CE QUE COPLAVIX ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athéromatose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athéromatose (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX**Contre-indications :****Ne prenez jamais CoPlavix**

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez une maladie associant asthme, écouler polypes nasaux.
- si vous avez une maladie actuellement respiratoire saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou un saignement du cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie grave du foie.
- si vous souffrez d'une maladie grave des reins.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de grossesse.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :**Avertissements et précautions**

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique, vous devez en avertir votre médecin avant de prendre CoPlavix :

- si vous avez un risque hémorragique tel que :
 - une maladie qui peut provoquer un saignement interne (un ulcère de l'estomac).
 - des troubles de la coagulation favorisant des hémorragies (saignement au sein d'un tissu, d'un organe ou d'une articulation).
 - une blessure grave récente,
 - une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire) ou une intervention chirurgicale (y compris dentaire) pendant les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept derniers jours.
- si vous présentez une maladie des reins ou du foie.
- si vous avez des antécédents d'asthme ou de réactions allergiques (y compris les allergies à tout médicament utilisé pour traiter une maladie).
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque accru de saignements ou de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (ou déficit en G6PD), en raison du risque de développer une forme particulière d'anémie (globules rouges dans le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin :
 - si une intervention chirurgicale est programmée (dentaire).
 - si vous souffrez de douleurs à l'estomac ou dans l'abdomen, ou si vous avez des saignements dans le sang ou dans l'intestin (selles rouges ou noires).
- Vous devez aussi avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombotique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau, ou non de fatigue extrême inexpliquée, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables").
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt de la prise de CoPlavix pendant un certain temps peut être nécessaire. Ceci est dû au fait que vous ne pouvez pas arrêter la formation de caillots sanguins pendant un certain temps.
- Si vous prenez d'autres médicaments, y compris des médicaments en vente libre, des suppléments alimentaires ou des produits naturels, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour le diabète, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour la pression artérielle, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour le cœur, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour le système nerveux, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour le système immunitaire, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour le système digestif, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour le système respiratoire, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour le système urinaire, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour le système circulatoire, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour le système musculo-squelettique, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour le système endocrinien, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour le système reproducteur, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour le système sensoriel, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour le système immunitaire, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour le système digestif, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour le système respiratoire, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour le système urinaire, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour le système circulatoire, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour le système musculo-squelettique, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour le système endocrinien, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour le système reproducteur, avertissez votre médecin.
- Si vous prenez des médicaments pour le système sensoriel, avertissez votre médecin.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaa Casablanca
CoPlavix 75mg/100mg
b30 cp
P.P.V : 278,00 DH
6 118001 082018



Dénomination du médicament :

Tareg[®] 40 mg

Tareg[®] 80 mg

Tareg[®] 160 mg

DCI : Valsartan

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> tareg ?
4. Comment <prendre> <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg?

1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

Tareg contient une substance active qui influence le système régulant la pression artérielle de l'organisme. Il produit une

combinaison avec d'autres médicaments
tolérez pas certains médicaments à ca
secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg aux patients après un infarctus du myocarde. Tareg ne doit être pris que sur prescription.

2. Quelles sont les informations à c
<de prendre> <d'utiliser> Ta

Une hypertension artérielle non traitée provoque des lésions au niveau des organes vitaux comme les reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir bien et ne ressentir aucune manifestation de votre hypertension non traitée peut entraîner des complications telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus, une insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale. Ce médicament peut affecter les réactions de conduite et l'aptitude à utiliser des outils. Prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- souffrez d'une maladie grave des reins
- souffrez de vomissements ou de diarrhées, ou si vous recevez de fortes doses de diurétiques (qui peuvent éliminer trop de liquide en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles que des démangeaisons sur le visage, des bras et des jambes, des gonflements de la langue (signes d'un angio-œdème), consultez votre médecin Tareg. Dans ces cas, vous devez être sous un traitement approprié.

Il est important qu'un manque de sel e
ins
dét
vor
La
int
l'h
Pré

611800103032 3
TAREG 40 mg ○
28 comprimés pelliculés
PPV : 98.40 DH

ent
rod
ous
ous
béd
arr



611800103032 3

TAREG 40 mg ○

28 comprimés pelliculés

PPV = 98.40 DH



Dénomination du médicament :

Tareg[®] 40 mg

Tareg[®] 80 mg

Tareg[®] 160 mg

DCI : Valsartan

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> tareg ?
4. Comment <prendre> <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg?

1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

Tareg contient une substance active qui influence le système régulant la pression artérielle de l'organisme. Il produit une

combinaison avec d'autres médicaments
tolérez pas certains médicaments à ca
secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg aux patients après un infarctus du myocarde. Tareg ne doit être pris que sur prescription.

2. Quelles sont les informations à c
<de prendre> <d'utiliser> Ta

Une hypertension artérielle non traitée provoque des lésions au niveau des organes vitaux comme les reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir bien et ne ressentir aucune manifestation de votre hypertension non traitée peut entraîner des complications telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus, une insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale. Ce médicament peut affecter les réactions de conduite et l'aptitude à utiliser des outils. Prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament.

- souffrez d'une maladie grave des reins
- souffrez de vomissements ou de diarrhées, ou si vous recevez de fortes doses de diurétiques (qui peuvent éliminer trop de liquide en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles que des démangeaisons au visage, des bras et des jambes, des gonflements de la langue (signes d'un angio-œdème).

Il est important qu'un manque de sel e
ins
dét
vor
La
int
l'h
Pré

611800103032 3
TAREG 40 mg ○
28 comprimés pelliculés
PPV : 98.40 DH

ent
rod
ous
ous
béd
arr



611800103032 3

TAREG 40 mg ○

28 comprimés pelliculés

ppv - 98.40 DH

SECTRAL® 200mg

Acébutolol

comprimés pelliculés

SANOFI

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. • 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.

1. qu'est-ce que SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament contient une substance active, l'acébutolol qui appartient à la famille des bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Ces médicaments sont utilisés pour diminuer la tension artérielle et traiter certaines maladies du cœur.

Ce médicament est utilisé : • pour diminuer la tension artérielle, • pour traiter certains troubles du rythme cardiaque, • pour prévenir les crises douloureuses d'angine de poitrine qui surviennent lors d'un effort. l'angine de poitrine (angor) est responsable de l'apparition d'une douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire, • après une crise cardiaque (infarctus du myocarde).

2. quelles sont les informations à connaître avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament Informations importantes concernant certains composants de SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

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

Contre-indications

Ne prenez jamais SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants : Si vous êtes allergique à la substance active (l'acébutolol), ou aux autres médicaments de la même famille (bêta-bloquants), ou à l'un des autres composants contenus dans Sectarol. Vous trouverez la liste des composants (Cf. Informations supplémentaires).

• Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive). • Si votre cœur fonctionne mal (insuffisance cardiaque) malgré l'utilisation d'un traitement. • Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique). • Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des

battements du cœur et que vous n'avez pas de pacemaker (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré). • Si vous souffrez d'un angor de Prinzmetal (autre forme d'angine de poitrine que l'angor d'effort) responsable de l'apparition au repos d'une douleur dans la poitrine. • Si votre cœur bat d'une manière irrégulière. • Si votre cœur bat trop lentement (moins de 45 à 50 battements par minute). • Si vous avez une forme sévère de phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts) ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes). • Si vous avez un phéochromocytome non traité (maladie de la glande située au-dessus du rein). • Si vous avez une tension artérielle basse (hypotension). • Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave. • Si votre sang est trop acide, ce qui se traduit par des respirations rapides (acidose métabolique). • Si vous allaitez. • Si vous êtes allergique au blé car ce médicament contient de l'amidon de blé.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Mises en garde spéciales

Vous ne devez jamais arrêter brutalement votre traitement sans avoir demandé, au préalable, l'avis de votre médecin car un arrêt brutal peut mettre votre vie en danger.

Précautions d'emploi : • Si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Vous devez aussi prévenir votre médecin : • Si vous êtes diabétique, vous devrez surveiller très attentivement votre taux de sucre dans le sang au début du traitement pour détecter d'éventuelles hypoglycémies. • Si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) ou une maladie du foie (insuffisance hépatique). • Si vous avez une maladie de la peau (psoriasis). • Si vous avez déjà eu des allergies. • Si vous souffrez d'un phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts), ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes). • Si vous avez une thyroïde trop active qui entraîne de l'anxiété, des tremblements, de la sueur, des palpitations, une augmentation de l'appétit et une perte de poids (thyrotoxicose).

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments : Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Sectarol en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du flingimod (médicament pour le traitement de la sclérose en plaques).

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

SECTRAL 200 MG
CP PEL B20
P.P.V. : 37DH80
LOT : 06A1010Y
PER : 08 2021
6 118000 060154

vous pharmacien

trimestre de votre

ce traitement soit

surveillance médicale

jours, car certains

SECTRAL® 200mg

Acébutolol

comprimés pelliculés

SANOFI

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. • 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.

1. qu'est-ce que SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament contient une substance active, l'acébutolol qui appartient à la famille des bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Ces médicaments sont utilisés pour diminuer la tension artérielle et traiter certaines maladies du cœur.

Ce médicament est utilisé : • pour diminuer la tension artérielle, • pour traiter certains troubles du rythme cardiaque, • pour prévenir les crises douloureuses d'angine de poitrine qui surviennent lors d'un effort. l'angine de poitrine (angor) est responsable de l'apparition d'une douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire, • après une crise cardiaque (infarctus du myocarde).

2. quelles sont les informations à connaître avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament Informations importantes concernant certains composants de SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

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

Contre-indications

Ne prenez jamais SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants : Si vous êtes allergique à la substance active (l'acébutolol), ou aux autres médicaments de la même famille (bêta-bloquants), ou à l'un des autres composants contenus dans Sectarol. Vous trouverez la liste des composants (Cf. Informations supplémentaires).

• Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive). • Si votre cœur fonctionne mal (insuffisance cardiaque) malgré l'utilisation d'un traitement. • Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique). • Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des

battements du cœur et que vous n'avez pas de pacemaker (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré). • Si vous souffrez d'un angor de Prinzmetal (autre forme d'angine de poitrine que l'angor d'effort) responsable de l'apparition au repos d'une douleur dans la poitrine. • Si votre cœur bat d'une manière irrégulière. • Si votre cœur bat trop lentement (moins de 45 à 50 battements par minute). • Si vous avez une forme sévère de phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts) ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes). • Si vous avez un phéochromocytome non traité (maladie de la glande située au-dessus du rein). • Si vous avez une tension artérielle basse (hypotension). • Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave. • Si votre sang est trop acide, ce qui se traduit par des respirations rapides (acidose métabolique). • Si vous allaitez. • Si vous êtes allergique au blé car ce médicament contient de l'amidon de blé.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Mises en garde spéciales

Vous ne devez jamais arrêter brutalement votre traitement sans avoir demandé, au préalable, l'avis de votre médecin car un arrêt brutal peut mettre votre vie en danger.

Précautions d'emploi : • Si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Vous devez aussi prévenir votre médecin : • Si vous êtes diabétique, vous devrez surveiller très attentivement votre taux de sucre dans le sang au début du traitement pour détecter d'éventuelles hypoglycémies. • Si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) ou une maladie du foie (insuffisance hépatique). • Si vous avez une maladie de la peau (psoriasis). • Si vous avez déjà eu des allergies. • Si vous souffrez d'un phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts), ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes). • Si vous avez une thyroïde trop active qui entraîne de l'anxiété, des tremblements, de la sueur, des palpitations, une augmentation de l'appétit et une perte de poids (thyrotoxicose).

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments : Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Sectarol en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du flingimod (médicament pour le traitement de la sclérose en plaques).

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

SECTRAL 200 MG
CP PEL B20
P.P.V. : 37DH80
LOT : 06A1010Y
PER : 08 2021
6 118000 060154

vous pharmacien

trimestre de votre

ce traitement soit

surveillance médicale

jours, car certains

SECTRAL® 200mg

Acébutolol

comprimés pelliculés

SANOFI

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. • 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.

1. qu'est-ce que SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament contient une substance active, l'acébutolol qui appartient à la famille des bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Ces médicaments sont utilisés pour diminuer la tension artérielle et traiter certaines maladies du cœur.

Ce médicament est utilisé : • pour diminuer la tension artérielle, • pour traiter certains troubles du rythme cardiaque, • pour prévenir les crises douloureuses d'angine de poitrine qui surviennent lors d'un effort. l'angine de poitrine (angor) est responsable de l'apparition d'une douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire, • après une crise cardiaque (infarctus du myocarde).

2. quelles sont les informations à connaître avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament Informations importantes concernant certains composants de SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

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

Contre-indications

Ne prenez jamais SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants : Si vous êtes allergique à la substance active (l'acébutolol), ou aux autres médicaments de la même famille (bêta-bloquants), ou à l'un des autres composants contenus dans Sectarol. Vous trouverez la liste des composants (Cf. Informations supplémentaires).

• Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive). • Si votre cœur fonctionne mal (insuffisance cardiaque) malgré l'utilisation d'un traitement. • Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique). • Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des

battements du cœur et que vous n'avez pas de pacemaker (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré). • Si vous souffrez d'un angor de Prinzmetal (autre forme d'angine de poitrine que l'angor d'effort) responsable de l'apparition au repos d'une douleur dans la poitrine. • Si votre cœur bat d'une manière irrégulière. • Si votre cœur bat trop lentement (moins de 45 à 50 battements par minute). • Si vous avez une forme sévère de phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts) ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes). • Si vous avez un phéochromocytome non traité (maladie de la glande située au-dessus du rein). • Si vous avez une tension artérielle basse (hypotension). • Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave. • Si votre sang est trop acide, ce qui se traduit par des respirations rapides (acidose métabolique). • Si vous allaitez. • Si vous êtes allergique au blé car ce médicament contient de l'amidon de blé.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Mises en garde spéciales

Vous ne devez jamais arrêter brutalement votre traitement sans avoir demandé, au préalable, l'avis de votre médecin car un arrêt brutal peut mettre votre vie en danger.

Précautions d'emploi : • Si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Vous devez aussi prévenir votre médecin : • Si vous êtes diabétique, vous devrez surveiller très attentivement votre taux de sucre dans le sang au début du traitement pour détecter d'éventuelles hypoglycémies. • Si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) ou une maladie du foie (insuffisance hépatique). • Si vous avez une maladie de la peau (psoriasis). • Si vous avez déjà eu des allergies. • Si vous souffrez d'un phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts), ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes). • Si vous avez une thyroïde trop active qui entraîne de l'anxiété, des tremblements, de la sueur, des palpitations, une augmentation de l'appétit et une perte de poids (thyrotoxicose).

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments : Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Sectarol en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du flingimod (médicament pour le traitement de la sclérose en plaques).

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris si ce médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

SECTRAL 200 MG
CP PEL B20
P.P.V. : 37DH80
LOT : 06A1010Y
PER : 08 2021
6 118000 060154

vous pharmacien
trimestre de votre
ce traitement soit
surveillance médicale
jours, car certains

SECTRAL® 200mg

Acébutolol

comprimés pelliculés

SANOFI

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. • 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.

1. qu'est-ce que SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique

Ce médicament contient une substance active, l'acébutolol qui appartient à la famille des bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Ces médicaments sont utilisés pour diminuer la tension artérielle et traiter certaines maladies du cœur.

Ce médicament est utilisé : • pour diminuer la tension artérielle, • pour traiter certains troubles du rythme cardiaque, • pour prévenir les crises douloureuses d'angine de poitrine qui surviennent lors d'un effort. l'angine de poitrine (angor) est responsable de l'apparition d'une douleur localisée dans la poitrine qui peut irradier vers l'épaule gauche et la mâchoire, • après une crise cardiaque (infarctus du myocarde).

2. quelles sont les informations à connaître avant de prendre SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament Informations importantes concernant certains composants de SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

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

Contre-indications

Ne prenez jamais SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants : Si vous êtes allergique à la substance active (l'acébutolol), ou aux autres médicaments de la même famille (bêta-bloquants), ou à l'un des autres composants contenus dans Sectarol. Vous trouverez la liste des composants (Cf. Informations supplémentaires).

• Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive). • Si votre cœur fonctionne mal (insuffisance cardiaque) malgré l'utilisation d'un traitement. • Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique). • Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des

battements du cœur et que vous n'avez pas de pacemaker (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré). • Si vous souffrez d'un angor de Prinzmetal (autre forme d'angine de poitrine que l'angor d'effort) responsable de l'apparition au repos d'une douleur dans la poitrine. • Si votre cœur bat d'une manière irrégulière. • Si votre cœur bat trop lentement (moins de 45 à 50 battements par minute). • Si vous avez une forme sévère de phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts) ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes). • Si vous avez un phéochromocytome non traité (maladie de la glande située au-dessus du rein). • Si vous avez une tension artérielle basse (hypotension). • Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave. • Si votre sang est trop acide, ce qui se traduit par des respirations rapides (acidose métabolique). • Si vous allaitez. • Si vous êtes allergique au blé car ce médicament contient de l'amidon de blé.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Mises en garde spéciales

Vous ne devez jamais arrêter brutalement votre traitement sans avoir demandé, au préalable, l'avis de votre médecin car un arrêt brutal peut mettre votre vie en danger.

Précautions d'emploi : • Si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Vous devez aussi prévenir votre médecin : • Si vous êtes diabétique, vous devrez surveiller très attentivement votre taux de sucre dans le sang au début du traitement pour détecter d'éventuelles hypoglycémies. • Si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) ou une maladie du foie (insuffisance hépatique). • Si vous avez une maladie de la peau (psoriasis). • Si vous avez déjà eu des allergies. • Si vous souffrez d'un phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts), ou d'artérite (troubles de la circulation du sang dans les artères des jambes). • Si vous avez une thyroïde trop active qui entraîne de l'anxiété, des tremblements, de la sueur, des palpitations, une augmentation de l'appétit et une perte de poids (thyrotoxicose).

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments : Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Sectarol en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du flingimod (médicament pour le traitement de la sclérose en plaques).

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

SECTRAL 200 MG
CP PEL B20
P.P.V. : 37DH80
LOT : 0MA10Y
PER : 08 2021
6 118000 060154

○ votre pharmacien

trimestre de votre
ce traitement soit

surveillance médicale
jours, car certains

CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de CRESTOR.

Ou

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Ne prenez jamais CRESTOR :

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6) ;
- si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez le traitement et prévenez votre médecin ; il vous fournira un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte par CRESTOR ;
- si vous avez actuellement des problèmes de foie (demandez à votre médecin) ;
- si vous avez des troubles musculaires (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées) ;
- si vous prenez de la ciclosporine (utilisée pour prévenir le rejet d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg ou plus de CRESTOR si :

- vous avez une insuffisance rénale modérée à sévère (demandez à votre médecin) ;
- vous avez des troubles de la thyroïde ;
- vous avez des douleurs musculaires récentes ou des antécédents personnels ou familiaux de douleurs musculaires si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec ce médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- vous consommez régulièrement des quantités élevées d'alcool ;
- vous êtes d'origine asiatique (japonais, vietnamien, coréen et indien) ;
- vous êtes déjà traité par un autre médicament pour abaisser le taux de cholestérol appelé fibrates.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (doute), parlez-en à votre médecin.

Maphar

Km 10, Route Côtière 111,
Ql Zenata Ain sebaa Casablanca
Crestor 5mg cp pel b30
P.P.V : 196,20 DH



6 118001 183104

vous avez de la fièvre ; informer également

CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de CRESTOR.

Ou

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Ne prenez jamais CRESTOR :

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6) ;
- si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez le traitement et prévenez votre médecin ; il vous fournira un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte par CRESTOR ;
- si vous avez actuellement des problèmes de foie ;
- si vous avez des problèmes rénaux graves (demandez à votre médecin) ;
- si vous avez des troubles musculaires apparus récemment (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées) ;
- si vous prenez de la ciclosporine (utilisée pour prévenir le rejet d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (doute), parlez-en à votre médecin.

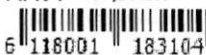
De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg ou plus de CRESTOR si :

- vous avez une insuffisance rénale modérée à sévère (demandez à votre médecin) ;
- vous avez des troubles de la thyroïde ;
- vous avez des douleurs musculaires récentes (si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec ce médicament abaissant les taux de cholestérol) ;
- vous consommez régulièrement des quantités élevées d'alcool ;
- vous êtes d'origine asiatique (japonais, vietnamien, coréen et indien) ;
- vous êtes déjà traité par un autre médicament pour abaisser le taux de cholestérol appelé fibrates.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (doute), parlez-en à votre médecin.

Maphar

Km 10, Route Côtière 111,
Ql Zenata Ain sebaa Casablanca
Crestor 5mg cp pel b30
P.P.V : 196,20 DH



6 118001 183104

vous avez de la fièvre ; informer également

CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de CRESTOR.

Ou

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Ne prenez jamais CRESTOR :

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6) ;
- si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez le traitement et prévenez votre médecin ; il vous fournira un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte par CRESTOR ;
- si vous avez actuellement des problèmes de foie ;
- si vous avez des problèmes rénaux graves (demandez à votre médecin) ;
- si vous avez des troubles musculaires apparus récemment (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées) ;
- si vous prenez de la ciclosporine (utilisée pour prévenir le rejet d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg ou plus de CRESTOR si :

- vous avez une insuffisance rénale modérée à sévère (demandez à votre médecin) ;
- vous avez des troubles de la thyroïde ;
- vous avez des douleurs musculaires récentes (si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec ce médicament abaissant les taux de cholestérol) ;
- vous consommez régulièrement des quantités élevées d'alcool ;
- vous êtes d'origine asiatique (japonais, vietnamien, coréen et indien) ;
- vous êtes déjà traité par un autre médicament pour abaisser le taux de cholestérol appelé fibrates.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (doute), parlez-en à votre médecin.

Maphar

Km 10, Route Côtière 111,
Ql Zenata Ain sebaa Casablanca
Crestor 5mg cp pel b30
P.P.V : 196,20 DH



6 118001 183104

vous avez de la fièvre ; informer également

CORVASAL® 2 mg

molsidomine

Comprimé sécable

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

molsidomine.....2 mg
pour un comprimé sécable.

Excipients : lactose monohydraté, crospovidone, stéarate de magnésium, macrogol 6000.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé sécable. Boîtes de 30 et de 90.

Classe pharmaco-thérapeutique

AUTRE VASODILATATEUR EN CARDIOLOGIE

Nom et adresse de l'exploitant

Sanofi-aventis France
1-13, boulevard Romain Rolland
75014 Paris - France

Nom et adresse du fabricant

En cas d'insuffisance hépatique d'augmenter la posologie de molsidomine. Il n'est pas logique d'associer la molsidomine aux dérivés nitrés retard, dans le cas où le mécanisme d'action est similaire.

Interactions médicamenteuses

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, NE PRENEZ PAS DE VIAGRA (sildénafil), NI D'AUTRE MEDICAMENT SYSTEMATIQUEMENT TOUT AU LONG DE VOTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU PHARMACIEN.

Grossesse - Allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser la molsidomine pendant la grossesse. Si vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la poursuite de la molsidomine.

L'allaitement est déconseillé.

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Corvasal 2 mg, cp b 30

P.P.V : 46,70 DH



6 116001 080335

nécessaire pour une utilisation chez certains patients
Lactose.

IL COM
DE L'A
TRE ME
TILISER

ont la c
utilisat

CORVASAL® 2 mg

molsidomine

Comprimé sécable

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

molsidomine.....2 mg
pour un comprimé sécable.

Excipients : lactose monohydraté, crospovidone, stéarate de magnésium, macrogol 6000.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé sécable. Boîtes de 30 et de 90.

Classe pharmaco-thérapeutique

AUTRE VASODILATATEUR EN CARDIOLOGIE

Nom et adresse de l'exploitant

Sanofi-aventis France
1-13, boulevard Romain Rolland
75014 Paris - France

Nom et adresse du fabricant

En cas d'insuffisance hépatique d'augmenter la posologie de molsidomine. Il n'est pas logique d'associer la molsidomine aux dérivés nitrés retard, dans le cas où le mécanisme d'action est similaire.

Interactions médicamenteuses

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, NE PRENEZ PAS DE VIAGRA (sildénafil), NI D'AUTRE MEDICAMENT SYSTEMATIQUEMENT TOUT AU LONG DE VOTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU PHARMACIEN.

Grossesse - Allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser la molsidomine pendant la grossesse. Si vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la poursuite de la molsidomine.

L'allaitement est déconseillé.

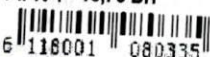
Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Corvasal 2 mg, cp b 30

P.P.V : 46,70 DH



6 116001 080335

nécessaire pour une utilisation chez certains patients
Lactose.

IL COM
DE L'A
TRE ME
TILISER

ont la c
utilisat

CORVASAL® 2 mg

molsidomine

Comprimé sécable

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

molsidomine.....2 mg
pour un comprimé sécable.

Excipients : lactose monohydraté, crospovidone, stéarate de magnésium, macrogol 6000.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé sécable. Boîtes de 30 et de 90.

Classe pharmaco-thérapeutique

AUTRE VASODILATATEUR EN CARDIOLOGIE

Nom et adresse de l'exploitant

Sanofi-aventis France
1-13, boulevard Romain Rolland
75014 Paris - France

Nom et adresse du fabricant

En cas d'insuffisance hépatique d'augmenter la posologie de molsidomine. Il n'est pas logique d'associer la molsidomine aux dérivés nitrés retard, dans le cas où le mécanisme d'action est similaire.

Interactions médicamenteuses

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, NE PRENEZ PAS DE VIAGRA (sildénafil), NI D'AUTRE MEDICAMENT SYSTEMATIQUEMENT TOUT AU LONG DE VOTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU PHARMACIEN.

Grossesse - Allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser la molsidomine pendant la grossesse. Si vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la poursuite de la molsidomine.

L'allaitement est déconseillé.

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Corvasal 2 mg, cp b 30

P.P.V : 46,70 DH



6 118001 080335

nécessaire pour une utilisation chez certains patients
Lactose.

IL CO
DE L'A
TRE ME
TILISER

ont la c
utilisat

CORVASAL® 2 mg

molsidomine

Comprimé sécable

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

molsidomine.....2 mg
pour un comprimé sécable.

Excipients : lactose monohydraté, crospovidone, stéarate de magnésium, macrogol 6000.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé sécable. Boîtes de 30 et de 90.

Classe pharmaco-thérapeutique

AUTRE VASODILATATEUR EN CARDIOLOGIE

Nom et adresse de l'exploitant

Sanofi-aventis France
1-13, boulevard Romain Rolland
75014 Paris - France

Nom et adresse du fabricant

En cas d'insuffisance hépatique d'augmenter la posologie de molsidomine. Il n'est pas logique d'associer la molsidomine aux dérivés nitrés retard, dans le cas où le mécanisme d'action est similaire.

Interactions médicamenteuses

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, ne prenez pas de VIAGRA (sildénafil), ni d'autres médicaments à base de sildénafil, SYSTEMATIQUÉMENT TOUT AU LONG DE VOTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU PHARMACIEN.

Grossesse - Allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser la molsidomine pendant la grossesse. Si vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la poursuite de la molsidomine.

L'allaitement est déconseillé.

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Corvasal 2 mg, cp b 30

P.P.V : 46,70 DH



6 116001 080335

nécessaire pour une utilisation chez certains patients
Lactose.

IL COM
DE L'A
TRE ME
TILISER

ont la c
utilisat

CORVASAL® 2 mg

molsidomine

Comprimé sécable

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

molsidomine.....2 mg
pour un comprimé sécable.

Excipients : lactose monohydraté, crospovidone, stéarate de magnésium, macrogol 6000.

Forme pharmaceutique et présentation

Comprimé sécable. Boîtes de 30 et de 90.

Classe pharmaco-thérapeutique

AUTRE VASODILATATEUR EN CARDIOLOGIE

Nom et adresse de l'exploitant

Sanofi-aventis France
1-13, boulevard Romain Rolland
75014 Paris - France

Nom et adresse du fabricant

En cas d'insuffisance hépatique d'augmenter la posologie de molsidomine. Il n'est pas logique d'associer la molsidomine aux dérivés nitrés retard, dans le cas où le mécanisme d'action est similaire.

Interactions médicamenteuses

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, NE PRENEZ PAS DE VIAGRA (sildénafil), NI D'AUTRE MEDICAMENT SYSTEMATIQUEMENT TOUT AU LONG DE VOTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN PHARMACIEN.

Grossesse - Allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser la molsidomine pendant la grossesse. Si vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la poursuite de la molsidomine.

L'allaitement est déconseillé.

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Corvasal 2 mg, cp b 30

P.P.V : 46,70 DH



6 116001 080335

nécessaire pour une utilisation chez certains patients
Lactose.

IL COM
DE L'A
TRE ME
TILISER

ont la c
utilisat

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

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.
- 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.

DÉNOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

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

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THÉRAPEUTIQUE :

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

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications :

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 risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE M

Contre-indications:

Ne prenez jamais Oedes 20mg, microgranules

- En cas d'allergie connue à l'un des composants

- En association avec l'atazanavir associé au rit

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE

MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

LOT: 191343
PER: 24-22
FPV: 140.00DM

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

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.
- 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.

DÉNOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

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

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THÉRAPEUTIQUE :

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

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications :

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 risque (notamment âge supérieur à 65 ans, antécédents d'ulcère gastroduodénal) pour lesquels un traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

- Œsophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE M

Contre-indications:

Ne prenez jamais Oedes 20mg, microgranules

- En cas d'allergie connue à l'un des composants

- En association avec l'atazanavir associé au ritonavir

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE

MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

LOT: 191343
PER: 24-22
FPV: 140.00DM

NOM : SEBBATA
PRENOM : ABDELHANINE
AGE : 68 ANS
DATE : 10/03/2020

ECHO-DOPPLER ARTERIEL DES VAISSEAUX DU COU

MOTIF : - ANTECEDENT DE THROMBOSE DE LA CAROTIDE INTERNE GAUCHE.
AIT. HTA. INSUFFISANCE CORONARIENNE.

I/ A DROITE :

- **Tronc artériel brachio-céphalique :**

- Pas de plaque athéromateuse.
- Flux normal.

- **Carotide primitive :**

- Pas de plaque athéromateuse.
- Flux normal.

- **Carotide interne :**

- Légère surcharge athéromateuse postérieure du bulbe carotidien.
- Carotide d'aval libre.
- Flux normal.

- **Carotide externe :**

- Pas de plaque athéromateuse.
- Flux normal.

- **Artère sous-clavière :**

- Pas de plaque athéromateuse.
- Flux normal.

- **Artère vertébrale :**

- Pas de sténose athéromateuse.
- Flux normal.



II/ A GAUCHE :

- Carotide primitive :

- Légère surcharge athéromateuse diffuse postérieure sans plaque systématisée.
- Flux normal.

- Carotide interne :

- Thrombose de la carotide interne à partir du bulbe sur une plaque athéromateuse postérieure très sténosante.

- Carotide externe :

- Pas de plaque athéromateuse.
- Flux normal.

- Artère sous-clavière :

- Pas de plaque athéromateuse.
- Flux normal.

- Artère vertébrale :

- Pas de sténose athéromateuse.
- Flux normal.

CONCLUSION : - THROMBOSE DE LA CAROTIDE INTERNE GAUCHE A PARTIR DU BULBE.

- LEGERE SURCHARGE ATHEROMATEUSE DIFFUSE POSTERIEURE DE LA CAROTIDE PRIMITIVE GAUCHE.
- LEGERE SURCHARGE ATHEROMATEUSE POSTERIEURE PEU STENOSANTE DU BULBE CAROTIDIEN DROIT.

الدكتورة بنشيتون شادية
Dr. BENCHEOROUN Chadia
CARDIOLOGUE
63, Bd. d'Alia, Angle Rue Washington - Casablanca
Tél/Fax : 05 22 29 33 49 / 05 22 29 41 71

CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Dr BENCHEQROUN Chadia

Cardiologue

NOM : SEBBATA
PRENOM : ABDELHANINE
AGE : 68 ANS
DATE : 10/03/2020

COMPTE-RENDU D'ELECTROCARDIOGRAMME

- Rythme cardiaque sinusal à 65 B/mn.
- Espace PR normal.
- Axe de QRS à - 24 degrés.
- Pas de trouble de la repolarisation.
- Pas d'hypertrophie ventriculaire gauche.
- Pas d'extrasystole.

CONCLUSION : - TRACE NORMAL.

الدكتورة بنشقرين شادية
Dr. BENCHEQROUN Chadia
CARDIOLOGUE
63, Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca
Tél/Fax : 05 22 29 33 49 / 05 22 29 41 71



.....

 M / F
 Age:
 cm / kg

FC: 65/min

Axes:

P 25 °

Intervals:

QRS -24 °

T 14 °

RR 918 ms

P 86 ms

PQ 208 ms

QRS 68 ms

QT 364 ms

QTc 383 ms

P (II) 0.07 mV

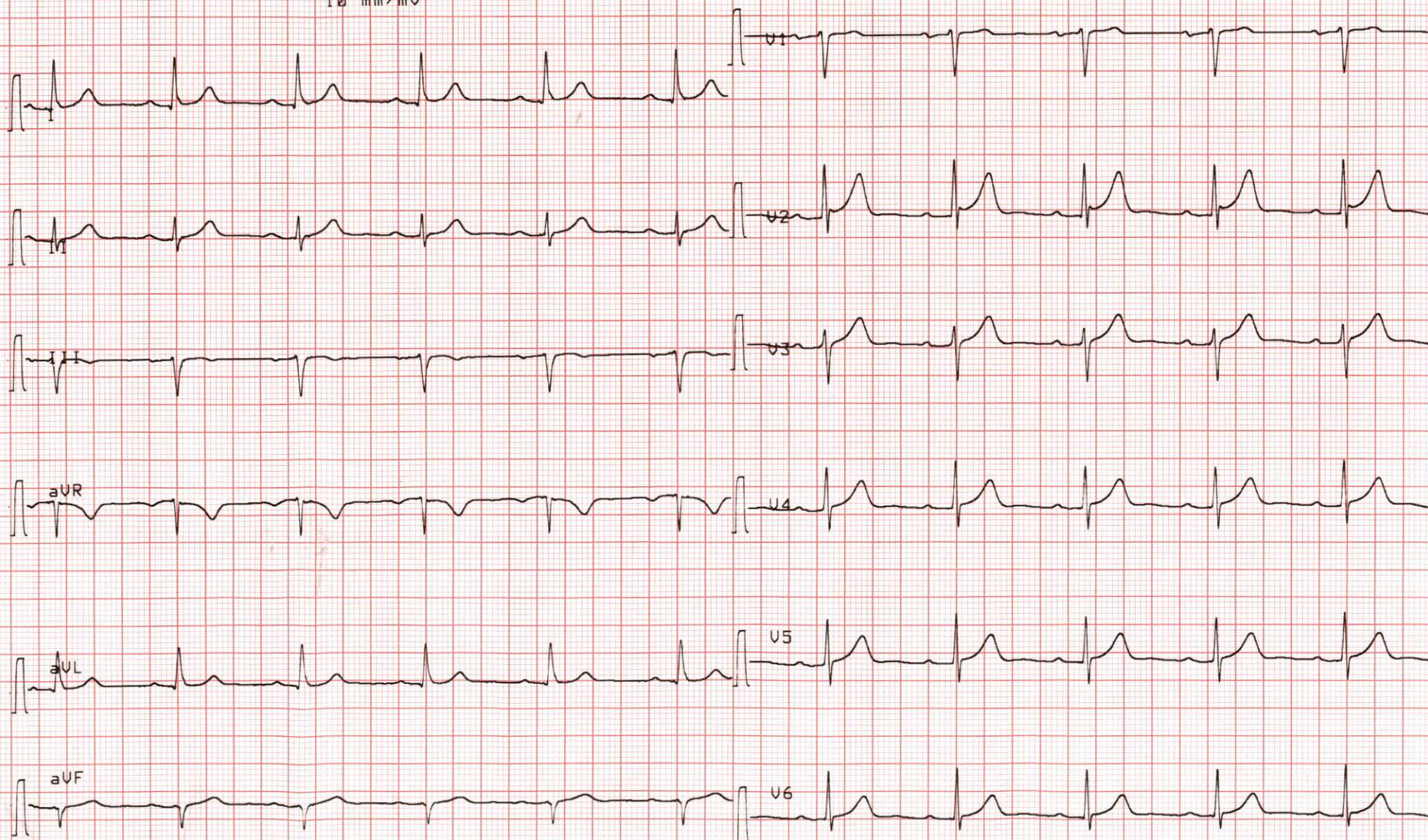
S (V1) -0.92 mV

R (V5) 0.94 mV

Sokol. 1.93 mV

10 mm/mV

10 mm/mV



25 mm/s

0.05-35Hz F50 SSF SBS Ma 10-MAR-20 12:34:36

DR BENCHEGROUN Chadia

AT-102 1.37 Mm

☒ valable 3 mois

Le 10/03/2020

<p>البيان الطبي DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE <input checked="" type="checkbox"/></p> <p>(A adresser au médecin conseil de la MUPRAS sous pli confidentiel)</p>	
<p>Je soussigné <u>Dr. Bencheoroun Chadia</u></p> <p>63, Bd d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca Tél/Fax : 05 22 29 33 49 / 05 22 29 41 71</p>	
<p>Certifie que Mlle, Mme, M. : <u>SEBBATA Abdelhakime</u></p>	
<p>Présente <u>l'absence de tout traitement</u></p>	
<p>Nécessitant un traitement d'une durée de : <u>longue durée</u></p>	
<p>Dont ci-joint ordonnance : <u>oui</u></p>	
<p>(à défaut noter le traitement prescrit)</p>	

site : www.mupras.com // mail : reclamation@mupras.com // phone : 0522-22-78-14 ou 0522-22-78-15 / fax : 0522-22-78-18
Adresse : 6ème étage, Angle Rue Allal BENABDELLAH et Rue Fakir Mohammed (ex Rue Heintz) - Casablanca

الدكتورة
DE BENCHEOROUN Chadia
CARDIOLOGUE
63, Bd d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca
Tél/Fax : 05 22 29 33 49 / 05 22 29 41 71

CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Dr Chadia BENCHEQROUN

Cardiologue

**Ancienne externe des hôpitaux de Paris
Ancienne interne des hôpitaux de Bordeaux
Diplômée de la faculté de médecine de Bordeaux
CES des maladies du cœur et vaisseaux
Diplômée d'écho-doppler cardiaque et vasculaire
Membre de la Société Française de Cardiologie
Filiale Pédiatrique et Filiale d'Echocardiographie**

CASABLANCA, LE 10 MARS 2020

NOTE D'HONORAIRES

PATIENT : MONSIEUR SEBBATA ABDELHANINE

<u>EXAMENS :</u>	- CONSULTATION.....	150,00 DH
	- ECG AU REPOS	150,00 DH
	- ECHO-DOPPLER ARTERIEL DES VAISSEAUX DU COU CARDIAQUE ...	1.000,00 DH

MONTANT TOTAL... 1.300,00 DH

**LA PRESENTE NOTE D'HONORAIRES EST ARRETEE A
LA SOMME DE : MILLE TROIS CENT DIRHAMS.**

**دكتورة شادية
Dr BENCHEQROUN Chadia
CARDIOLOGUE
63, Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca
Tél/Fax : 05 22 29 33 49 / 05 22 29 41 71**



№ 000746

Client SEBBAIA Abdelkhaline

Référence	Désignation	Quantité	P.Unitaire	Montant
	CO. Planix 75 MG	3	278,-	834,-
	Taref 10 mg	2	98,40	196,80
	Sectral 200 mg.	4	37,80	151,20
	Creston 5mg.	3	196,20	588,60
	Canasol	5	46,70	233,50
	Occlus	2	140,-	280,-
				2284,10
Ante la presente facture à la somme de deux mille deux cent quatre vingt quatre Ardenes dix Centimes				
			Total H.T	
			TVA	
			Total T.T.C.	2284,10