

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## **ditions générales :**

Le cadre réservé à l'adhérent doit être sûrement 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.

## **armacie :**

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

## **diologie 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.

## **tique :**

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.

## **ntaire :**

En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

## **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

(3433A)

**Déclaration de Maladie : N° P19-0019119**

**Maladie**

**Dentaire**

**Optique**

**Autres**

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

Matricule : 0011

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : DRIFFI Brahim

Date de naissance : 1935

Adresse : Dab Nejma Bloc 617 N° 118 Hay Hassani CASABLANCA

Tél. : 06 75 29 29 90

Total des frais engagés :

Dhs

### **Cadre réservé au Médecin**

Cachet du médecin :



Date de consultation :

Age :

Nom et prénom du malade :

Conjoint

Enfant

Lien de parenté :

Lui-même

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Signature de l'adhérent(e) :



## **RELEVE 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
05/07/2024	CRP	1/100	DR. M. GUNNOORI MÉDECIN SENUO Medical d'Urgence Boulevard Sidi Abderrahman Tél: 05 22 90 50 50	DR. M. GUNNOORI MÉDECIN SENUO Medical d'Urgence Boulevard Sidi Abderrahman Tél: 05 22 90 50 50

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
HARMACIE NEJM erb Nejma Bloc 415 N° 02090307120 Hay Hassani - Casablanca Tél: 05 22 89 54 35	20/03/2020	1030,80

#### **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
DR. BERNARD	1998-01-01					
	1998-01-02					
	1998-01-03					
	1998-01-04					
	1998-01-05					

## **RELEVE 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 canalaires, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION

D G  
 B H

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

## **DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE**

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

### **[Création, remont, adjonction]**

The diagram illustrates the H-D-G-B coordinate system. The horizontal axis is labeled D (left) and G (right). The vertical axis is labeled H (up) and B (down). A central vertical column of circles is labeled 1 at both ends. Surrounding this are two concentric rings of circles, each labeled 2 at both ends. Further out are two more concentric rings, each labeled 3 at both ends. The outermost ring contains four circles labeled 4 at both ends. Between the rings of 3 and 4 are four circles labeled 5 at both ends. Between the rings of 2 and 3 are four circles labeled 6 at both ends. Between the rings of 1 and 2 are four circles labeled 7 at both ends. Between the rings of 0 and 1 are four circles labeled 8 at both ends. The labels 0 and 9 are not present in the diagram.

**VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS**

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



**SEMU**

# أطباء المستعجلات

**MÉDECINS D'URGENCE**

- 0910712020 - Dr. Raïssi Ftoumer.

149,70x3

1) Dipreparat fort

NS

49,40x3 1g le mat  
2) Amiodarone

NS

30,70x2 1g le soir  
3) Kardipic 75 mg

NS

97,60x2 1 sachet 1g  
4) Nocol 20 mg

NS

1g le soir  
5) Zyloric 100 mg

NS

190,30 6) 1g le soir  
in Sulis Mixtus

NS

**PHARMACIE NEJMA**  
Derb Nejma Bloc 415 N°902  
Hay Hassani Casablanca  
Tél: 05 22 89 54 35

1090190

TT 300000

DR. M. GUNNOUNI  
MÉDECIN  
Service SEMU  
Rte Ria d' Azemmour et Bd Sidi Abderrahmane  
Hay Hassani Casablanca Tel: 05 22 90 50 50

مستعجلة بالمنزل و النقل الطبي 24/24 ساعة

Consultation à domicile & transports médicalisés - 24H/24

Angle Route Azemmour et Boulevard Sidi Abderrahmane - Hay Hassani - Casablanca

Tél. : 05.22.90.50.50 (L.G.) / 05.22.91.33.33 - GSM : 06.61.14.04.01



# KARDEGIC® 75mg

*Acétylsalicylate de DL-Lysine*

poudre pour solution buvable en sachet-dose

PER.: 11.2021  
010210

KARDEGIC 75MG  
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



6 118000 061847

## 1. IDENTIFICATION

### a) Dénomination

KARDEGIC 75 mg.

### b) Composition :

ACETYLSALICYLAT

correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

### c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

### d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION

PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

## 3. ATTENTION

### a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

#### (Contre-indications)

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses ( $>3$  g/j)),
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspire contre-indiqué à partir du 6ème mois de la grossesse et Allaitements).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé si avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règlement saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, le uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses  $> 3$  g/j) (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitements).

### b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

### c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet. L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

### d) Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses  $> 3$  g/j).



# KARDEGIC® 75mg

*Acétylsalicylate de DL-Lysine*

poudre pour solution buvable en sachet-dose

PER.: 11.2021  
010210

KARDEGIC 75MG  
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



6 118000 061847

## 1. IDENTIFICATION

### a) Dénomination

KARDEGIC 75 mg.

### b) Composition :

ACETYLSALICYLAT

correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

### c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

### d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE L'AGREGATION

PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

## 3. ATTENTION

### a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

#### (Contre-indications)

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses ( $>3$  g/j)),
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspire contre-indiqué à partir du 6ème mois de la grossesse et Allaitements).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé si avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règlement saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, le uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses  $> 3$  g/j) (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitements).

### b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

### c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet. L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

### d) Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses  $> 3$  g/j).

# DIPREZAR® FORT

Losartan 100 mg + Hydrochlorothiazide 25 mg

## Veuillez lire

- Gardez cette notice.
- Si vous avez des questions, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament peut être nocif.
- Si l'un des effets secondaires vous dérange, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

P.P.V. 1490H70  
P.E.R. 10/22  
L.O.T. 12370

## Composition :

La substance active

LOSARTAN POTASSIQUE  
HYDROCHLOROTHIAZIDE

Les autres composants

Cellulose microcristalline,  
(Yellow) par comprimé pélliculé.

Liste des excipients à effet notable :

Mannitol.



## Classe pharmaco-thérapeutique :

DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pélliculé est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs des angiotensines II et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche les récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide aide à éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

## Indications thérapeutiques :

DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pélliculé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle.

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

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la posologie appropriée de DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pélliculé en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre ce médicament aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, cela permettra un contrôle régulier de votre état. Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

## Hypertension

La posologie habituelle pour la plupart des patients hypertendus est de un comprimé de DIPREZAR® 50mg/12,5mg par jour pour contrôler votre pression artérielle sur une période de 24 heures. Cette dose peut être augmentée à 2 comprimés une fois par jour ou diminuée à 1 comprimé par jour de DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pélliculé (un dosage journalier moyen de 2 comprimés par jour de DIPREZAR® 50mg/12,5mg comprimé pélliculé ou de 1 comprimé par jour de DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pélliculé).

## Contre-indications :

Ne prenez jamais DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pélliculé :

- Si vous êtes allergique au losartan, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Si vous êtes allergique aux autres dérivés sulfamides (par exemple autres diurétiques thiazidiques, certains antibiotiques tels que la sulfaméthoxazole),
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée,
- Si vous avez un faible taux de potassium ou de sodium ou un taux élevé de calcium qui ne peuvent pas être corrigés par l'administration de ce médicament,
- Si vous souffrez de goutte,
- Si vous êtes enceinte ou pensez que vous pouvez l'être, ou si vous envisagez une grossesse (Voir rubrique "Grossesse et allaitement")
- Si vous allaitez,
- Si votre fonction rénale est gravement dégradée ou si vos reins ne produisent plus d'urine.

## Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'en ressente pas. Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pélliculé et informez immédiatement les urgences de l'hôpital le plus proche :

- Une réaction allergique grave (éruption cutanée, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, difficultés à avaler ou à respirer).

C'est un effet secondaire grave mais rare qui peut affecter plus d'1 patient sur 10 000 mais moins d'1 patient sur 1 000 patients traités par ce médicament.

Les effets indésirables ci-dessous ont été rapportés :



# DIPREZAR® FOR

Losartan 100 mg + Hydrochlorothiazide 25 mg

Comprimé

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous:
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit et vous le prenez, il peut être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous avez des difficultés à avaler ou à respirer.

## Composition du médicament

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

HYDROCHLOROTHIAZIDE

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline, mannitol, amide (Yellow) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notable :

Mannitol.

## Classe pharmaco-thérapeutique

DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensin II sanguins entraînant leur contraction. Cela inhibe les récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et contribue à éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue à diminuer la pression artérielle.

## Indications thérapeutiques :

DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle.

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

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la posologie appropriée de DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre ce médicament tous les jours, même si vous vous sentez bien. Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

## Hypertension

La posologie habituelle pour la plupart des patients hypertendus est de un comprimé de DIPREZAR® 50mg/12,5mg comprimé pelliculé par jour. Vous pouvez prendre ce comprimé pour contrôler votre pression artérielle sur une période de 24 heures. Cette dose peut être augmentée à 2 comprimés une fois par jour ou changée à 1 comprimé par jour de DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé (un dosage journalier est de 2 comprimés par jour de DIPREZAR® 50mg/12,5mg comprimé pelliculé ou de 1 comprimé par jour de DIPREZAR® 100mg/25mg comprimé pelliculé).

## Contre-indications :

Ne prenez jamais DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique au losartan, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- Si vous êtes allergique aux autres dérivés sulfamides (par exemple autres diurétiques thiazidiques, certains antibiotiques tels que la sulfamique), demandez à votre médecin.
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée,
- Si vous avez un faible taux de potassium ou de sodium ou un taux élevé de calcium qui ne peuvent pas être correctement régulés par votre corps.
- Si vous souffrez de goutte,
- Si vous êtes enceinte ou pensez que vous pouvez l'être, ou si vous envisagez une grossesse (Voir rubrique "Grossesse et allaitement").
- Si vous allaitez,
- Si votre fonction rénale est gravement dégradée ou si vos reins ne produisent plus d'urine.

## Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'en ait pas. Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé et informez immédiatement les urgences de l'hôpital le plus proche :

- Une réaction allergique grave (éruption cutanée, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, difficultés à avaler ou à respirer).

C'est un effet secondaire grave mais rare qui peut affecter plus d'1 patient sur 10 000 mais moins d'1 patient sur 1 000 patients traités avec ce médicament.

Les effets indésirables ci-dessous ont été rapportés :

PPV 149DH70  
PER 10/22  
LOT 12370

DIPREZAR FORT® 100 mg/25 mg

Losartan + Hydrochlorothiazide

30 Comprimés pelliculés



6 118000 041672

# DIPREZAR® FORT

Losartan 100 mg + Hydrochlorothiazide 25 mg

## Veuillez lire ce

- Gardez cette notice,
- Si vous avez toute q
- Ce médicament vous
- lui être nocif.
- Si l'un des effets int
- ou à votre pharmacien.

PP V 149 DH 70  
P E R 01 / 23  
L O T J 087 - 2

## Composition c

La substance active est  
LOSARTAN POTASSIQUE

HYDROCHLOROTHIAZIDE

Les autres composants so

Cellulose microcristalline, E

(Yellow) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notoia

Mannitol.

## DIPREZAR FORT®

Losartan + Hydrochlorothiazide

30 Comprimés pelliculés



6 118000 041672

miste des récepteurs de

diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche les récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide aide à éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

## Indications thérapeutiques :

DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle.

## Posologie, Mode et voie(s) d'administration, Durée du traitement et Fréquence de la prise

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou de votre pharmacien. Votre médecin décidera de la posologie appropriée de DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre ce comprimé pelliculé aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, cela permettra un contrôle régulier de votre tension artérielle. Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

## Hypertension

La posologie habituelle pour la plupart des patients hypertendus est de un comprimé de DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé par jour pour contrôler votre pression artérielle sur une période de 24 heures. Cette dose peut être augmentée à 2 comprimés une fois par jour ou diminuée à 1 comprimé par jour de DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé (un dosage journalier de 2 comprimés par jour de DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé ou de 1 comprimé par jour de DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé).

## Contre-indications :

Ne prenez jamais DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique au losartan, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Si vous êtes allergique aux autres dérivés sulfamides (par exemple autres diurétiques thiazidiques, certains antibiotiques tels que la sulfaméthoxazole),
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée,
- Si vous avez un faible taux de potassium ou de sodium ou un taux élevé de calcium qui ne peuvent pas être corrigés par l'administration de DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé,
- Si vous souffrez de goutte,
- Si vous êtes enceinte ou pensez que vous pouvez l'être, ou si vous envisagez une grossesse (Voir rubrique "Grossesse et allaitement")
- Si vous allez au lit,
- Si votre fonction rénale est gravement dégradée ou si vos reins ne produisent plus d'urine.

## Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le moins courants. Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé et informez immédiatement les urgences de l'hôpital le plus proche :

- Une réaction allergique grave (éruption cutanée, démangeaisons, gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, difficultés à avaler ou à respirer).

C'est un effet secondaire grave mais rare qui peut affecter plus d'1 patient sur 10 000 mais moins d'1 patient sur 1 000 patients traités par DIPREZAR® FORT 100mg/25mg comprimé pelliculé.

Les effets indésirables ci-dessous ont été rapportés :





**GENPHARMA**

# **Amcard® 5 mg et 10 mg**

Amlodipine

49,40

## **COMPOSITION ET PRÉSENTATION :**

Amlodipine .....

Amlodipine .....

Excipients .....

Boîte de 7, 14 et 28 comprimés sous plaquettes thermoformées.

## **CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :**

Inhibiteur calcique, antihypertenseur, antiangoreux (C : Système car-

## **INDICATIONS :**

Les comprimés de Amcard® sont indiqués dans le traitement préventif d'effort ou l'angor spontané (dont l'angor de Prinzmetal), et dans le tra-

## **CONTRE-INDICATIONS :**

Hypersensibilité aux dihydropyridines.

## **POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**

Adulte uniquement : Angine de poitrine et hypertension : la dose initiale est de 1 comprimé de Amcard® 5 mg une fois par jour. La posologie peut être augmentée à 10 mg par jour en une seule prise en fonction de la réponse au traitement. La dose quotidienne maximale est 10 mg.

Il n'est pas nécessaire d'ajuster les doses chez le sujet âgé et chez l'insuffisant rénal.

Il n'est pas nécessaire d'ajuster les doses d'amlopipine en cas d'association avec des diurétiques thiazidiques, des bêta-bloquants ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

## **PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :**





**GENPHARMA**

# Amcard® 5 mg et 10 mg

Amlodipine

49,40

## COMPOSITION ET PRÉSENTATION :

Amlodipine .....

Amlodipine .....

Excipients .....

Boîte de 7, 14 et 28 comprimés sous plaquettes thermoformées.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Inhibiteur calcique, antihypertenseur, antiangoreux (C : Système car-

## INDICATIONS :

Les comprimés de Amcard® sont indiqués dans le traitement préventif d'effort ou l'angor spontané (dont l'angor de Prinzmetal), et dans le tra-

## CONTRE-INDICATIONS :

Hypersensibilité aux dihydropyridines.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Adulte uniquement : Angine de poitrine et hypertension : la dose initiale est de 1 comprimé de Amcard® 5 mg une fois par jour. La posologie peut être augmentée à 10 mg par jour en une seule prise en fonction de la réponse au traitement. La dose quotidienne maximale est 10 mg.

Il n'est pas nécessaire d'ajuster les doses chez le sujet âgé et chez l'insuffisant rénal.

Il n'est pas nécessaire d'ajuster les doses d'amiodipine en cas d'association avec des diurétiques thiazidiques, des bêta-bloquants ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :





**GENPHARMA**

# Amcard® 5 mg et 10 mg

Amlodipine

49,40

## COMPOSITION ET PRÉSENTATION :

Amlodipine .....

Amlodipine .....

Excipients .....

Boîte de 7, 14 et 28 comprimés sous plaquettes thermoformées.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Inhibiteur calcique, antihypertenseur, antiangoreux (C : Système car-

## INDICATIONS :

Les comprimés de Amcard® sont indiqués dans le traitement préventif d'effort ou l'angor spontané (dont l'angor de Prinzmetal), et dans le tra-

## CONTRE-INDICATIONS :

Hypersensibilité aux dihydropyridines.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Adulte uniquement : Angine de poitrine et hypertension : la dose initiale est de 1 comprimé de Amcard® 5 mg une fois par jour. La posologie peut être augmentée à 10 mg par jour en une seule prise en fonction de la réponse au traitement. La dose quotidienne maximale est 10 mg.

Il n'est pas nécessaire d'ajuster les doses chez le sujet âgé et chez l'insuffisant rénal.

Il n'est pas nécessaire d'ajuster les doses d'amiodipine en cas d'association avec des diurétiques thiazidiques, des bêta-bloquants ou des inhibiteurs de l'enzyme de conversion.

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :



على الفخذ أو أعلى اليد. يكون فعل الأنسولين أسرع إذا تم حقنها في البطن.

8-0191-73-230-1

Mixtard® 30  
100U/ml.  
Suspension injectable  
Flacon de 10ml  
PPV : 190 DH 30



- ◀ كيفية حقن ميكمستارد®
- ◀ تحققوا أنه يحوز لكم
- ◀ يسحب من داخل الم
- ◀ إتبعوا الإرشادات التي
- ◀ قبل حقن هذا الأنسو
- ◀ متاجنان. تكون عملية
- ◀ الحرارة الخارجية.
- ◀ حقن الأنسولين تحت
- ◀ أوالمرضة.
- ◀ يجب ترك الإبرة تحد

يجب تنصيص المرضى باتخاذ الاحتياطات الازمة لتجنب الخفاض السكري في الدم أثناء القاءة. وهذا الأمر هام بصورة خاصة لدى الأشخاص الذين يعانون من ادرك محدود أو غائب بالأعراض السابقة للقصور السكري، أو الذين يعانون من حادث القصور السكري بصورة متكررة. يجب إعادة تقدير فرائهم على قيادة السيارة في مثل هذه الظروف.

#### التأثيرات غير المرغوب فيها

##### - ملخص ملائم السلامة:

التأثير الغير مرغوب فيه الأكثر إشارته إليه خلال العلاج هو إنخفاض معدل السكر في الدم. في التجارب السريرية وأثناء الاستخدام بعد التسويق، يختلف تكرار حدوث انخفاضات سكر الدم حسب المجموعة البشرية، الجرارات المستعملة و توازن معدل السكر في الدم، انظر الفقرة ج. في بداية العلاج بالأنسولين، يمكن أن تظهر عيوب انكسارية، وذمات و تفاعلات في مكان الحقن (الم، الحمرار، طفح جلدي، التهاب و كدمات، تورم و حكة في مكان الحقن)، غالباً ما تكون ردود الفعل هذه مؤقتة. قد يرافق تحسن سريع في توازن سكر الدم اعتلال عصبي مؤلم و حاد عادة ما يكون مؤقت. قد يرافق تكثيف العلاج بالأنسولين و التحسن المفاجئ في نسبة سكر الدم تفاقم مؤقت لإعتلال الشبكية السكري، في حين أن تحسن توازن سكر الدم على المدى الطويل يقلل من خطر تطور إعتلال الشبكية السكري.

##### ب - قائمة مجدولة للتأثيرات الغير مرغوب فيها

التأثيرات الغير مرغوب فيها المذكورة أدناه هي معلومات التجارب السريرية و التي تم تصنفيتهاعتماداً على المعجم الطبي للأنشطة MedDRA و التقويمية حسب الأعضاء ، و يتم تعريف فئات التردد وفقاً: كثير الحدوث ( $\leq 10/1$ )، متوسط الحدوث ( $1/100$  إلى  $> 1/10$ )، قليل الحدوث ( $\leq 1/1000$  إلى  $> 1/100$ )، نادر ( $\leq 1/10000$  إلى  $> 1/10000$ )، نادر جدا ( $> 1/10000$ )، تردادات غير محددة ( لا يمكن تقديرها من خلال البيانات المتاحة).

إعتلالات الجهاز المناعي
قليل الحدوث - طفح جلدي و حكة
نادر جدا - التفاعلات التلقائية*
كثير الحدوث - إنخفاض سكر الدم *
إصابات الجهاز العصبي
قليل الحدوث - داء الأعصاب المحاطي
نادر جدا - عيوب انكسارية
قليل الحدوث - داء الشبكية السكري
اعتلال الجلد و النسيج تحت الجلد
قليل الحدوث - الحقن الشحمي *
إضطرابات عامة و شذوذ في مكان الحقن
قليل الحدوث - ردود في مكان الحقن
قليل الحدوث - الوئمة

\* انظر الفقرة ج



ميكمستارد® هي علامة مسجلة، ملك نوفو نورديسك ثـ / مـ، الدنمارك

© 2019

نووو نورد بيسك ثـ / مـ

# NOCCOL®

**COMPOSITIONS :**  
Simvastatine (DCI)  
Excipients q.s.

Simvastatine (DCI)  
Excipients q.s.

## FORME ET PRÉSENTATIONS

Comprimé pelliculé à 20 mg : Boîtes de 30 et 60.  
Comprimé pelliculé à 40 mg : Boîtes de 30 et 60.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Hypolipidémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (système cardiovasculaire).

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients ayant des artéropathies périphériques avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients diabétiques cardiovasculaires avec au moins un des facteurs de risque suivants (hypertension, sans hyperlipidémie associée).
- Dans les études cliniques 4S et HPS, le traitement par simvastatine a prévenu les coronaropathies graves et les accidents vasculaires cérébraux ischémiques.
- Hypercholestérolémies pures (type II a) ou mixtes (type II b et III) en complément du régime est toujours indispensable. Remarque : Hypertriglycéridémie isolée (types I, IV et V).

## CONTRE-INDICATIONS

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

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
- Itraconazole, kétocanazole, antiprotozoaires et de la rivaroxidine (cf Interaction).
- Femmes qui allaitent.

## Relativités.

- Fibates.
- Jus de pamplemousse.

*En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.*

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

### Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'avoir recours à de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par NOCCOL nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement).
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

### Surveillance des tests hépatiques :

- Comme pour d'autres médicaments hypolipidémiants, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases sériques ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'interruption du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, des tests supplémentaires devront être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent : chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Une élévation des transaminases, en particulier au-delà de 3 fois la limite supérieure de la normale et si cette élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients consommant d'importantes quantités d'alcool et/ou présentant un antécédent de maladie hépatique.

### Effets musculaires :

- Des élévations légères et transitoires des taux plasmatiques de créatine phosphokinase (CPK) d'origine musculaire sont communément observées chez les patients recevant de la simvastatine, mais elles n'ont habituellement pas de retentissement clinique.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase s'associe rarement à la survenue d'atteintes musculaires. Devant des signes cliniques évocateurs (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité douloureuse ou faiblesse musculaire), un dosage de la CPK d'origine musculaire sera pratiqué.
- Une atteinte musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies diffuses, une sensibilité musculaire douloureuse et/ou une élévation importante de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale). Dans ces conditions, le traitement doit être arrêté.
- Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase sont augmentés par l'association à des médicaments qui peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les fibrates. Des rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobinurie ont été rapportées.
- Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devrait être interrompu ou arrêté en cas de survenue d'un facteur prédisposant à l'apparition d'une insuffisance rénale aiguë, une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, hypotension, intervention chirurgicale majeure, traumatisme majeur, perturbations métaboliques, endocrinianes ou électrolytiques sévères, épilepsie non contrôlée).
- La simvastatine est métabolisée par l'isomérite 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'atteinte musculaire semble être augmenté lors de l'administration de simvastatine avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du CYP 3A4 aux doses thérapeutiques, car les taux plasmatiques de simvastatine peuvent être augmentés de façon importante dans cette situation (cf Interaction).

### Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas recommandée chez l'enfant. De plus, il n'existe pas d'expérience disponible à ce sujet chez des enfants souffrant d'hypercholestérolémie familiale homozygote.

### Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure à 40 mg ne devrait être envisagée après 70 ans que sous une surveillance clinique et biologique étroite.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

### Associations contre-indiquées :

- Antiprotozoaires (amprénavir, indinavir, neflavir, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses (diminution du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémiant). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétocanazole (par extrapolation à la dose d'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses par diminution du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémiant. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypercholestérolémiant pendant la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétocanazole).
- Delavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémiant). Utiliser une autre statine.

NOCCOL®  
30 comprimés pelliculés  
20 mg

1 comprimé pelliculé  
20 mg

40 mg



9760

accident vasculaire cérébral,

un haut risque

événements

la poursuite

# NOCCOL®

**COMPOSITIONS :**  
Simvastatine (DCI)  
Excipients q.s.

Simvastatine (DCI)  
Excipients q.s.

## FORME ET PRÉSENTATIONS

Comprimé pelliculé à 20 mg : Boîtes de 30 et 60.  
Comprimé pelliculé à 40 mg : Boîtes de 30 et 60.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Hypolipidémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (système cardiovasculaire).

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients ayant des artéropathies périphériques avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients diabétiques cardiovasculaires avec au moins un des facteurs de risque suivants (hypertension, sans hyperlipidémie associée).
- Dans les études cliniques 4S et HPS, le traitement par simvastatine a prévenu les coronaropathies graves et les accidents vasculaires cérébraux ischémiques.
- Hypercholestérolémies pures (type II a) ou mixtes (type II b et III) en complément du régime. Le régime est toujours indispensable. Remarque : Hypertriglycéridémie isolée (types I, IV et V).

## CONTRE-INDICATIONS

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

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
- Itraconazole, kétocanazole, antiprotozoaires et de la rivaroxidine (cf Interaction).
- Femmes qui allaitent.

## Relativités.

- Fibates.
- Jus de pamplemousse.

*En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.*

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

### Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'avoir recours à de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par NOCCOL nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement).
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

### Surveillance des tests hépatiques :

- Comme pour d'autres médicaments hypolipidémiants, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases sériques ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'interruption du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, des tests supplémentaires devront être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent : chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Une élévation des transaminases, en particulier au-delà de 3 fois la limite supérieure de la normale et si cette élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients consommant d'importantes quantités d'alcool et/ou présentant un antécédent de maladie hépatique.

### Effets musculaires :

- Des élévations légères et transitoires des taux plasmatiques de créatine phosphokinase (CPK) d'origine musculaire sont communément observées chez les patients recevant de la simvastatine, mais elles n'ont habituellement pas de retentissement clinique.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase s'associe rarement à la survenue d'atteintes musculaires. Devant des signes cliniques évocateurs (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité douloureuse ou faiblesse musculaire), un dosage de la CPK d'origine musculaire sera pratiqué.
- Une atteinte musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies diffuses, une sensibilité musculaire douloureuse et/ou une élévation importante de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale). Dans ces conditions, le traitement doit être arrêté.
- Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase sont augmentés par l'association à des médicaments qui peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les fibrates. Des rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobinurie ont été rapportées.
- Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devrait être interrompu ou arrêté en cas de survenue d'un facteur prédisposant à l'apparition d'une insuffisance rénale aiguë, une rhabdomyolyse (infection aiguë severe, hypotension, intervention chirurgicale majeure, traumatisme majeur, perturbations métaboliques, endocrinianes ou électrolytiques sévères, épilepsie non contrôlée).
- La simvastatine est métabolisée par l'isomérisme 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'atteinte musculaire semble être augmenté lors de l'administration de simvastatine avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du CYP 3A4 aux doses thérapeutiques, car les taux plasmatiques de simvastatine peuvent être augmentés de façon importante dans cette situation (cf Interaction).

### Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas recommandée chez l'enfant. De plus, il n'existe pas d'expérience disponible à ce sujet chez des enfants souffrant d'hypercholestérolémie familiale homozygote.

### Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure à 40 mg ne devrait être envisagée après 70 ans que sous une surveillance clinique et biologique étroite.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

### Associations contre-indiquées :

- Antiprotozoaires (amprénavir, indinavir, neflavir, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses (diminution du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémiant). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétocanazole (par extrapolation à la dose d'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses par diminution du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémiant. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypercholestérolémiant pendant la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétocanazole).
- Delavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémiant). Utiliser une autre statine.

NOCCOL®  
30 comprimés pelliculés  
20 mg

1 comprimé pelliculé  
20 mg  
40 mg



9760

accident vasculaire cérébral,

un haut risque

événements

la poursuite



# 0 mg et 300 mg, comprimés ALLOPURINOL

gralité de cette notice avant de prendre des informations importantes pour vous avoir besoin de la lire. Demandez plus d'informations à votre pharmacien/ère. Personnellement prescrit. Ne le donnez pas à une personne qui n'en a pas besoin, même si les signes de leur maladie deviennent grave ou si vous remarquez un changement dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien/ère.

**rimés, et dans quels cas est-il utile de prendre ZYLCORIC ?**

**comprimés ?**  
**bles éventuels ?**  
**comprimés ?**

**comprimés. ET DANS QUELS CAS**

contient un principe actif appelé l'allopurinol. Il peut entraîner certaines réactions chimiques dans votre corps qui peuvent entraîner l'acide urique dans le sang et les urines. Ces réactions peuvent réduire ou prévenir la formation de dépôts d'acide urique dans le corps. Ces dépôts sont responsables de la goutte et de certains autres types de problèmes de santé.

## INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLCORIC

?  
né(e) d'une intolérance à certains sucres, médicament.

**Précaution :**  
allopurinol ou à l'un des constituants du produit

(contre-indication liée à la forme pharmaceutique). Veuillez demander l'avis de votre pharmacien ou de votre pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre

de votre foie ou de vos reins.

ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme).

de goutte.  
n, africaine ou indienne.

**avec ZYLCORIC, comprimé:**  
peut être signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. La réaction cutanée peut entraîner des ulcères au nez, des organes génitaux et une conjonctivite. Des éruptions cutanées graves sont souvent pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, (semblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers tout le corps et une desquamation de la peau. En cas de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez immédiatement votre pharmacien/ère. Si vous souffrez de calculs dans les voies urinaires, informez votre pharmacien/ère. Autres médicaments et ZYLCORIC : Informez votre pharmacien/ère de prendre ZYLCORIC avec d'autres médicaments.

**LOT 200364**

**EXP 02 2024**

**PPV 46.70 DH**

## ZYLCORIC 100 mg

Balise de 100 comprimés  
A.M. N° 63 DMP/21/NTT  
SOTHEMA BOUSKOURA

Remboursable AMO



6 118000 022268

conseillé de ne pas prendre ZYLCORIC si vous prenez ce médicament.

**Conduite de véhicules et machines :**  
Dans de rares cas, la prise de ZYLCORIC peut entraîner des vertiges, ou d'autres effets indésirables. Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines si vous prenez ZYLCORIC.

## Liste des excipients à effet connu

Si votre pharmacien/ère vous a donné ZYLCORIC, contactez votre pharmacien/ère. L'utilisation de ce médicament peut entraîner une intolérance au galactose, une malabsorption du glucose ou de la fructose.

## 3. COMMENT PRENDRE ZYLCORIC

Veuillez à toujours prendre ZYLCORIC comme recommandé par votre pharmacien/ère.

Les comprimés doivent être pris avec un repas.

### Posologie

La posologie recommandée est de 100 mg par jour.

Les posologies recommandées sont généralement les suivantes :

Si vous êtes âgé(e) ou si vous avez une maladie, votre pharmacien/ère pourra vous prescrire une dose plus élevée ou une dose quotidienne plus élevée.

**Utilisation chez les enfants et adolescents :** Les posologies habituelles sont recommandées.

**Mode et voie d'administration :** ZYLCORIC est pris par voie orale.

Les comprimés sont à prendre avec un repas.