

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVR 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.

## **rmacie :**

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.

## **taire :**

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.

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



## **Déclaration de Maladie**

Nº P19- 0042929

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

### **Cadre réservé à l'adhérent(e)**

Matricule : 2425

Société :

Actif  Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : ..... Total des frais engagés : ..... Dhs

### **Cadre réservé au Médecin**

Cachet du médecin :



Date de consultation : 21/07/2020

Nom et prénom du malade : HASSOUNE EL M'hamed Age :

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : Corona + AVC + Diabète

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : ..... Le : ..... / ..... / .....

Signature de l'adhérent(e) :

TNT: 09000009

## 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
21/07/2020	5 +		250	Dr. ALLAOUI Mohamed Cardiologue 26, Rue de France Ville Oas... - Casablanca Tel: 0522 98 07 06 - Fax: 0522 91 83 25

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
HARMASIE JERIDA 61, Bd Abderrahim Bouabdellah Oasis - Casablanca Tel: 0522 23 54 47 / 0522 91 47 20	21/07/2020	2621.80

## 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
		A M	P C	I M	I V	

## 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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

**O.D.F PROTHESES DENTAIRES**

**DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE**

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
B	35533411	11433553
G		

**(Création, remont, adjonction)**  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS      VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXE



**valable 3 mois**

Le 21.07.2020

## **DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE**

(À adresser au médecin conseil de la MUPRAS sous pli confidentiel)

Je soussigné : .....

Certifie que Mlle, Mme, M. : *HADJ TOUHIR Abdellah*

Présente .....

Nécessitant un traitement d'une durée de : .....

*Cancer + AVC + Diabète*

Dont ci-joint ordonnance : *longue durée*

(à défaut noter le traitement prescrit) .....

site : [www.mupras.com](http://www.mupras.com) // mail : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com) // tel : 0522-20-45-45 ou 0522-22-78-15 / fax : 0522-22-78-18

Adresse : Center d'affaire Allal Ben Abdellah, 49, Angle Rue Allal Ben Abdellah et Rue Mohammed Fakir

6ème Etage. Casablanca



الدكتور محمد علاوي

Dr. Mohamed ALLAOUI

CARDIOLOGUE

DES de Cardiologie  
et

Pathologie Vasculaire  
de la Faculté

de

Médecine de PARIS

Ancien Interne  
des

Hôpitaux de NANCY

Membre de la Société

Française de Cardiologie

Lot : 072646  
Dlouo : 07/2021  
P.P.C: 79.90 Dh

Lot : 072646  
Dlouo : 07/2021  
P.P.C: 79.90 Dh

Lot : 072646  
Dlouo : 07/2021  
P.P.C: 79.90 Dh

# مصحة أمراض القلب الدار البيضاء - الوازيس

## CLINIQUE Cardiologique Casa-Oasis

Cardiologie / Cardiologie Interventionnelle / Radiologie Vasculaire Interventionnelle

Chirurgie Cardio Vasculaire et Thoracique

**Coro-Scanner / 128 barrettes**

PHARMACIE JERRADA  
61, Bd Abderrahim Bouabid  
Oasis - Casablanca  
Tel: 0522.23.54.49 / 05.22.98.47.20

ل: 21.07.2020

M<sup>u</sup>

HARTOUNI

EL MILoudia

21.80 × 5 = 109.00

Aspecific 100g 1 - 0 212 × 3 = 736.00

Olmetec 20g y : 0 - 0 39.30 × 5 = 196.50

Al dactazine g : 0 - 0 67.80 × 2 = 135.60

Tiprol 10g y : 1/2 0 - 0 96 × 3 = 288.00

Belmetol 20g gel : 1 0 - 0 99 × 3 = 297.00

LD-NIR 20g gel : 0 0 - 0 79.90 × 3 = 239.70

3 Dvit : 1 flegm 1 min (3 flegm) 0 - 0

Agree of cur

2021.80

PHARMACIE JERRADA  
61, Bd Abderrahim Bouabid  
Oasis - Casablanca  
Tel: 0522.23.54.49 / 05.22.98.47.20  
20, Rue de France Ville Oasis - Casa  
CLINIQUE CASA - OASIS  
Tél: 0522.98.07.06 - Fax: 0522.98.83.25

Dr.ALLAOUI Mohamed  
Cardiologue  
20, Rue de France Ville Oasis - Casa  
Tél: 0522.98.07.06 - Fax: 0522.98.83.25

20, Rue France Ville - Oasis - CASABLANCA 20000، زنقة فرنس قيل - وازيس - الدار البيضاء

Tél. : 05 22 98 75 75 / 05 22 98 07 06 / 05 22 99 49 72 - Fax : 05 22 98 83 25 - GSM : 06 72 29 45 14 - 06 72 29 47 13 - 06 72 29 48 72  
E-mail : clinique\_cardiologique@hotmail.com - Patente : 34788311 - C.N.S.S : 7379622 - I.F. : 01006967 - I.C.E : 001750502000084

N° Cpte : 190 780 21211 430 4969 0009 74 Banque Centrale Populaire - Casablanca



# ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ Dénomination : ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg.

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

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

## c/ Forme pharmaceutique et présentation :

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

## d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

AUTRES ANALGÉSIE ET ANTIPYRÉTIQUES

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

Ce médicament contient de l'aspirine.

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

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

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

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

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

## 3- ATTENTION !

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

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

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

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

LOT : 20A007  
PER.:09 2021

ASPEGIC 100MG  
SACHETS B20

P.P.V : 21DH80

g à des  
voleurs  
oraux,

6 118000 061113

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

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

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

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

En conséquence :

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

\* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyse (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des



# ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ Dénomination : ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg.

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

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

## c/ Forme pharmaceutique et présentation :

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

## d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

AUTRES ANALGÉSIE ET ANTIPYRÉTIQUES

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

Ce médicament contient de l'aspirine.

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

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

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

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

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

## 3- ATTENTION !

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

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

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

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

LOT : 20A007  
PER.:09 2021

ASPEGIC 100MG  
SACHETS B20

P.P.V : 21DH80

g à des  
voleurs  
oraux,

6 118000 061113

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

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

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

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

En conséquence :

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

\* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyse (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des



# ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ Dénomination : ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg.

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

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

## c/ Forme pharmaceutique et présentation :

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

## d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

AUTRES ANALGÉSIE ET ANTIPYRÉTIQUES

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

Ce médicament contient de l'aspirine.

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

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

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

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

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

## 3- ATTENTION !

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

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

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

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

LOT : 20A007  
PER.:09 2021

ASPEGIC 100MG  
SACHETS B20

P.P.V : 21DH80

g à des  
voleurs  
oraux,

6 118000 061113

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

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

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

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

En conséquence :

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

\* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyse (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des



# ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ Dénomination : ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg.

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

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

## c/ Forme pharmaceutique et présentation :

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

## d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

AUTRES ANALGÉSIE ET ANTIPYRÉTIQUES

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

Ce médicament contient de l'aspirine.

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

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

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

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

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

## 3- ATTENTION !

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

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

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

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

LOT : 20A007  
PER.:09 2021

ASPEGIC 100MG  
SACHETS B20

P.P.V : 21DH80

g à des  
voleurs  
oraux,

6 118000 061113

reins, • maladie dosées supérieures, • fortes doses, n° rhumatismales (jusqu'à 60 mg) et lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

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

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

En conséquence :

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

\* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyse (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des



# ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ Dénomination : ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg.

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

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

## c/ Forme pharmaceutique et présentation :

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

## d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

AUTRES ANALGÉSIE ET ANTIPYRÉTIQUES

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

Ce médicament contient de l'aspirine.

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

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

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

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

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

## 3- ATTENTION !

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

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

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

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

LOT : 20A007  
PER.:09 2021

ASPEGIC 100MG  
SACHETS B20

P.P.V : 21DH80

g à des  
voleurs  
oraux,

6 118000 061113

reins, • maladie dosées supérieures, • fortes doses, n° rhumatismales (jusqu'à 60 mg) et lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

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

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

En conséquence :

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

\* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyse (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des



6 118001 101214

**OLMETEC® 20 mg**

30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA  
41, rue Mohamed DIOURI, Casablanca  
Pharmacien Responsable:

AMINA DAOUDI

**PPV: 252,00 DH**



6 118001 101214

**OLMETEC® 20 mg**

30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA  
41, rue Mohamed DIOURI, Casablanca  
Pharmacien Responsable:

AMINA DAOUDI

**PPV: 252,00 DH**



6 118001 101214

**OLMETEC® 20 mg**

30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA  
41, rue Mohamed DIOURI, Casablanca  
Pharmacien Responsable:

AMINA DAOUDI

**PPV: 252,00 DH**

LOT N° : 1288557

# ALDACTA

spironolactone, altizide

**1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT****a. DENOMINATION**

ALDACTAZINE® 25 mg / 15

093

P.P.V

39

30

39,30

Aldectazine®

20 Comprimés comprimés



6 118000 250517

**2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

Ce médicament est une association de deux diurétiques préconisée dans le traitement de :

- Hypertension artérielle,
- Cédèmes d'origine rénale, cardiaque et hépatique.

**3. ATTENTION !****a. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT  
(CONTRE-INDICATIONS)**

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

- Insuffisance rénale grave ;
  - Insuffisance hépatique grave ;
  - Hyperkaliémie ;
  - Allergie à l'un des constituants de ce médicament ;
  - Association à d'autres diurétiques épargneurs de potassium (sauf en cas d'hypokaliémie).
- EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.*

**b. MISES EN GARDE SPECIALES**

En cas d'atteinte hépatique, les diurétiques thiazidiques et apparentés peuvent induire une encéphalopathie hépatique. Dans ce cas, l'administration du diurétique doit être immédiatement interrompue.

**c. PRECAUTIONS D'EMPLOI**

Dans certaines situations pathologiques comme les troubles hépatiques, le diabète, la goutte, les maladies rénales, votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens paracliniques (prise de sang).

Compte tenu de l'effet diurétique de ce médicament, il est préférable d'éviter de reprendre la dernière prise tard dans la journée afin d'éviter d'éventuels réveils nocturnes.

*EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.*

**d. INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS**

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A

LOT N° : 1288557

# ALDACTA

spironolactone, altizide

**1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT****a. DENOMINATION**

ALDACTAZINE® 25 mg / 15

093

P.P.V

39

30

39,30

Aldectazine®

20 Comprimés comprimés



6 118000 250517

**2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

Ce médicament est une association de deux diurétiques préconisée dans le traitement de :

- Hypertension artérielle,
- Cédèmes d'origine rénale, cardiaque et hépatique.

**3. ATTENTION !****a. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT  
(CONTRE-INDICATIONS)**

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

- Insuffisance rénale grave ;
  - Insuffisance hépatique grave ;
  - Hyperkaliémie ;
  - Allergie à l'un des constituants de ce médicament ;
  - Association à d'autres diurétiques épargneurs de potassium (sauf en cas d'hypokaliémie).
- EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.*

**b. MISES EN GARDE SPECIALES**

En cas d'atteinte hépatique, les diurétiques thiazidiques et apparentés peuvent induire une encéphalopathie hépatique. Dans ce cas, l'administration du diurétique doit être immédiatement interrompue.

**c. PRECAUTIONS D'EMPLOI**

Dans certaines situations pathologiques comme les troubles hépatiques, le diabète, la goutte, les maladies rénales, votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens paracliniques (prise de sang).

Compte tenu de l'effet diurétique de ce médicament, il est préférable d'éviter de reprendre la dernière prise tard dans la journée afin d'éviter d'éventuels réveils nocturnes.

*EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.*

**d. INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS**

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A

LOT N° : 1288557

# ALDACTA

spironolactone, altizide

**1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT****a. DENOMINATION**

ALDACTAZINE® 25 mg / 15

093

P.P.V

39

30

39,30

Aldectazine®

20 Comprimés comprimés



6 118000 250517

**2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

Ce médicament est une association de deux diurétiques préconisée dans le traitement de :

- Hypertension artérielle,
- Cédèmes d'origine rénale, cardiaque et hépatique.

**3. ATTENTION !****a. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT  
(CONTRE-INDICATIONS)**

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

- Insuffisance rénale grave ;
  - Insuffisance hépatique grave ;
  - Hyperkaliémie ;
  - Allergie à l'un des constituants de ce médicament ;
  - Association à d'autres diurétiques épargneurs de potassium (sauf en cas d'hypokaliémie).
- EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.*

**b. MISES EN GARDE SPECIALES**

En cas d'atteinte hépatique, les diurétiques thiazidiques et apparentés peuvent induire une encéphalopathie hépatique. Dans ce cas, l'administration du diurétique doit être immédiatement interrompue.

**c. PRECAUTIONS D'EMPLOI**

Dans certaines situations pathologiques comme les troubles hépatiques, le diabète, la goutte, les maladies rénales, votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens paracliniques (prise de sang).

Compte tenu de l'effet diurétique de ce médicament, il est préférable d'éviter de reprendre la dernière prise tard dans la journée afin d'éviter d'éventuels réveils nocturnes.

*EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.*

**d. INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS**

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A

LOT N° : 1288557

# ALDACTA

spironolactone, altizide

**1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT****a. DENOMINATION**

ALDACTAZINE® 25 mg / 15

093

P.P.V

39

30

39,30

Aldectazine®

20 Comprimés comprimés



6 118000 250517

**2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

Ce médicament est une association de deux diurétiques préconisée dans le traitement de :

- Hypertension artérielle,
- Cédèmes d'origine rénale, cardiaque et hépatique.

**3. ATTENTION !****a. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT  
(CONTRE-INDICATIONS)**

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

- Insuffisance rénale grave ;
  - Insuffisance hépatique grave ;
  - Hyperkaliémie ;
  - Allergie à l'un des constituants de ce médicament ;
  - Association à d'autres diurétiques épargneurs de potassium (sauf en cas d'hypokaliémie).
- EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.*

**b. MISES EN GARDE SPECIALES**

En cas d'atteinte hépatique, les diurétiques thiazidiques et apparentés peuvent induire une encéphalopathie hépatique. Dans ce cas, l'administration du diurétique doit être immédiatement interrompue.

**c. PRECAUTIONS D'EMPLOI**

Dans certaines situations pathologiques comme les troubles hépatiques, le diabète, la goutte, les maladies rénales, votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens paracliniques (prise de sang).

Compte tenu de l'effet diurétique de ce médicament, il est préférable d'éviter de reprendre la dernière prise tard dans la journée afin d'éviter d'éventuels réveils nocturnes.

*EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.*

**d. INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS**

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A

# BIPROL POLYMEDIC® 10 mg

Comprimés pelliculés quadrisécables

Boîtes de 30

Bisoprolol fumarate

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

\* Gardez cette notice, vous pourrez 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.

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### Composition, qualitative et quantitative

Bisoprolol fumarate ..... 10 mg  
Excipients ..... qsp ..... 1 cps

### Excipient à effet notable :

Sans objet.

### Classe pharmaco-thérapeutique

La substance active dans ce médicament a pour nom le Fumarate de Bisoprolol. Le fumarate de Bisoprolol appartient à un groupe de médicaments appelés les bêtabloquants.

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans :

\* Le traitement de l'hypertension artérielle,

\* La prévention des crises d'angor d'effort (variété de crise d'angine de poitrine),  
**COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?**

### POSOLOGIE :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est d'un comprimé de BIPROL POLYMEDIC 10 mg, une fois par jour. Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour. Le traitement par le Bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement. Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 3,75 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 7,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de Bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien

**Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale :**  
Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique la dose maximale est de 10 mg par jour.

### Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

### Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de BIPROL POLYMEDIC 10 mg comprimé pelliculé n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

**BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadrisécable** doit être pris le matin, avec ou sans nourriture. Avalez le ou les comprimé(s) entier(s) avec un peu d'eau sans les croquer ou l'(es) écraser.

### DUREE DE TRAITEMENT :

Le traitement par BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadrisécable est habituellement un traitement de longue durée.

ATT

DAN

Ne

qua

T All

\* As

\* Tr

phé

les c

\* Ph

\* Act

\* Insu

\* Agc

intrave

\* Rythme

\* Pression ar

\* Certaines affec

irréguli

(bloc

sino-auriculaire, m

\* Choc cardiaq

la pression artéri

EN CAS DE DOU

VOTRE MEDECIN

EFFETS NON SOI

Comme tous les médicaments, BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadrisécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Pour éviter la survenue d'une réaction grave, parlez à un médecin si un effet indésirable se produit soudainement ou s'aggrave rapidement. Les effets indésirables les plus graves sont liés à la fonction cardiaque :

- \* Ralentissement du rythme cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 10 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angor).

- \* Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angor).

- \* Battements cardiaques irréguliers (affecte moins d'1 patient sur 100).

- \* Aggravation des symptômes de blocage du vaisseau sanguin principal qui alimente les jambes, en particulier au début du traitement (fréquence indéterminée).

Si vous ressentez des étourdissements ou une faiblesse ou si vous avez des difficultés pour respirer, veuillez contacter votre médecin aussitôt que possible. Les autres effets indésirables sont présentés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

### Effets fréquents (affectent moins d'1 patient sur 10) :

- \* Fatigue\*, sensation de faiblesse (chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique), vertiges\*, maux de tête\*.

- \* Sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds.

- \* Pression artérielle basse.

- \* Troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée ou constipation.

### Effets peu fréquents (affectent moins d'1 patient sur 100) :

- \* Troubles du sommeil.

- \* Dépression.

- \* Vertiges lors du passage à la position debout.

- \* Gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques.

- \* Faiblesse musculaire, crampes.

### Effets rares (affectent moins d'1 patient sur 1000) :

- \* Troubles de l'audition.

- \* Rhinite allergique.

- \* Diminution de la sécrétion de larmes.

- \* Inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux.

- \* Résultats d'analyses anormaux.

- \* Réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruptions cutanées.

- \* Troubles de l'érection.

- \* Cauchemars, hallucinations.

- \* Perle de connaissance.

### Effets très rares (affectent moins d'1 patient sur 10 000) :

- \* Irritation et rougeur des yeux (conjunctivite).

- \* chute des cheveux.

- \* Apparition ou aggravation d'une éruption cutanée squameuse (psoriasis).

0 5 9 8 2 0 0 2 3

P P 6 7 D R 8 0

67,80

# BIPROL® 10 mg

30 Comprimés pelliculés

sécables



**BIPROL POLYMEDIC® 10 mg**  
Comprimés pelliculés quadrisécables  
Boîtes de 30  
Bisoprolol fumarate

- \* 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.

**IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

**Composition, qualitative et quantitative**

Bisoprolol fumarate ..... 10 mg  
Excipients ..... qsp ..... 1 cps

**Excipient à effet notable :**

Sans objet.

**Classe pharmaco-thérapeutique**

La substance active dans ce médicament a pour nom le Fumarate de Bisoprolol. Le fumarate de Bisoprolol appartient à un groupe de médicaments appelés les bêtabloquants.

**DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?**

Ce médicament est indiqué dans :

- \* Le traitement de l'hypertension artérielle,
- \* La prévention des crises d'angor d'effort (variété de crise d'angine de poitrine),

**COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?**

**POSOLOGIE :**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est d'un comprimé de BIPROL POLYMEDIC 10 mg, une fois par jour. Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour. Le traitement par le Bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement. Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 3,75 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 7,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de Bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien

**Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale :**  
Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique la dose maximale est de 10 mg par jour.

**Posologie chez les personnes âgées**

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

**Posologie chez l'enfant**

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de BIPROL POLYMEDIC 10 mg comprimé pelliculé n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

**MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :**

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadrisécable doit être pris le matin, avec ou sans nourriture. Avalez le ou les comprimé(s) entier(s) avec un peu d'eau sans les croquer ou l'(es) écraser.

**DUREE DE TRAITEMENT :**

Le traitement par BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadrisécable est habituellement un traitement de longue durée.

ATT  
DAN  
Ne  
qua  
• All  
• As  
• Tr  
phé  
les c  
• Ph  
• Act  
• Insu  
• Aga  
intrave  
• Rythm  
• Pression ar  
• Certaines affec  
irrégulières (bloc  
sino-auriculaire, m  
• Choc cardiaq  
la pression artériell  
EN CAS DE DOU  
VOTRE MEDECIN

EFFETS NON SOI  
Comme tous les médicaments, BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadrisécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.  
Pour éviter la survenue d'une réaction grave, parlez à un médecin si un effet indésirable se produit soudainement ou s'aggrave rapidement. Les effets indésirables les plus graves sont liés à la fonction cardiaque :

- \* Ralentissement du rythme cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 10 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angor).
- \* Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angor).
- \* Battements cardiaques irréguliers (affecte moins d'1 patient sur 100).
- \* Aggravation des symptômes de blocage du vaisseau sanguin principal qui alimente les jambes, en particulier au début du traitement (fréquence indéterminée).

Si vous ressentez des étourdissements ou une faiblesse ou si vous avez des difficultés pour respirer, veuillez contacter votre médecin aussitôt que possible. Les autres effets indésirables sont présentés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

- Effets fréquents (affectent moins d'1 patient sur 10) :**
- \* "Fatigue", sensation de faiblesse (chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique), vertiges, maux de tête.
  - \* Sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds.
  - \* Pression artérielle basse.
  - \* Troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée ou constipation.

**Effets peu fréquents (affectent moins d'1 patient sur 100) :**

- \* Troubles du sommeil.
- \* Dépression.
- \* Vertiges lors du passage à la position debout.
- \* Gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques.
- \* Faiblesse musculaire, crampes.

**Effets rares (affectent moins d'1 patient sur 1000) :**

- \* Troubles de l'audition.
- \* Rhinite allergique.
- \* Diminution de la sécrétion de larmes.
- \* Inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux.
- \* Résultats d'analyses anormaux.
- \* Réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruptions cutanées.

**Troubles de l'érection.**

**Cauchemars, hallucinations.**

**Perle de connaissance.**

**Effets très rares (affectent moins d'1 patient sur 10 000) :**

- \* Irritation et rougeur des yeux (conjunctivite).
- \* Chute des cheveux.
- \* Apparition ou aggravation d'une éruption cutanée squameuse (psoriasis).

0 5 9 8 2 0 0 2 3  
P P 6 7 D R 8 0  
*67,80*

**BIPROL® 10 mg**  
30 Comprimés pelliculés  
sécables



6 118001 200825

# BELMAZOL® 20 mg

Lisez cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations utiles pour votre traitement.  
Si vous avez d'autres questions, ou 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, car cela pourrait lui être nocif.  
Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire à nouveau.

## 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### a) DENOMINATION

BELMAZOL® 20 mg

### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par gélule :

Oméprazole ..... 20 mg

Excipients : q.s.

Composition de la gélule : sunset jaune (E110), dioxyde de titane (E171), indigo carmin (E132), gélatine.

### c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

Boîtes de 7, 14 et de 28 gélules.

### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons (code ATC : A02BC01).

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

### Adulte :

- Traitements des ulcères duodénaux.
- Prévention des récidives d'ulcères duodénaux.
- Traitements des ulcères gastriques.
- Prévention des récidives d'ulcères gastriques.
- En association avec des antibiotiques appropriés, éradication de Helicobacter pylori (H pylori) dans la maladie ulcèreuse gastroduodénale.
- Traitements des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).
- Prévention des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) chez les patients à risque.
- Traitements de l'œsophagite par reflux.
- Traitements d'entretien des patients après cicatrisation d'une œsophagite par reflux.
- Traitements du reflux gastro-œsophagien symptomatique.
- Traitements du syndrome de Zollinger-Ellison.

### Utilisation pédiatrique :

Enfant à partir de 1 an et ≥ 10 kg :

- Traitements de l'œsophagite par reflux.
  - Traitements symptomatiques du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien.
- Enfant de plus de 4 ans et adolescent :
- En association avec des antibiotiques, traitement de l'ulcère duodénal consécutif à une infection par Helicobacter pylori.

## 3. ATTENTION

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

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

- Hypersensibilité à l'oméprazole, aux dérivés benzimidazoliques ou à l'un des excipients.
- L'oméprazole ne doit pas être administré de façon concomitante avec le neflazin.

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

#### UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Certains enfants atteints d'affections chroniques peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que cela ne soit pas recommandé.
- Un traitement par inhibiteurs de la pompe à protons pourrait légèrement augmenter le risque d'infections gastro-intestinales, comme une infection par salmonella et par campylobacter.

## 4. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

### a) POSOLOGIE USUELLE

#### \* Adulte :

Traitements des ulcères duodénaux

Prévention des récidives d'ulcères duodénaux

Traitements des ulcères gastriques

Prévention des récidives d'ulcères gastriques

gélules de BELMAZOL® 20 mg

Eradication de Helicobacter

- soit 1 gélule de BELMAZOL®

par jour pendant une semaine;

- soit 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg + clarithromycine

500mg ou tindazole 500mg), chacun 2 fois par jour;

- soit 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg une fois par jour (ou 500 mg ou tindazole 500 mg), chacun des deux

Si le patient présente encore H pylori après cette traite

Traitements des ulcères gastriques et duodénaux

BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines

Prévention des ulcères gastriques et duodénaux

risque (âge > 60 ans, antécédents d'ulcères g

digestive haute) : 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour

Traitements de l'œsophagite par reflux : 1 à 2 gélules

Traitements d'entretien des patients après cicatrisation

augmenter à 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg par jour

Traitements du reflux gastro-œsophagien symptomatique

pendant 4 semaines.

Traitements du syndrome de Zollinger-Ellison : 3 gélules par jour. Pour des posologies supérieures à

80 mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

#### \* Enfant :

Enfant de plus de 1 an et 10 - 20 kg :

Traitements symptomatiques du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien

: la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

Œsophagite par reflux : la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Enfant de plus de 2 ans et > 20 kg :

Traitements symptomatiques du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien

: la posologie recommandée est de 20 à 40 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

Œsophagite par reflux : la posologie recommandée est de 20 à 40 mg 1 fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Adolescent et enfant de plus de 4 ans :

Traitements de l'ulcère duodénal associé à une infection par H.pylori :

Poids (15-30 kg) : oméprazole 10 mg + amoxicilline 25 mg/kg de poids corporel + clarithromycine 7,5

mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

Poids (31-40 kg) : oméprazole 20 mg + amoxicilline 750 mg + clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

Poids (> 40 kg) : oméprazole 20 mg + amoxicilline 1 g + clarithromycine 500 mg sont administrés

simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

#### \* Population particulière :

Insuffisants rénaux : aucun ajustement posologique n'est nécessaire.

Insuffisants hépatiques : une dose journalière de 10 mg-20 mg peut suffire.

Sujets âgés (> 65 ans) : aucune adaptation posologique n'est nécessaire.

DANS TOUS LES CAS VOUS DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE

VOTRE MEDECIN.

### b) VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

Il est recommandé de prendre les gélules de Belmazol® 20 mg le matin, de préférence à jeun, et de les

## EXP :

PPV

96,00

BELMAZOL® 20 mg

28 gélules



6 118000 070139

# BELMAZOL® 20 mg

Lisez cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations utiles pour votre traitement.  
Si vous avez d'autres questions, ou 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, car cela pourrait lui être nocif.  
Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire à nouveau.

## 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### a) DENOMINATION

BELMAZOL® 20 mg

### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par gélule :

Oméprazole ..... 20 mg

Excipients : q.s.

Composition de la gélule : sunset jaune (E110), dioxyde de titane (E171), indigo carmin (E132), gélatine.

### c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

Boîtes de 7, 14 et de 28 gélules.

### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons (code ATC : A02BC01).

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

### Adulte :

- Traitements des ulcères duodénaux.
- Prévention des récidives d'ulcères duodénaux.
- Traitements des ulcères gastriques.
- Prévention des récidives d'ulcères gastriques.
- En association avec des antibiotiques appropriés, éradication de Helicobacter pylori (H pylori) dans la maladie ulcèreuse gastroduodénale.
- Traitements des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).
- Prévention des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) chez les patients à risque.
- Traitements de l'œsophagite par reflux.
- Traitements d'entretien des patients après cicatrisation d'une œsophagite par reflux.
- Traitements du reflux gastro-œsophagien symptomatique.
- Traitements du syndrome de Zollinger-Ellison.

### Utilisation pédiatrique :

Enfant à partir de 1 an et ≥ 10 kg :

- Traitements de l'œsophagite par reflux.
  - Traitements symptomatiques du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien.
- Enfant de plus de 4 ans et adolescent :
- En association avec des antibiotiques, traitement de l'ulcère duodénal consécutif à une infection par Helicobacter pylori.

## 3. ATTENTION

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

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

- Hypersensibilité à l'oméprazole, aux dérivés benzimidazoliques ou à l'un des excipients.
- L'oméprazole ne doit pas être administré de façon concomitante avec le neflazin.

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

#### UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Certains enfants atteints d'affections chroniques peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que cela ne soit pas recommandé.
- Un traitement par inhibiteurs de la pompe à protons pourrait légèrement augmenter le risque d'infections gastro-intestinales, comme une infection par salmonella et par campylobacter.

## 4. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

### a) POSOLOGIE USUELLE

#### \* Adulte :

Traitements des ulcères duodénaux

Prévention des récidives d'ulcères duodénaux

Traitements des ulcères gastriques

Prévention des récidives d'ulcères gastriques

gélules de BELMAZOL® 20 mg

Eradication de Helicobacter

- soit 1 gélule de BELMAZOL®

par jour pendant une semaine;

- soit 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg + clarithromycine

500mg ou tindazole 500mg), chacun 2 fois par jour;

- soit 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg une fois par jour (ou 500 mg ou tindazole 500 mg), chacun des deux

Si le patient présente encore H pylori après cette traite

Traitements des ulcères gastriques et duodénaux

BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines

Prévention des ulcères gastriques et duodénaux

risque (âge > 60 ans, antécédents d'ulcères g

digestive haute) : 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour

Traitements de l'œsophagite par reflux : 1 à 2 gélules

Traitements d'entretien des patients après cicatrisation

augmenter à 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg par jour

Traitements du reflux gastro-œsophagien symptomatique

pendant 4 semaines.

Traitements du syndrome de Zollinger-Ellison : 3 gélules par jour. Pour des posologies supérieures à

80 mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

#### \* Enfant :

Enfant de plus de 1 an et 10 - 20 kg :

Traitements symptomatiques du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien

: la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

Œsophagite par reflux : la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Enfant de plus de 2 ans et > 20 kg :

Traitements symptomatiques du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien

: la posologie recommandée est de 20 à 40 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

Œsophagite par reflux : la posologie recommandée est de 20 à 40 mg 1 fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Adolescent et enfant de plus de 4 ans :

Traitements de l'ulcère duodénal associé à une infection par H.pylori :

Poids (15-30 kg) : oméprazole 10 mg + amoxicilline 25 mg/kg de poids corporel + clarithromycine 7,5

mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

Poids (31-40 kg) : oméprazole 20 mg + amoxicilline 750 mg + clarithromycine 7,5 mg/kg de poids

corporel sont administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

Poids (> 40 kg) : oméprazole 20 mg + amoxicilline 1 g + clarithromycine 500 mg sont administrés

simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

#### \* Population particulière :

Insuffisants rénaux : aucun ajustement posologique n'est nécessaire.

Insuffisants hépatiques : une dose journalière de 10 mg-20 mg peut suffire.

Sujets âgés (> 65 ans) : aucune adaptation posologique n'est nécessaire.

DANS TOUS LES CAS VOUS DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE

VOTRE MEDECIN.

### b) VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

Il est recommandé de prendre les gélules de Belmazol® 20 mg le matin, de préférence à jeun, et de les

## EXP :

PPV

BELMAZOL® 20 mg

28 gélules



6 118000 070139

96,00

# BELMAZOL® 20 mg

Lisez cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations utiles pour votre traitement.  
Si vous avez d'autres questions, ou 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, car cela pourrait lui être nocif.  
Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire à nouveau.

## 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### a) DENOMINATION

BELMAZOL® 20 mg

### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par gélule :

Oméprazole ..... 20 mg

Excipients : q.s.

Composition de la gélule : sunset jaune (E110), dioxyde de titane (E171), indigo carmin (E132), gélatine.

### c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

Boîtes de 7, 14 et de 28 gélules.

### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons (code ATC : A02BC01).

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

### Adulte :

- Traitements des ulcères duodénaux.
- Prévention des récidives d'ulcères duodénaux.
- Traitements des ulcères gastriques.
- Prévention des récidives d'ulcères gastriques.
- En association avec des antibiotiques appropriés, éradication de Helicobacter pylori (H pylori) dans la maladie ulcèreuse gastroduodénale.
- Traitements des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).
- Prévention des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) chez les patients à risque.
- Traitements de l'œsophagite par reflux.
- Traitements d'entretien des patients après cicatrisation d'une œsophagite par reflux.
- Traitements du reflux gastro-œsophagien symptomatique.
- Traitements du syndrome de Zollinger-Ellison.

### Utilisation pédiatrique :

Enfant à partir de 1 an et ≥ 10 kg :

- Traitements de l'œsophagite par reflux.
  - Traitements symptomatiques du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien.
- Enfant de plus de 4 ans et adolescent :
- En association avec des antibiotiques, traitement de l'ulcère duodénal consécutif à une infection par Helicobacter pylori.

## 3. ATTENTION

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

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

- Hypersensibilité à l'oméprazole, aux dérivés benzimidazoliques ou à l'un des excipients.
- L'oméprazole ne doit pas être administré de façon concomitante avec le neflazin.

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

#### UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Certains enfants atteints d'affections chroniques peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que cela ne soit pas recommandé.
- Un traitement par inhibiteurs de la pompe à protons pourrait légèrement augmenter le risque d'infections gastro-intestinales, comme une infection par salmonella et par campylobacter.

## 4. COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

### a) POSOLOGIE USUELLE

#### \* Adulte :

Traitements des ulcères duodénaux

Prévention des récidives d'ulcères duodénaux

Traitements des ulcères gastriques

Prévention des récidives d'ulcères gastriques

gélules de BELMAZOL® 20 mg

Eradication de Helicobacter

- soit 1 gélule de BELMAZOL®

par jour pendant une semaine;

- soit 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg + clarithromycine

500mg ou tinidazole 500mg), chacun 2 fois par jour;

- soit 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg une fois par jour (ou 500 mg ou tinidazole 500 mg), chacun des deux

Si le patient présente encore H pylori après cette traite

Traitements des ulcères gastriques et duodénaux

BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines

Prévention des ulcères gastriques et duodénaux

risque (âge > 60 ans, antécédents d'ulcères g

digestive haute) : 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour

Traitements de l'œsophagite par reflux : 1 à 2 gélules

Traitements d'entretien des patients après cicatrisation

augmenter à 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg par jour

Traitements du reflux gastro-œsophagien symptomatique

pendant 4 semaines.

Traitements du syndrome de Zollinger-Ellison : 3 gélules par jour. Pour des posologies supérieures à

80 mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

#### \* Enfant :

Enfant de plus de 1 an et 10 - 20 kg :

Traitements symptomatiques du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien :

œsophagite par reflux : la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

Enfant de plus de 2 ans et > 20 kg :

Traitements symptomatiques du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien :

œsophagite par reflux : la posologie recommandée est de 20 à 40 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

Adolescent et enfant de plus de 4 ans :

Traitements de l'ulcère duodénal associé à une infection par H.pylori :

Poids (15-30 kg) : oméprazole 10 mg + amoxicilline 25 mg/kg de poids corporel + clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

Poids (31-40 kg) : oméprazole 20 mg + amoxicilline 750 mg + clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

Poids (> 40 kg) : oméprazole 20 mg + amoxicilline 1 g + clarithromycine 500 mg sont administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

#### \* Population particulière :

Insuffisants rénaux : aucun ajustement posologique n'est nécessaire.

Insuffisants hépatiques : une dose journalière de 10 mg-20 mg peut suffire.

Sujets âgés (> 65 ans) : aucune adaptation posologique n'est nécessaire.

DANS TOUS LES CAS VOUS DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE

VOTRE MEDECIN.

### b) VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

Il est recommandé de prendre les gélules de Belmazol® 20 mg le matin, de préférence à jeun, et de les

EXP :

PPV

BELMAZOL® 20 mg

28 gélules



6 118000 070139

96,00

# LD-NOR®

## 10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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.

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

### Composition :

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : phormasorb retard, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), ...., qsp un comprimé pelliculé.

Exipient à effet notoire : lactose monohydraté.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (grasses).

### INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

### CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

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

### MISE EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :

- Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- Si vous avez des problèmes aux reins.

Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie).

- Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrat).

Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.

Si vous avez des antécédents de maladie du foie.

Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.

Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessous, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut être pendant, votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre risque de survenue

établie. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien. D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS D' TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN UN MÉDICAMENT.

### CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité de conduire pas si ce médicament affecte votre aptitude à si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

### POSOLOGIE, MODE ET VOIES D'ADMINISTRATION :

Avant que vous ne commencez le traitement, votre médecin vous devez poursuivre pendant toute la durée de la posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de

de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire à votre demande. La posologie sera adaptée par votre médecin. La posologie initiale de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 mg une fois par jour chez enfants.

### MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments, 3 à 4 jours à la même heure.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin ou votre pharmacien.

### La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

### SURDOSSAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

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

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

### Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

### EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.

- Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causée par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématoques peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

### Effets indésirables fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 100) :

Inflammation des cavités nasales, maux de gorges, saignements de nez.

Réaction allergique.

- Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang.

Maux de tête

Nausée, constipation, flatulence, indigestion.

Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.

Résultat d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

### Effets indésirables peu fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :

- Anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie).

Cauchemars, insomnie.

Sécrétions vésiculeuses, gonflement ou gonflement dans les doigts et les pieds, diminution de la

# LD-NOR 20mg

30 comprimés pelliculés



6 1118000 082231

LOT : 200381

UT AV : 03/2023

PPV : 99,00DH

LOT N°

Lot

# LD-NOR®

## 10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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.

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

### Composition :

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : phormasorb retard, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), ...., qsp un comprimé pelliculé.

Exipient à effet notoire : lactose monohydraté.

### CLASSE PHARACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (grasses).

### INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

### CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

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

### MISE EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :

- Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- Si vous avez des problèmes aux reins.

Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie).

- Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrat).

Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.

Si vous avez des antécédents de maladie du foie.

Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.

Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessous, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut être pendant, votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre risque de survenue

établie. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien. D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS D' TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN UN MÉDICAMENT.

### CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité de conduire pas si ce médicament affecte votre aptitude à si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

### POSÉLOGIE, MODE ET VOIES D'ADMINISTRATION :

Avant que vous ne commencez le traitement, votre médecin vous devez poursuivre pendant toute la durée de la posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire à votre demande. La posologie sera adaptée par votre médecin. La posologie initiale de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 mg une fois par jour chez enfants.

### MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments, 3 à 4 jours à la même heure.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin ou votre pharmacien.

### La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

### SURDOSSAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

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

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

### Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

### EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.

Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causée par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématoxyles peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

### Effets indésirables fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 100) :

Inflammation des cavités nasales, maux de gorges, saignements de nez.

Réaction allergique.

- Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang.

Mauvaise tête

Nausée, constipation, flatulence, indigestion.

Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.

Résultat d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

### Effets indésirables peu fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :

- Anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie).

Cauchemars, insomnie.

Sécrétions vésiculeuses énonciation ou hirsutisme dans les doigts et les pieds, diminution de la libido.

# LD-NOR 20mg

30 comprimés pelliculés



6 1118000 082231

LOT : 200381

UT AV : 03/2023

PPV : 99,00DH

LOT N°

Lot

# LD-NOR®

## 10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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.

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

### Composition :

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : phormasorb retard, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), ...., qsp un comprimé pelliculé.

Exipient à effet notoire : lactose monohydraté.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (grasses).

### INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

### CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

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

### MISE EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :

- Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- Si vous avez des problèmes aux reins.
- Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie).
- Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrat).
- Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.
- Si vous avez des antécédents de maladie du foie.
- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

- Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessous, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut être pendant, votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre risque de survenue

établie. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS D'TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN UN MÉDICAMENT.

### CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité de conduire pas si ce médicament affecte votre aptitude à si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

### POSOLOGIE, MODE ET VOIES D'ADMINISTRATION :

Avant que vous ne commencez le traitement, votre médecin vous devez poursuivre pendant toute la durée de la posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire à votre demande. La posologie sera adaptée par votre médecin. La posologie initiale de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 mg une fois par jour chez enfants.

### MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments, 3 à 4 jours à la même heure.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin ou votre pharmacien.

### La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

### SURDOSSAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

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

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

### Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

### EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.

- Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causée par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématoxyles peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

### Effets indésirables fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 100) :

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorges, saignements de nez.
- Réaction allergique.
- Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang.
- Mauvais de tête
- Nausée, constipation, flatulence, indigestion.
- Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.
- Résultat d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

### Effets indésirables peu fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :

- Anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie).
- Cauchemars, insomnie.
- Sécrétions verdâtres ou ambrées émoussant ou rincotant dans les doigts et les orteils, diminution

# LD-NOR 20mg

30 comprimés pelliculés



6 1118000 082231

LOT : 200381

UT AV : 03/2023

PPV : 99,00DH

LOT N°

Lot



مصحة أمراض القلب الدار البيضاء - الوازيس  
**CLINIQUE Cardiologique Casa-Oasis**  
Cardiologie / Cardiologie Interventionnelle / Radiologie Vasculaire Interventionnelle  
Chirurgie Cardio Vasculaire et Thoracique  
**Coro-Scanner / 128 barrettes**

Casablanca, le 21 Juillet 2020

Mme HARTOUN Miloudia

FACTURE N° 2000/2020

Date	Désignation	QT	Montant
21/07/2020	Consultation Cardiologique		0,00
	ECG	1	250,00
			0,00
			0,00
			0,00
			0,00
			0,00
			0,00
			250,00

Arrêtée la présent facture à la somme de :  
Deux cent cinquante dirhams (250,00dhs)

Dr ALLAOUI Mohamed  
Cardiologue  
20, Rue de France Ville Oasis - Casa  
Tél: 0522 98 07 06 Fax: 0522 98 83 25

16/05/22 07 06 Fax: 0522 98 83 25  
20, Rue de France - Villa Oasis - CASA  
CLINIQUE CARDIOLOGIQUE  
CAS - OASIS

Hartoun miloudia,

ID:

D-naiiss  
ans,

21-Jul-2020 11:02:05

Fréq. Card. 56 BPM  
Int PR 210 ms  
Dur.QRS 104 ms  
QT/QTc 405/396 ms  
Axes P-R-T 55 11 77

14d/fg

Dr.ALLAOUI Mohamed  
Cardiologue  
20, Rue de France Ville Oasis - Casa  
Tél:0522 98 07 06-Fax:0522 98 83 25

