

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

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Éducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaire, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



MUPRAS

Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° P19- 051611

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1467 Société : 31218

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : MOUMEN BRAHIM

Date de naissance : 01-06-1954

Adresse : n°14 lot olo HARES HAY MY Rachid Casa

Tél. : 0664941231 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 21/07/2020

Nom et prénom du malade : MOUMEN BRAHIM Age :

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

Nature de la maladie : Cancer

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 : Casa Le : 21 / 07 / 2020

Signature de l'adhérent(e) :



مصلحة 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

Mr MOUMEN Brahim

FACTURE N° 1998/2020

Date	Désignation	QT	Montant
21/07/2020	Consultation Cardiologique ECG	1	250,00
			0,00
			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 87 06 Fax: 0522 98 83 25

CLINIQUE CARDIOLOGIQUE
CASA - OASIS
20, Rue de France Ville Oasis - Casa
Tél: 0522 98 87 06 Fax: 0522 98 83 25



مصلحة أمراض القلب الدار البيضاء - الوازيس

CLINIQUE Cardiologique Casa-Oasis

Cardiologie / Cardiologie Interventionnelle / Radiologie Vasculaire Interventionnelle

Chirurgie Cardio Vasculaire et Thoracique

Coro-Scanner / 128 barrettes

le 21/07/20

Attestation

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

(278.00x3)



Copland 17

(58.10x3)



Candesartel 5 / 1 granule

(49.50x3)



Amoxicil 20x2

(57.80x3)



TORUAT 10/11

(39.30x5)



Adactazine 0.1.0

60.00

ENTEROGERMINA



3 doses / 1 T / 1 box

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

CLINIQUE CARDIOLOGIQUE
CASA - OASIS
20, Rue de France Ville Oasis - Casa
Tél: 0522 98 07 06 - Fax: 0522 98 83 25

T= 158670

20, Rue France Ville - Oasis - CASABLANCA 20000 الدار البيضاء - الوازيس - زنقة فرانس فيل - 20

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

MONONITRIL®

5-mononitrate d'isosorbide

monitrate d'isosorbide

LOT 202856

EXP 02/25

PPV 49DH50

COMPOSITIONS

• Mononitril 20 mg

Isosorbide (DCI) 5-mononitrate

Excipients q.s.

• Mononitril 40 mg

Isosorbide (DCI) 5-mononitrate

Excipients q.s.

LOT 202857

EXP 02/25

PPV 49DH50

FORMES ET PRESENTATIONS :

• Comprimés sécables à 20 mg : Etuils de 20 et 60 comprimés sous plaquettes

• Comprimés sécables à 40 mg : Etil de 60 comprimés sous plaquettes thermolabiles

LOT 202857

EXP 02/25

PPV 49DH50

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Dérivé nitré.

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Laboratoires AFRIC-PHAR

Zone Industrielle, Ouest Ain Harrouda, Route Régionale N°322 (ex R.S 111) Km 12.400 Ain Harrouda 28630 Mohammédia - Maroc.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Traitement prophylactique de la crise d'angine de poitrine.
- Traitement adjuvant de l'insuffisance cardiaque gauche.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de :

- Chez tout patient traité par un dérivé nitré, sous quelque forme que ce soit, on ne doit pas prescrire de sildénafil tant que le patient est sous l'action du dérivé nitré.

En cas de traitement par sildénafil, les dérivés nitrés sont contre-indiqués sous quelque forme que ce soit. En particulier, il convient d'avertir tout patient coronarien de ce que, s'il présente au cours de l'acte sexuel des douleurs angineuses, il ne devra en aucun cas prendre un dérivé nitré d'action immédiate.

- De même chez le patient sans antécédent coronarien présentant un premier épisode angineux au décours de l'activité sexuelle, il convient de rechercher par l'interrogatoire la prise éventuelle de sildénafil (le plus souvent dans l'heure précédant l'activité sexuelle) et si tel est le cas de s'abstenir de tout traitement nitré.

D'une façon générale, d'après les données disponibles, le délai à respecter avant d'administrer un dérivé nitré à un patient exposé au sildénafil peut être estimé à un minimum de 24 heures.

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

MISES EN GARDE

La posologie efficace devra être atteinte progressivement en raison du risque d'hypotension artérielle et de céphalées chez certains sujets.

- La posologie quotidienne doit être ajustée en fonction de l'efficacité et de la tolérance du patient.
- En cas d'utilisation à doses élevées, il est recommandé de ne pas arrêter brutalement le traitement.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Enterogermina® 2 milliards/5 ml, suspension buvable Enterogermina® 2 milliards, gélule

Spores de *B. clausii* polyanitbio-résistantes - Voie orale

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les
votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien pour tout conseil ou
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après une courte période de traitement

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Enterogermina, susp b 10 fl
P.P.V : 60,00 DH
6 118001 081653
signature aussi

Que contient cette notice :

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

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

Enterogermina est un médicament composé d'une suspension de spores de *Bacillus clausii*. Ces spores sont naturellement présentes dans l'intestin et ne peuvent pas déclencher de maladies (elles sont dépourvues de tout potentiel infectieux).

Enterogermina est utilisé pour :

- la prévention et le traitement de l'altération de l'équilibre normal de la flore bactérienne intestinale (dysmicrobisme intestinal) et des carences en vitamines dans l'organisme consécutives au déséquilibre de la flore bactérienne intestinale (dysvitaminoses endogènes) ;
- Le traitement d'appoint dans le rééquilibrage de la flore intestinale perturbée par une antibiothérapie ou tout autre traitement médicamenteux ;
- Le traitement des troubles digestifs aigus et chroniques survenant chez le nourrisson allaité en lien avec une intoxication, un déséquilibre de la flore microbienne intestinale (dysmicrobisme intestinal) ou une carence en vitamines (dysvitaminose).

Education sanitaire

La flore microbienne intestinale constitue une véritable barrière de défense contre les bactéries nuisibles. Son équilibre peut être perturbé par des infections intestinales, des intoxications, des troubles alimentaires, des modifications du régime alimentaire et l'utilisation d'antibiotiques. Ce déséquilibre se manifeste par une diarrhée, des douleurs abdominales et une augmentation de la présence d'air dans l'intestin.

En l'absence d'amélioration ou si vous remarquez une aggravation des symptômes après une courte période de traitement, parlez-en à votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ENTEROGERMINA

Contre-indications :

Ne prenez jamais Enterogermina

- Si vous êtes allergique aux spores de *Bacillus clausii* polyanitbio-résistantes ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Enterogermina.

Ce médicament est destiné exclusivement à l'administration orale. Il ne doit pas être injecté ni administré par une autre voie.

ALDACTAZINE®

spironolactone, altizide

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a. DENOMINATION

ALDACTAZINE® 25 mg / 15 mg.

b. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Spironolactone

Altizide

Excipients q.s.p.

c. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé sécable, boîte de 20.

d. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Diurétique thiazidique et diurétique épargneur potass (C: système cardiovasculaire).

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est une association de deux diurétiques

- Hypertension artérielle.
- Œdèmes 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

- Insuffisance rénale grave ;
- Insuffisance hépatique grave ;
- Hyperkaliémie ;
- Allergie à l'un des constituants de ce médicament ;
- Association à d'autres diurétiques épargneurs de potass.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE CONSULTER VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b. MISES EN GARDE SPECIALES

En cas d'atteinte hépatique, les diurétiques thiazidiques sont contre-indiqués. Dans ce cas, l'administration de ce médicament doit être interrompue.

c. PRECAUTIONS D'EMPLOI

Dans certaines situations pathologiques comme les troubles des reins, les maladies rénales, votre médecin peut être amené à surveiller de près votre état clinique (prise de sang).

Compte tenu de l'effet diurétique de ce médicament, il est recommandé de prendre la dernière prise tard dans la journée afin d'éviter d'éveiller la nuit.

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

d. INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQU

P.P.V 3 9 3 0

2/4

P.P.V 3 9 3 0

2/4

P.P.V 3 9 3 0

4

P.P.V 3 9 3 0

2/4

P.P.V

3 9 3 0

CoPlavix® 75 mg/100 n

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

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

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (voir rubrique 4).

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

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

Que contient cette notice :

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

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

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

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

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

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

- si vous avez des antécédents de crises cardiaques ou d'infarctus, y compris les allergies à toute maladie.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en grande quantité, ou de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie rénale ou hépatique (ou déficit en déshydrogénase (ou déficit en déshydrogénase) qui peut développer une forme particulière de sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin si vous avez :
- si une intervention chirurgicale (dentaire).
- si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des saignements ou dans l'intestin (selles rouges).
- Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie (comme une thrombose ou PTT) incluant des saignements ou apparaître comme des petites plaques ou non de fatigue extrême, une démangeaison de la peau ou des yeux (jaunissement éventuels).
- Si vous vous coupez ou si vous avez des saignements, ne les laissez pas continuer.

de 14, 28 et 84 comprimés
à votre disposition
pour les plaquettes
de CoPlavix

au dernier jour du mois.

CARDENTIEL 1,25mg, CARDENSEL 2,5mg : A conserver à une température ne dépassant pas + 25°C

CARDENTIEL 5mg, CARDENSEL 10mg : A conserver à une température ne dépassant pas + 30°C

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient Cardensiel ?

CARDENSEL 1,25mg, comprimé pelliculé :

La substance active est :

Fumarate de Bisoprolol : 1,25 mg Pour un comprimé pelliculé.

Excipients :

Nouveau du comprimé : silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscopolldone, amidon de maïs préagglutinisé, cellulose microcristalline, hydrogénéphosphate de calcium anhydre.

Pelliculage : diméthicone, talc, macrogol 400, dioxyde de titane (E 171), hypromellose.

CARDENSEL 2,5mg, comprimé pelliculé sécable :

La substance active est :

Fumarate de Bisoprolol : 2,5 mg Pour un comprimé pelliculé sécable

Excipients :

Nouveau du comprimé : silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscopolldone, amidon de maïs, cellulose microcristalline, hydrogénéphosphate de calcium anhydre.

Pelliculage : diméthicone, macrogol 400, dioxyde de titane (E 171), hypromellose.

CARDENSEL 5 mg, comprimé pelliculé sécable :

La substance active est :

Fumarate de Bisoprolol : 5 mg Pour un comprimé pelliculé sécable

Excipients :

Nouveau du comprimé : silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscopolldone, amidon de maïs, cellulose microcristalline, amidon de maïs, hydrogénéphosphate de calcium anhydre.

Pelliculage : oxyde de fer jaune (E 172), diméthicone, macrogol 400, dioxyde de titane (E 171), hypromellose.

CARDENSEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable :

La substance active est :

Fumarate de Bisoprolol : 10 mg Pour un comprimé pelliculé sécable

Excipients :

Nouveau du comprimé : silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, croscopolldone, cellulose microcristalline, amidon de maïs, hydrogénéphosphate de calcium anhydre.

Pelliculage : oxyde de fer jaune (E 172), diméthicone, macrogol 400, dioxyde de titane (E 171), hypromellose.

Qu'est-ce que Cardensiel et contenu de l'emballage extérieur ?

	Couleur du comprimé	Forme du comprimé
Cardensiel 1,25 mg comprimé pelliculé	blanc	rond
Cardensiel 2,5 mg comprimé pelliculé sécable	blanc	cœur
Cardensiel 5 mg comprimé pelliculé sécable	blanc jaunâtre	cœur
Cardensiel 10 mg comprimé pelliculé sécable	orange pâle-orange clair	cœur

Le comprimé sécable peut être divisé en deux-demi-doses égales. (Pour Cardensiel 2,5 mg, 5 mg le médicament se présente en boîte de 30 comprimés sous plaquettes thermoformées (PVC/Al))

Condition de Prescription et de délivrance :

Liste I.

Médicament soumis à une surveillance particulière pendant le traitement.

Médicament soumis à prescription initiale réservée aux spécialistes en cardiologie et en médecine

Titulaire de l'Autorisation de Mise sur le Marché et Distributeur au Maroc :

Cooper Pharma, 41 Rue Mohamed Diouri, Casablanca, Maroc

Sous licence de :

Merck Santé s.a.s 37, rue Saint-Romain 69379 Lyon cedex 08

Fabricant :

Merck KGaA, Frankfurter Strasse, 250, 64293 Darmstadt, Allemagne.

Date de mise à jour du texte 09/2015.



Les comprimés sécables peuvent être divisés en deux demi-doses égales.

TORVA®

Atorvastatine

FORMES ET PRESENTATION :

TORVA 10, comprimés enrobés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.
TORVA 20, comprimés enrobés dosés à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.

COMPOSITION :

- TORVA 10

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée)

Excipients q.s.p.....

- TORVA 20

Atorvastatine (sous forme calcique trihydratée)

Excipients q.s.p.....

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

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

INDICATIONS :

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

Il est préconisé également dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales lorsqu'un régime a

L'utilisation de ce médicament doit être accompagnée avec un régime alimentaire assidu.

CONTRE-INDICATIONS :

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

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Mises en garde :

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

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

En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin.

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

Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

Consommation d'alcool.

Antécédents hépatiques.

Désir de grossesse ou d'allaitement

LOT: 1088
PER: 01/22
PPV: 57,80 DM

LOT: 1088
PER: 01/22
PPV: 57,80 DM

1 cp.

LOT: 1088
PER: 01/22
PPV: 57,80 DM

ID:
D-naiss
ans,

70078N
BRAMIN

21-Jul-2020 10:14:12

Fréq. Card. 64 BPM
Int PR 164 ms
Dur.QRS 121 ms
QT/QTc 398/407 ms
Axes P-R-T 75 38 -14

TR 140/82

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

