

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR CTIVER 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.

armacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

diologie et Biologie :

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

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

ique :

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.

RAS : 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

N° P19- 066215

ND: 35414

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3573 Société : AT

Actif Pensionné(e) Autre

Nom & Prénom : SEBBATA Abdelhanine

Date de naissance : 21.01.1952

Adresse : 25 rue Abou Yousif El Mezdaghi

25 rue Abou Yousif El Mezdaghi

Tél. : 06 89 08 40 73 Total des frais engagés : Dhs

05 22 62 10 06

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 15/07/2012

Nom et prénom du malade : SEBBATA Abdelhanine Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : ICP IUSUFI MRE CONSPIR

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : Thrombe à la Crosse

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) :


RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant de l'attribution des Actes
18/3/91	BP G + ECG	—	1500N 1500N	DR. CHOUHADY GROUN 18, RUE WASHINGTON, CASABLANCA TÉL. 29 33 49 / 0522 29 41

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 PHARMACIE JANQUIERE Haltérométrie kim DOCTEUR EN PHARMACIE 39, RUE DES GRANDES, 1010 VILLEURBANNE TEL. 03 22 61 69 56	18/12/2024	22027,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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 de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000 35533411	G 21433552 00000000 11433553	B	COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXÉCUTION

valable 3 mois

Le 18/07/2000

DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE

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

Je soussigné :

Certifie que Mlle, Mme, M. : *SE BAFI*

Présente

Nécessitant un traitement d'une durée de :

Dont ci-joint ordonnance :

(à défaut noter le traitement prescrit)

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

دكتور شادي بنشرورن
Dr. Chadi BENCHEROURN
CARDIOLOGUE
63, Bd d'Anfa Angle Rue Washington - Casablanca
Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71

CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES
Dr Chadia BENCHEQROUN
Cardiologue

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

M SEBASTIA Abdelhame

18/07/2006

18.00 x 3
11.60 PLATE 55N 110000

98.40 x 3
4 - TAPEG 4006

33.80 x 5
31 - SECTAM 2006

14.10 x 3
41 - CAESTOR 506

16.10 x 5
51 - CONVASEL 2006

16.00 x 2
14 - 63 T. (N. R. S.)

6) - 0000 2006

750,70



7112-125-001 16

— 250

Molecular size & 3 types (a niles)

220210



دكتور شارل بشير بنشقرور
Dr. Chadia BENCHOURA
CARDIOLOGY
63 Bd d'Angle, Angle Rte Washington-Casablanca
Tél/Fax: 0522 29 33 41 / 0522 29 41 71

دُكْنَةُ شَابِيَّةٍ بِـ
Chadia BENCHOROUN
CARDIO-SYGUE
Angle Rue Washington, Casablanca
10522 29 4171
63, Bd d'Ants, Tel/Fax: 0522 29 33 41

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

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

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

Que contient cette notice :

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

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'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 athrothrombose).

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 athérothrombotiques (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 acétysalicylique 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 COPALVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

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

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

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique à vous, vous devez en avertir votre médecin avant de prendre ce médicament.

 - si vous avez un risque hémorragique tel que :
 - une maladie qui peut provoquer un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac.
 - des troubles de la coagulation favorisant des saignements internes (saignement au sein d'un tissu, d'un os, d'une articulation).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire).
 - une intervention chirurgicale (y compris dentaire) dans les 7 jours à venir.

Précautions d'emploi ; mises en garde

Avertissements et précautions

- si vous avez un risque hémorragique tel que :
 - une maladie qui peut provoquer un saignement (ulcère de l'estomac).
 - des troubles de la coagulation favorisant des saignements internes (saignement au sein d'un tissu, d'un os, d'une articulation).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire).
 - une intervention chirurgicale (y compris dentaire) 7 jours à venir.

7 jours à venir.

- si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept dernières années.
 - si vous présentez une maladie des reins ou du foie.
 - si vous avez des antécédents d'asthme ou de réactions d'allergie, y compris les allergies à tout médicament utilisé pour une maladie.
 - si vous avez de la goutte.
 - si vous buvez de l'alcool, en raison du risque accru de maladie cardiaque et de lésions gastro-intestinales.
 - si vous avez une maladie appelée déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (ou déficit en G6PD), en raison de l'incapacité à développer une forme particulière d'anémie (globules rouges dans le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin :
 - si une intervention chirurgicale est programmée dentaire).
 - si vous souffrez de douleurs à l'estomac ou abdominaux, ou si vous avez des saignements ou dans l'intestin (selles rouges ou noires).
 - Vous devez aussi avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thromboprotique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau comme des petites têtes d'épingles rouges ou non de fatigue extrême inexplicable, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets éventuels")

Si vous vous coupez ou si...
 peut d'
 sanof-aventis Maroc
 Route de Rabat R.P.1.
 sa
 Ain sebâd Casablanca
 ex.
 Coplaxiv 75mg/100mg
 cor
 b30 cp
 vou P.P.V: 278,00 DH
 Vot
 sang
 6 118001 082018

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

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

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

Que contient cette notice :

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

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'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 athrothrombose).

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 athérothrombotiques (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 acétysalicylique 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 COPALVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

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

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

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales :

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique à vous, vous devez en avertir votre médecin avant de prendre ce médicament.

 - si vous avez un risque hémorragique tel que :
 - une maladie qui peut provoquer un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac.
 - des troubles de la coagulation favorisant des saignements internes (saignement au sein d'un tissu, d'un os, d'une articulation).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire).
 - une intervention chirurgicale (y compris dentaire) dans les 7 jours à venir.

Précautions d'emploi ; mises en garde

Avertissements et précautions

- si vous avez un risque hémorragique tel que :
 - une maladie qui peut provoquer un saignement (ulcère de l'estomac).
 - des troubles de la coagulation favorisant des saignements internes (saignement au sein d'un tissu, d'un os, d'une articulation).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire) 7 jours à venir.

7 jours à venir.

- si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept dernières années
 - si vous présentez une maladie des reins ou du foie.
 - si vous avez des antécédents d'asthme ou de réactions d'urticaire ou d'angioedème, y compris les allergies à tout médicament utilisé par la maladie.
 - si vous avez de la goutte.
 - si vous buvez de l'alcool, en raison du risque accru de maladie cardiaque et de lésions gastro-intestinales.
 - si vous avez une maladie appelée déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (ou déficit en G6PD), en raison de développer une forme particulière d'anémie (globules rouges détruits dans le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin :
 - si une intervention chirurgicale est programmée dentaire).
 - si vous souffrez de douleurs à l'estomac ou abdominaux, ou si vous avez des saignements ou dans l'intestin (selles rouges ou noires).
 - Vous devez aussi avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombotique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau qui apparaîtront comme des petites têtes d'épingles rouges ou non de fatigue extrême inexplicable, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets éventuels")

Si vous vous coupez ou si...
 peut d'
 sanof-aventis Maroc
 Route de Rabat R.P.1.
 sa
 Ain sebâd Casablanca
 ex.
 Coplaxiv 75mg/100mg
 cor
 b30 cp
 vou P.P.V: 278,00 DH
 Vot
 sang
 6 118001 082018



611800103032 3

TAREG 40 mg 

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH



611800103032 3

TAREG 40 mg 

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH



611800103032 3

TAREG 40 mg 

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH



SECTRAL® 200mg

Acébutolol

comprimés pelliculés

SANOFI

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

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

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

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

appartiennent à la famille des DE.
indications thérapeutiques.

indications thérapeutiques

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

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

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

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

Contre-indications

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

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

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

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Mises en garde spéciales

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

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

Interactions avec d'autres médicaments

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

Si vous prenez régulièrement, y compris
un médicament, SECITAL 200 MG, n'oubliez pas de consulter
votre médecin ou pharmacien.

0
SULFAL 200 MG
CP PEL B20

Grossess 2022 **MA01** P.P.V : 37DH80 **pharmacien**

avant de A
Vous ne grossesse 6 118000 060154 stre de votre alement soit
essentiel pour vous

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains



SECTRAL® 200mg

Acébutolol

comprimés pelliculés

SANOFI

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

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

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

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

appartiennent à la famille des DE. Indications thérapeutiques:

indications thérapeutiques

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

2. quelles sont les informations à connaître avant de prendre

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament
Informations importantes concernant certains composants de

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

Contre-indications

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

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

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

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Mises en garde spéciales

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

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

Interactions avec d'autres médicaments

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

Si vous prenez régulièrement, y compris
un médicament, SECITAL 200 MG, n'oubliez pas de consulter
votre médecin ou pharmacien.

UN NIVEAU
à votre pl
Grossesse
ER. 11
TOT : 90
SOLUTÉ 200 MG
CP PEL B20

Grossess MA011 P.P.V : 37DH80 pharmacien

Vous ne grossissez pas
avant de 6 118000 060154
stre de votre alement soit

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains



SECTRAL® 200mg

Acébutolol

comprimés pelliculés

SANOFI

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

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

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

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

appartiennent à la famille des DE.

indications thérapeutiques

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

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

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

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

Contre-indications

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

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

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

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Mises en garde spéciales

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

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

Interactions avec d'autres médicaments

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

Si vous prenez régulièrement, y compris
un médicament, SECITAL 200 MG. Médecin ou

0
SULFAMAL 200 MG
CP PEL B20

Grossess 2022 MA011 P.P.V : 37DH80 pharmacien

avant de
Vous ne
grossesse
essentiel pour vous



6 118000 060154

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains



SECTRAL® 200mg

Acébutolol

comprimés pelliculés

SANOFI

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

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

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

Classe pharmacothérapeutique

appartiennent à la famille des benzodiazépines.

Indications thérapeutiques

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

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

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

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

Si votre médecin vo

contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications

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

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

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

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Faites attention avec SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

Mises en garde spéciales

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

Précautions d'emploi : • Si vous devez être opéré, prévenez votre ophtalmologiste au moins 24 heures avant l'intervention.

anesthésiste que vous prenez ce médicament. Vous devez aussi prévenir votre médecin : • Si vous êtes diabétique : vous devrez surveiller très attentivement votre taux de sucre dans le sang au début du traitement pour détecter d'éventuelles hypoglycémies. • Si vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale) ou une maladie du foie (insuffisance hépatique). • Si vous avez une maladie de la thyroïde ou une maladie de l'ovaire. • Si vous prenez des médicaments contre la pression, contre la douleur ou contre l'inflammation.

- Si vous souffrez d'un phénomène de Raynaud (problème de circulation du sang au niveau des doigts), ou d'arthrite (problème de la circulation du sang dans les artères des jambes). • Si vous avez une thyroïde trop active qui entraîne de l'anxiété, des tremblements, de la sueur, des palpitations, une augmentation de l'appétit et une perte de poids (hypothyroïdie).

Interactions avec d'autres médicaments

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

CP PEL B20

00011V
P.P.V : 370DH80
pharmacien
avant de
Vous ne
grossesse
6 118000 060154

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

Rosuvastatine

Tentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Il contient des informations importantes pour vous. Lisez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

ment vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de sa toxicité sont identiques aux vôtres.

sentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir

que CRESTOR, comprimé pelliculé et dans quels cas

nt les informations à connaître avant de prendre un comprimé pelliculé ?

prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?
les effets indésirables éventuels ?

conserver CRESTOR, comprimé pelliculé
à l'emballage et autres informations

QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS L'UTILISE ?

cothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA
le ATC : C10A A07

artient au groupe des médicaments appelés statines.

Il a été prescrit parce que :

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

ommmandé de prendre des statines, car parfois un régime adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger le cholestérol. Vous devez poursuivre le régime délimitant et l'activité physique en même temps que la prise

d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une maladie cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes liés à ces facteurs.

Ne prenez jamais CRESTOR :

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionné dans la rubrique 6 ;
 - si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement et prévenez votre médecin ; il convient d'utiliser un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte par CRESTOR ;
 - si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;
 - si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous demandez à votre médecin) ;
 - si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (rappelées ou inexpliquées) ;
 - si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple pour les greffes d'organes).

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

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRE plus élevé si :

- vous avez une insuffisance rénale modérée (en demandez à votre médecin) ;**
vous avez des troubles de la thyroïde ;
vous avez des douleurs musculaires répétées ou des antécédents personnels ou familiaux de problème si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires ou des douleurs articulaires, ou si vous prenez régulièrement un médicament abaissant les taux de cholestérol ;
vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
vous êtes déjà traité par un autre médicament anti-cholestérol appelé fibrate.

Si vous êtes douteux, passez à la question suivante.

Avertisse Maphar
Adressesz- Km 10, Route Côtière 111,
Maphar
Mont-Saint-Hilaire, Québec, Canada J8X 1A2

- Q1 Zenata AIN sebza Cassava 100g avant de p
Crestor 5mg cp pell b30
P.P.V : 114,10 DH
Barcode: 5 118001 18310-
s répétées
de problème



Si vous avez des douleurs musculaires, médicamenteuses ou augmentant les taux de cholestérol, consultez immédiatement votre médecin si vous avez des douleurs inexplicables, particulièrement si vous ne vous sentez pas mal.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

Rosuvastatine

Tentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Il y a des informations importantes pour vous. Lisez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

ment vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de sa maladie sont identiques aux vôtres.

sentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir

que CRESTOR, comprimé pelliculé et dans quels cas

nt les informations à connaître avant de prendre un comprimé pelliculé ?

prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?
les effets indésirables éventuels ?

conserver CRESTOR, comprimé pelliculé
à l'emballage et autres informations.

QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS
L'UTILISE ?

cothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA
le ATC : C10A A07

artient au groupe des médicaments appelés statines.

Il a été prescrit parce que :

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

ommmandé de prendre des statines, car parfois un régime adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger le cholestérol. Vous devez poursuivre le régime délimitant et l'activité physique en même temps que la prise

d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une maladie cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes liés à ces facteurs.

Ne prenez jamais CRESTOR.

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionnez la rubrique 6 ;
 - si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement et prévenez votre médecin ; il convient d'utiliser un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte par CRESTOR ;
 - si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;
 - si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous demandez à votre médecin) ;
 - si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (rappelées ou inexpliquées) ;
 - si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple pour les greffes d'organes).

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

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRE plus élevé si :

- vous avez une insuffisance rénale modérée (en demandez à votre médecin) ;**
vous avez des troubles de la thyroïde ;
vous avez des douleurs musculaires répétées ou des antécédents personnels ou familiaux de problème si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires ou si vous prenez régulièrement des médicaments abaissant les taux de cholestérol ;
vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippins, vietnamien, coréen et indien) ;
vous êtes déjà traité par un autre médicament anti-cholestérol appelé fibrate.

Si vous êtes douteux, passez à la question suivante.

Avertisse Maphar
Adressesz- Km 10, Route Côtière 111,
Maphar
Mont-Saint-Hilaire, Québec, Canada J8X 1A2

- si vous : Crestor 5mg cp pell b30
 si vous : P.P.V : 114,10 DH
 si vous :
 des ant :
 si vous :

 5 118001 18310-1



medicament abaissant les taux de cholestérol ; consultez immédiatement votre médecin si vous avez des douleurs inexplicables particulièrement si vous ne vous sentez pas fatigué.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

Rosuvastatine

Tentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Il y a des informations importantes pour vous. Lisez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

ment vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de sa toxicité sont identiques aux vôtres.

sentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir

que CRESTOR, comprimé pelliculé et dans quels cas

nt les informations à connaître avant de prendre un comprimé pelliculé ?

prendre CRESTOR, comprimé pelliculé ?
les effets indésirables éventuels ?

conserver CRESTOR, comprimé pelliculé
à l'emballage et autres informations

QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS UTILISE ?

cothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA
le ATC : C10A A07

artient au groupe des médicaments appelés statines.

Il a été prescrit parce que :

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

ommmandé de prendre des statines, car parfois un régime adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger le cholestérol. Vous devez poursuivre le régime déclétant et l'activité physique en même temps que la prise

d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une maladie cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé mentale. Ces facteurs sont :

Ne prenez jamais CBESTOR :

- si vous prenez jamais CRESTOR :
 - si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionnez le rubrique 6 ;
 - si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte par CRESTOR ;
 - si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;
 - si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous demandez à votre médecin) ;
 - si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies, ou des douleurs musculaires répétées ou inexplicables ;
 - si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple pour les greffes d'organes) ;

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

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRE plus élevé si :

- vous avez une insuffisance rénale modérée (en demandez à votre médecin) ;**
vous avez des troubles de la thyroïde ;
vous avez des douleurs musculaires répétées ou des antécédents personnels ou familiaux de problème si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires ou des douleurs articulaires, ou si vous prenez régulièrement un médicament abaissant les taux de cholestérol ;
vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
vous êtes déjà traité par un autre médicament anti-cholestérol appelé fibrate.

Si vous êtes douteux, passez à la question suivante.

Maphar
Km 10, Route Côtière 111,
P.O. Box 100, Gaspé, Gaspésie

- si vous : Crestor 5mg cp pell b30
si vous : P.P.V : 114,10 DH
si vous :
des ant :
si vous :
5 118001 18310-
s répétées
de problèmes
musculaires



si vous avez des douleurs musculaires
éprouvant au niveau des muscles, augmentant les taux de cholestérol ; consultez immédiatement votre médecin si vous avez des douleurs inexplicables particulièrement si vous ne vous sentez pas fatigué.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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 ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

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

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur.

CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais CORVASAL :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous ressentez brutalement un malaise important ou des vertiges (état de choc, baisse importante de la tension artérielle).

CORVASAL contient du lactose

Ce médicament contient un sucre (le lactose) qui se décompose en galactose et en glucose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'indication et elle est adaptée à chaque patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose si vous avez une maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est en général comprise entre 3 à 8 mg par jour.

Vous devez vous conformer strictement à la prescription de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec un grand verre d'eau sans être croqués ni suçés.

Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez les heures de prise de ce médicament en suivant les conseils de votre médecin.

Le médicament doit généralement être pris 3 à 4 fois par jour au repas du matin, du midi et du soir.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. Suivez scrupuleusement ses conseils.

Si vous avez pris plus de CORVASAL que vous n'auriez dû

Une baisse de la tension artérielle peut survenir. Prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Le traitement doit être poursuivi normalement, sans tenir compte de la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, CORVASAL peut provoquer des effets indésirables, n

chez tout le monde. Cependant, certains effets indésirables peuvent être plus courants que d'autres.

- des maux de tête
- des vertiges
- des troubles digestifs
- une diminution du nombre de plaquettes dans le sang (thrombopénie).

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1,
Ain sebâ Casablanca

Corvasal 2 mg, cp b 30
P.P.V : 46,70 DH



6 118001 080335

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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 ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

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

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur. CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais CORVASAL :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous ressentez brutalement un malaise important ou des vertiges (état de choc, baisse importante de la tension artérielle).

CORVASAL contient du lactose

Ce médicament contient un sucre (le lactose) qui se décompose en galactose et en glucose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'indication et elle est adaptée à chaque patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose si vous avez une maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est en général comprise entre 3 à 8 mg par jour.

Vous devez vous conformer strictement à la prescription de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec un grand verre d'eau sans être croqués ni suçés.

Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez les heures de prise de ce médicament en suivant les conseils de votre médecin.

Le médicament doit généralement être pris 3 à 4 fois par jour au repas du matin, du midi et du soir.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. Suivez scrupuleusement ses conseils.

Si vous avez pris plus de CORVASAL que vous n'auriez dû

Une baisse de la tension artérielle peut survenir. Prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Le traitement doit être poursuivi normalement, sans tenir compte de la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, CORVASAL peut provoquer des effets indésirables, n

chez tout le monde. Cependant, certains effets indésirables peuvent être plus courants que d'autres.

- des maux de tête
- des vertiges
- des troubles digestifs
- une diminution du nombre de plaquettes dans le sang (thrombopénie).

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1,
Ain seba Casablanca

Corvasal 2 mg, cp b 30
P.P.V : 46,70 DH



6 118001 080335

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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 ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

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

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur.

CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais CORVASAL :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous ressentez brutalement un malaise important ou des vertiges (état de choc, baisse importante de la tension artérielle).

CORVASAL contient du lactose

Ce médicament contient un sucre (le lactose) qui se décompose en galactose et en glucose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'indication et elle est adaptée à chaque patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose si vous avez une maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est en général comprise entre 3 à 8 mg par jour.

Vous devez vous conformer strictement à la prescription de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec un grand verre d'eau sans être croqués ni suçés.

Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez les heures de prise de ce médicament en suivant les conseils de votre médecin.

Le médicament doit généralement être pris 3 à 4 fois par jour au repas du matin, du midi et du soir.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. Suivez scrupuleusement ses conseils.

Si vous avez pris plus de CORVASAL que vous n'auriez dû

Une baisse de la tension artérielle peut survenir. Prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Le traitement doit être poursuivi normalement, sans tenir compte de la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, CORVASAL peut provoquer des effets indésirables, n

chez tout le monde. Cependant, il est important de noter que certains effets indésirables peuvent être plus courants que d'autres.

- des maux de tête
- des vertiges
- des troubles digestifs
- une diminution du nombre de plaquettes dans le sang (thrombopénie).

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1,
Ain seba Casablanca

Corvasal 2 mg, cp b 30
P.P.V : 46,70 DH



6 118001 080335

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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 ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

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

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

CORVASAL contient de la molsidomine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur.

CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais CORVASAL :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous ressentez brutalement un malaise important ou des vertiges (état de choc, baisse importante de la tension artérielle).

CORVASAL contient du lactose

Ce médicament contient un sucre (le lactose) qui se décompose en galactose et en glucose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'indication et elle est adaptée à chaque patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose si vous avez une maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est en général comprise entre 3 à 8 mg par jour.

Vous devez vous conformer strictement à la prescription de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec un grand verre d'eau sans être croqués ni suçés.

Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez les heures de prise de ce médicament en suivant les conseils de votre médecin.

Le médicament doit généralement être pris 3 à 4 fois par jour au repas du matin, du midi et du soir.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. Suivez scrupuleusement ses conseils.

Si vous avez pris plus de CORVASAL que vous n'auriez dû

Une baisse de la tension artérielle peut survenir. Prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Le traitement doit être poursuivi normalement, sans tenir compte de la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES

Comme tous les médicaments, CORVASAL peut provoquer des effets indésirables, n

chez tout le monde. Cependant, il est important de noter que

• des maux de tête peuvent être un effet de traitement qui

• exceptionnellement, il peut y avoir un passage à la positif des troubles digestifs.

• rarement une diminution du nombre de plaquettes dans le sang (thrombopénie).

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat-R.P.1,
Ain seba Casablanca

Corvasal 2 mg, cp b 30
P.P.V : 46,70 DH

6 118001 080335

elle en début de vertiges

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

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

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

DÉNOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

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

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THÉRAPEUTIQUE :

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

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications :

Adulte :

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

Enfant à partir de 1 an :

- œsophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélules si :

- En cas d'allergie connue à l'un des composants de ce médicament.
- En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

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

LOT : 191564
PER : 04-2022
PPV : 140,000DH

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

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

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

DÉNOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

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

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THÉRAPEUTIQUE :

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

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications :

Adulte :

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

Enfant à partir de 1 an :

- œsophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélules si :

- En cas d'allergie connue à l'un des composants de ce médicament.
- En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

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

LOT : 191564
PER : 04-2022
PPV : 140,000DH

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélules

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

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

DÉNOMINATION DU MEDICAMENT :

OEDES® 20 mg

COMPOSITION :

Chaque gélule contient 20mg de substance active : oméprazole.

Excipients : qsp 1 gélule.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS :

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

CLASSE PHARMACOLOGIQUE OU THÉRAPEUTIQUE :

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

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Indications :

Adulte :

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

Enfant à partir de 1 an :

- œsophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-œsophagien.

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais Oedes 20mg, microgranules gastro-résistants en gélules si :

- En cas d'allergie connue à l'un des composants de ce médicament.
- En association avec l'atazanavir associé au ritonavir (médicament anti-infectieux).

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

LOT : 191564
PER : 04-2022
PPV : 140,000DH

Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL

Comprimé

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg, sous forme de paracétamol DC 90 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, povidone K30, amidon de maïs prégélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants : allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIERES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.



PPV: 14DH00
PER: 01/23
LOT: J284

Doliprane® 1000 mg

PARACÉTAMOL

Comprimé

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg, sous forme de paracétamol DC 90 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, povidone K30, amidon de maïs prégélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants : allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIERES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.



PPV: 14DH00
PER: 01/23
LOT: J284



صيدلية جانكيير PHARMACIE JONQUIERE

B.C N°

FACTURE COMPTANT N° 000774

B.L N°

Client: VISEBATA

Casablanca, le 18/7/2020

ABJ decline

CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Dr Chadia BENCHEROUN

Cardiologue

Ancienne externe des hôpitaux de Paris

Ancienne interne des hôpitaux de Bordeaux

Diplômée de la faculté de médecine de Bordeaux

CES des maladies du cœur et vaisseaux

Diplômée d'écho-doppler cardiaque et vasculaire

Membre de la Société Française de Cardiologie

Filiale Pédiatrique et Filiale d'Echocardiographie

CASABLANCA, LE 18 JUILLET 2020

NOTE D'HONORAIRES

PATIENT : **MONSIEUR SEBBATA ABDELHANINE**

EXAMENS : **- CONSULTATION + ELECTROCARDIOGRAMME .. 300,00 DH**

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

Dr. Chadia BENCHEROUN
CARDIOLOGUE
63, Bd d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca
Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71

**63, Boulevard d'Anfa, Angle Rue Washington – Casablanca-
Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71**

CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Dr BENCHEQROUN Chadia

Cardiologue

NOM : SEBBATA
PRENOM : ABDELHANINE
AGE : 68 ANS
DATE : 18/07/2020

COMPTE-RENDU D'ELECTROCARDIOGRAMME

- Rythme cardiaque sinusal à 70 B/mn.
- Espace PR normal.
- Axe de QRS à - 26 degrés.
- Pas de trouble de la repolarisation.
- Pas d'hypertrophie ventriculaire gauche.
- Pas d'extrasystole.

CONCLUSION : - TRACE NORMAL.

الدكتورة شادى بنشرعون
Dr. Chadia BENCHEQROUN
CARDIOLOGUE
63 Bd d'Anfa, Angle Rte Washington - Casablanca
Tél/Fax : 0522 29 83 49 / 0522 29 41 71

FC: 70/min

Axes:

M / F

P 30 °

Intervalles:

QRS -26 °

RR 863 ms

T 26 °

Age:

..... cm / kg

P 108 ms

PQ 200 ms

P (II) 0.06 mV

QRS 72 ms

S (V1) -0.91 mV

QT 360 ms

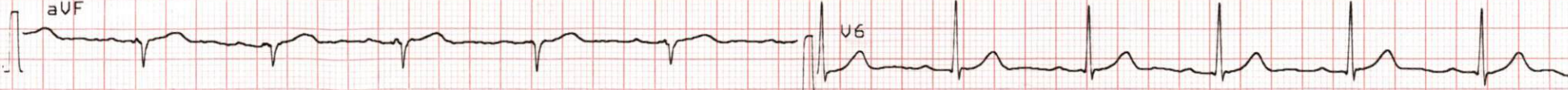
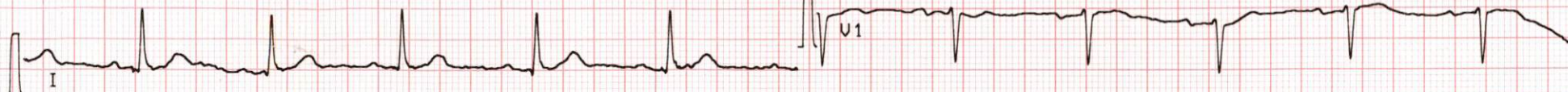
R (V5) 1.34 mV

QTC 391 ms

Sokol. 2.25 mV

10 mm/mV

10 mm/mV



25 mm/s

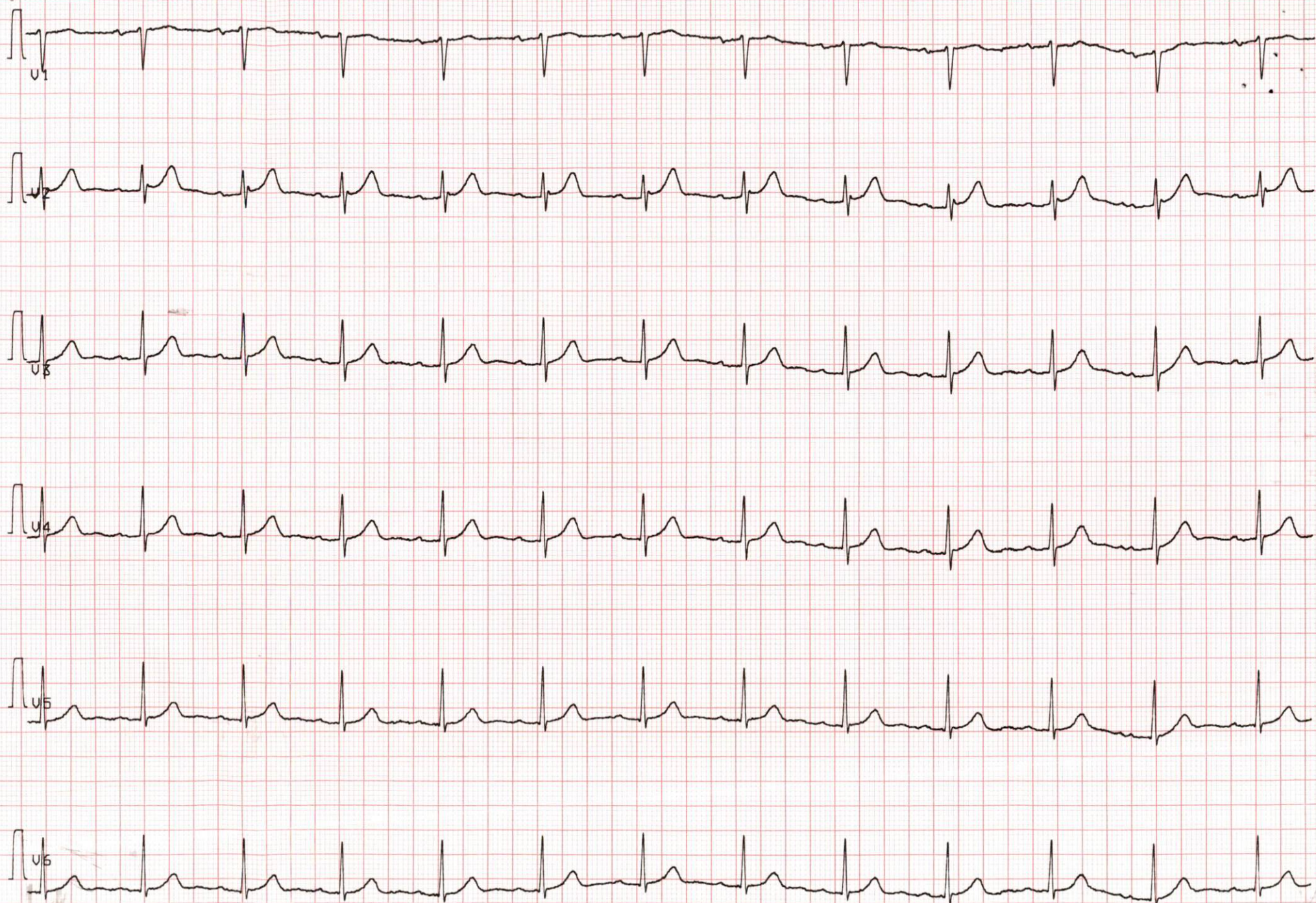
0.05-35Hz F50 S5F SBS Sa 18-JUL-20 10:10:58

DR BENCHERQOUN Chadia

AT-102 1.37 Mm

10 mm/mV

Sa 18-JUL-20 10:11:43



75 mm/s

0.05-35Hz F50

DR BENCHEQROUN Chadia

AT-102 1.37 Mm