

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Pathologie 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.

Educations :

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 canaux, 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 canaux.

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



Déclaration de Maladie : N° P19- 0020857

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4543 Société : Retraite (RAM)

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : KHAOUN B Date de naissance : 12-05-1960

Adresse : 240 Bd EL Joulane Salmia Casablanca

Tél. : 06 743 700 74 Total des frais engagés : 130 M + 661 DHS

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Docteur Ahmed LIYRI
Médecine Générale
Avenue EL Joulane B Imm.33
Appt. 3 Salmia Casablanca

Date de consultation : 10 AOUT 2020

Nom et prénom du malade : KHAOUN Bouchra

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

Nature de la maladie : Hypertension, diabète, maladie rénale

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : rupture + lésions

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 : 12-08-20

Signature de l'adhérent(e) : Bouchra

Le : 10 AOUT 2020

Docteur Ahmed LIYRI
Médecine Générale
Avenue EL Joulane B Imm.33
Appt. 3 Salmia Casablanca

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Règlement des Actes
10 AOUT 2020			139,17	Docteur Ahmed EL Joudi Médecine Générale Avenue EL Joudi B Imm.33 Appt. 3 Salmia Casablanca

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE EL Joudi Mme EL Joudi Salmia - Casablanca Tél: 05 22 38 01 47 ICE: 002115854000092	10/08/2020	661,20

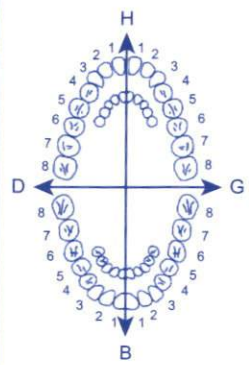
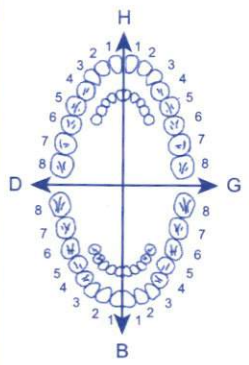
ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ 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 canaux, ainsi que le bilan d

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX													
				MONTANTS DES SOINS													
				DEBUT D'EXECUTION													
				FIN D'EXECUTION													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS														
			DATE DU DEVIS														
		DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Ahmed LIYIRI

MEDECINE GENERALE

ECHOGRAPHIE

DIABETOLOGIE

Ex. MEDECIN CHEF

DU CENTRE SANTÉ SALMIA

TEL : 05 22 55 10 69



الدكتور أحمد لييري

الطب العام

الفحص بالصدى

علاج داء السكري

رئيس المركز الصحي السالمية سابقا

الهاتف : 05 22 55 10 69

Casablanca, le 10 AOUT 2020 الدار البيضاء في

57,80 x2 MS, 60

KHAWA Bouctatiz

- L d'hor 10

46,10 x2 MS, 60

- L d'hor 10

126,80 x2 MS, 60

- L d'hor 10

209,00 x2 MS, 60

- L d'hor 10

22-10 x 4/

661,20

PHARMACIE FADILA CASABLANCA
Mme FILALAH FUENOUN Batisam
220, Boulevard Al Joulane
Salmia 2 - Casablanca
Tél: 05 22 38 01 47
ICE: 002115954000092

Docteur Ahmed LIYIRI
Médecine Générale
Avenue El Joulane B Im. 33
Appt. 3 Salmia Casablanca

شارع الجولان « ب » العمارة 33 شقة 3 السالمية عمالة مقاطعات بن امسيك - الدار البيضاء
Bd. Al Joulane B immeuble 33 Appt 3 Salmia Prefecture des Arrondissements Ben M'Sik - Casablanca

NO-DEP® 50mg

Sertraline

**COMPOSITION :**

Sertraline chlorhydrate (DCI) 50 mg par comprimé.

Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.

FORMES ET PRESENTATIONS:

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boîte de 15, 30 et de 60.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récidives d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxieté sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de sertraline peuvent être administrés pendant ou en dehors des repas.

Prenez votre médicament une fois par jour, le matin ou le soir.

La dose habituelle est:

Adultes:

Dépression et trouble obsessionnel compulsif:

Dans la dépression et le TOC, la dose efficace habituelle est de 50 mg/jour.

La dose quotidienne peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Trouble panique, trouble anxieté sociale et état de stress post-traumatique:

Dans le trouble panique, le trouble anxieté sociale et le trouble de stress post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25 mg/jour, qui est augmentée à 50 mg par jour après une semaine.

La dose quotidienne peut ensuite être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Enfants et adolescents:

NO-DEP® ne doit être utilisé que pour traiter les enfants et les adolescents souffrant de TOC âgés de 6 à 17 ans.

Troubles obsessionnels compulsifs:

• Enfants âgés de 6 à 12 ans:

la dose initiale recommandée est de 25 mg une fois par jour. Après une semaine, votre médecin peut augmenter cette dose jusqu'à 50 mg/jour. La dose maximale est de 200 mg/jour.

• Enfants âgés de 13 à 17 ans:

la dose initiale recommandée est de 50 mg/jour. La dose

Si vous souffrez de problèmes de foie ou des reins, veuillez consulter votre médecin pour ses instructions.

LOT : 267
PER : JAN 2022
PPV : 126 DH 80

séc

Durée du traitement : votre médecin vous indiquera la durée pendant laquelle vous devez prendre ce médicament. Elle dépendra de la nature de votre maladie et de la manière dont vous répondez au traitement. Plusieurs semaines sont parfois nécessaires pour que vos symptômes commencent à s'améliorer. Le traitement de la dépression doit en général continuer pendant 6 mois après l'amélioration.

CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Un traitement concomitant par inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO, notamment la sélégiline, le moclobémide) ou des médicaments de type IMAO (par exemple le linézolide) est contre-indiqué.
- La prise concomitante de pimozide est contre-indiquée

NO-DEP® 50mg

Sertraline

**COMPOSITION :**

Sertraline chlorhydrate (DCI) 50 mg par comprimé.

Excipients : Cellulose microcristalline, Amidon de maïs, Amyglycolate sodique, Stéarate de magnésium, Talc, HPMC E-15, Indigo carmine lake, Dioxyde de titane, Propylène glycol, Alcool isopropylique, Eau purifiée.

FORMES ET PRESENTATIONS:

NO-DEP 50 mg, comprimés pelliculés sécables, Boîte de 15, 30 et de 60.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le composant actif de NO-DEP® est la sertraline. La sertraline appartient à un groupe de médicaments appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS); ces médicaments sont utilisés pour traiter la dépression et/ou des troubles anxieux.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- Episodes dépressifs majeurs.
- Prévention des récidives d'épisodes dépressifs majeurs.
- Troubles panique, avec ou sans agoraphobie.
- Troubles obsessionnels compulsifs (TOC) chez l'adulte ainsi que chez les patients pédiatriques âgés de 6 à 17 ans.
- Trouble anxieté sociale.
- Etat de stress post-traumatique (ESPT).

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de sertraline peuvent être administrés pendant ou en dehors des repas.

Prenez votre médicament une fois par jour, le matin ou le soir.

La dose habituelle est:

Adultes:

Dépression et trouble obsessionnel compulsif:

Dans la dépression et le TOC, la dose efficace habituelle est de 50 mg/jour.

La dose quotidienne peut être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Trouble panique, trouble anxieté sociale et état de stress post-traumatique:

Dans le trouble panique, le trouble anxieté sociale et le trouble de stress post-traumatique, le traitement doit être débuté à la dose de 25 mg/jour, qui est augmentée à 50 mg par jour après une semaine.

La dose quotidienne peut ensuite être augmentée par tranches de 50 mg sur une période de plusieurs semaines. La dose maximale recommandée est de 200 mg/jour.

Enfants et adolescents:

NO-DEP® ne doit être utilisé que pour traiter les enfants et les adolescents souffrant de TOC âgés de 6 à 17 ans.

Troubles obsessionnels compulsifs:

• Enfants âgés de 6 à 12 ans:

la dose initiale recommandée est de 25 mg une fois par jour. Après une semaine, votre médecin peut augmenter cette dose jusqu'à 50 mg/jour. La dose maximale est de 200 mg/jour.

• Enfants âgés de 13 à 17 ans:

la dose initiale recommandée est de 50 mg/jour. La dose

Si vous souffrez de problèmes de foie ou des reins, veuillez consulter votre médecin pour ses instructions.

LOT : 267
PER : JAN 2022
PPV : 126 DH 80

séc

Durée du traitement : votre médecin vous indiquera la durée pendant laquelle vous devez prendre ce médicament. Elle dépendra de la nature de votre maladie et de la manière dont vous répondez au traitement. Plusieurs semaines sont parfois nécessaires pour que vos symptômes commencent à s'améliorer. Le traitement de la dépression doit en général continuer pendant 6 mois après l'amélioration.

CONTRE INDICATIONS :

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Un traitement concomitant par inhibiteurs de la monoamine oxydase (IMAO, notamment la sélégiline, le moclobémide) ou des médicaments de type IMAO (par exemple le linéゾlide) est contre-indiqué.
- La prise concomitante de pimoziide est contre-indiquée

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

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

- Gardez cette notice, vous 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.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

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

Composition :

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

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

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

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

INDICATIONS :

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

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :

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

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

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

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

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

- Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.
- Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse pour être pendant votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre état et les effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires (myopathie, rhabdomyolyse, peut être majorée en cas de prise simultanée de certains médicaments comprimé pelliculé (voir interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions).
- Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un survenu de votre diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisse élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension élevée).
- Ne consommez pas plus d'un ou deux petits verres de jus de pamplemousse par jour, car de grandes quantités de jus de pamplemousse peuvent modifier les effets de LD-NOR, comprimé pelliculé.
- Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, consultez-le avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament 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).

établie. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament.
D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou utiliser des machines. Cependant ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

POSOLOGIE, MODE ET VOIES D'ADMINISTRATION :

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, qui vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé. La posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

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

SURDOSAGE

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

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

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

Risque de syndrome de sevrage

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

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

EFFETS SECONDAIRES :

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

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

Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec douleurs et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, engourdissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas consultez votre médecin dès que possible.
- Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

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

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignements de nez.
- Réaction allergiques.
- Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang.
- Maux de tête
- Nausées, constipation, flatulence, indigestion.

• Douleurs musculaires et maux de dos.
• Étant donné l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Effets (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :

• Perte de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, surveillez attentivement votre glycémie).

• Engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la pûcher, modification du goût, perte de mémoire.

• Douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas)

• Douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas)

• Douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas)

• Douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas)

• Douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas)

• Douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas)

• Douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas)

• Douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas)

• Douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas)

• Douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas)

• Douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas)

• Douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas)

Effets indésirables rares (affectent 1 à 10 patients sur 10000) :

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

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

- Gardez cette notice, vous 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.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

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

Composition :

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

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

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

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

INDICATIONS :

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

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :

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

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

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

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

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

- Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.
- Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse pour être pendant votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre état.
- Si vous avez des effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires (rhabdomyolyse, peut être majorée en cas de prise simultanée de certains médicaments comprimé pelliculé (voir interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions).
- Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un survenu de votre diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisse élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension élevée).
- Ne consommez pas plus d'un ou deux petits verres de jus de pamplemousse par jour, car de grandes quantités de jus de pamplemousse peuvent modifier les effets de LD-NOR, comprimé pelliculé.

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

L'utilisation de ce médicament 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).

établie. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament.
D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou utiliser des machines. Cependant ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

POSOLOGIE, MODE ET VOIES D'ADMINISTRATION :

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, qui vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé. La posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

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

SURDOSAGE

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

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

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

Risque de syndrome de sevrage

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

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

EFFETS SECONDAIRES :

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

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

Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pechides et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, engourdissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :

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

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

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

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignements de nez.
- Réaction allergiques.
- Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang.
- Maux de tête
- Nausées, constipation, flatulence, indigestion.

• Douleurs musculaires et maux de dos.

• Étant donné l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Effets (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :

• Perte de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, surveillez attentivement votre glycémie).

• Engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la pûcher, modification du goût, perte de mémoire.

• Douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas).

• Hépatite (inflammation du foie).

• Éruptions et démangeaisons cutanées, urticaire, perte de cheveu.

• Douleur dans le cou, fatigue musculaire.

• Fatigue, sensation de malaise, faiblesse, douleur dans la poitrine, gonflement en particulier des chevilles (œdèmes), augmentation de la température.

• Présence de globules blancs dans les urines.

Effets indésirables rares (affectent 1 à 10 patients sur 10000) :

CORPRIL® 1,25 mg; 2,5 mg; 5 mg; 10 mg

(Ramipril), gélules

Veillez 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. COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

• Substance Active :

CORPRIL® 1,25 mg;
Ramipril 1,25 mg.

Pour une gélule

• Les autres composants :

- Amidon prégelatinisé, Calcium hydrogénophosphate, Hydroxyde de magnésium, Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, oxyde de fer jaune, dioxyde de titane, gélatine.

CORPRIL® 2,5 mg;
Ramipril 2,5 mg.

Pour une gélule

• Les autres composants :

- Amidon prégelatinisé, Calcium hydrogénophosphate, Hydroxyde de magnésium, Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, oxyde de fer rouge, oxyde de fer jaune, dioxyde de titane, gélatine.

CORPRIL® 5 mg;
Ramipril 5 mg.

Pour une gélule

• Les autres composants :

- Amidon prégelatinisé, Calcium hydrogénophosphate, Hydroxyde de magnésium, Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, oxyde de fer rouge, dioxyde de titane, gélatine.

CORPRIL® 10 mg
Ramipril 10 mg.

Pour une gélule

• Les autres composants :

- Amidon prégelatinisé, Calcium hydrogénophosphate, Hydroxyde de magnésium, Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, indigotine, dioxyde de titane, gélatine.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) non associés (Code ATC : C09AA05)

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

• Traitement de l'hypertension.

• Prévention cardiovasculaire : réduction de la morbidité et de la mortalité cardiovasculaires chez les patients présentant :

- une maladie cardiovasculaire athéromatobiotique manifeste (antécédents de maladie coronarienne ou d'accident vasculaire cérébral, ou artériopathie périphérique) ou,
- un diabète avec ou sans un facteur de risque cardiovasculaire.

• Traitement de la néphropathie :

- néphropathie glomérulaire diabétique débutante, telle que définie par la présence d'une microalbuminurie ;

- néphropathie glomérulaire diabétique manifeste, telle que définie par une macroprotéinurie chez les patients présentant au moins un facteur de risque cardiovasculaire.

- néphropathie glomérulaire non diabétique manifeste, telle que définie par une macroprotéinurie >= 3 g/jour.

• Traitement de l'insuffisance cardiaque symptomatique.

• Prévention secondaire à la suite d'un infarctus aigu du myocarde : réduction de la mortalité à la phase aiguë de l'infarctus du myocarde chez les patients ayant des signes cliniques d'insuffisance cardiaque, en débutant > 48 heures après l'infarctus.

4. POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE

D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT :

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant

meilleures ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre

POSOLOGIE :

• **Traitement d'une pression artérielle élevée :**

- La dose initiale habituelle est de 1,25 mg ou de 2,5 mg.

- Votre médecin ajustera la quantité à prendre jusqu'à

contrôle.

- La dose maximale est de 10 mg une fois par jour.

- Si vous prenez déjà des diurétiques, votre médecin

diurétique ou vous prenez avant de débuter le traitement.

• **Pour réduire votre risque de crise cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral :**

- La dose initiale habituelle est de 2,5 mg une fois par jour.

- Votre médecin pourrait par la suite décider d'augmenter

- La dose habituelle est de 10 mg une fois par jour.

• **Traitement pour réduire ou retarder l'aggravation**

- Votre traitement pourrait être débilité à la dose de

- Votre médecin ajustera la quantité que vous prenez

- La dose habituelle est de 5 mg ou 10 mg une fois par

• **Traitement de l'insuffisance cardiaque**

- La dose initiale habituelle est de 1,25 mg une fois par jour.

- Votre médecin ajustera la quantité que vous prenez

- La dose maximale est de 10 mg/jour. Il est préférable de la prendre en deux prises par jour.

• **Traitement après avoir subi une crise cardiaque**

- La dose initiale habituelle est de 1,25 mg une fois par jour à 2,5 mg deux fois par jour.

- Votre médecin ajustera la quantité que vous prenez

- La dose maximale est de 10 mg/jour. Il est préférable de la prendre en deux prises par jour.

Sujet âgé

- Votre médecin réduira la dose initiale et ajustera votre traitement plus lentement.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

- Prenez ce médicament par voie orale, au même moment de la journée chaque jour.

• Examens sanguins montrant des modifications de la fonction hépatique, pancréatique ou rénale.

Effets indésirables rares (affectant moins d'une personne sur 1 000) :

• Sensation d'être flageolant(e) ou confus(e).

• Rougeur et gonflement de la langue.

• Ecoulement ou pelage sévères de la peau, éruption cutanée avec démangeaisons et

groseurs.

• Problème au niveau des ongles (ex. détachement ou chute d'un ongle).

• Eruption ou ecchymoses cutanées.

• Taches sur la peau et froissement des extrémités.

• Rougeur, démangeaison, gonflement ou larmoiement des yeux.

• Trouble de l'audition et bourdonnements d'oreilles.

• Sensation de faiblesse.

• Examens sanguins montrant une baisse du nombre de globules rouges, de globules blancs

ou de plaquettes, ou du taux d'hémoglobine.

Effets indésirables très rares (affectant moins d'une personne sur 10 000) :

• Sensibilité inhabituelle au soleil.

Autres effets indésirables rapportés :

Veillez informer votre médecin si l'un ou l'autre des symptômes suivants s'aggrave ou dure

plus de quelques jours.

• Difficulté de concentration.

• Gonflement de la bouche.

• Examens sanguins montrant un nombre trop faible de cellules sanguines dans votre sang.

• Examens sanguins montrant un taux inhabituellement bas de sodium dans votre sang.

• Changement de couleur des doigts et des oreilles lorsque vous avez froid, avec picotements

ou sensations douloureuses lorsque vous vous réchauffez (syndrome de Raynaud).

• Augmentation de la taille des seins chez l'homme.

• Réactions lentes ou perturbées.

• Sensation de brûlure.

• Modification des odeurs.

• Chute de cheveux.

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.

7. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre votre médicament

- Si vous souffrez de problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.

- Si vous avez perdu une grande quantité de sel ou de fluides corporels (si vous vomissez,

avec la diarrhée, suiez de manière inhabituelle, suivez un régime pauvre en sel, prenez des

diurétiques depuis longtemps ou avez subi une dialyse)

- Si vous allez suivre un traitement pour réduire votre allergie aux piqûres d'abeille ou de guêpe

(désensibilisation)

- Si vous allez recevoir un anesthésique. Celui-ci pourrait vous être donné pour une

intervention chirurgicale ou des soins dentaires. Il pourrait s'avérer nécessaire d'arrêter votre

traitement par CORPRIL®, gélules un jour avant ; demandez conseil à votre médecin.

- Si votre taux sanguin de potassium est élevé (d'après les résultats de vos tests sanguins).

- Si vous prenez des médicaments ou vous avez des affections qui pourraient diminuer le

taux de sodium dans votre sang. Votre médecin pourra vous prescrire des analyses de sang

régulières, en particulier pour vérifier le taux de sodium dans votre sang, surtout si vous êtes

une personne âgée.

- Si vous souffrez d'une maladie vasculaire du collagène telle qu'une sclérodémie ou un lupus

érythémateux systémique.

- Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

CORPRIL®, gélule est déconseillé pendant les 3 premiers mois de grossesse et est

contre-indiqué si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à

votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique Grossesse).

- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

• Un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom

de sartans par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des

problèmes rénaux dus à un diabète.

• Aiskiren

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins,

votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par exemple du potassium) dans votre

sang.

Voir aussi les informations de la rubrique des contre-indications.

Enfant :

« L'utilisation de CORPRIL®, gélules est déconseillée chez l'enfant et l'adolescent âgé de

moins de 18 ans, car la tolérance et l'efficacité de CORPRIL®, gélules chez les enfants n'ont

pas été établies.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne (ou si vous n'êtes pas sûr(e)),

parlez-en à votre médecin avant de prendre CORPRIL®, gélules.

8. INTERACTIONS :

Interactions avec d'autres médicaments :

Veillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez pris d'autres

médicaments quels qu'ils soient, y compris des médicaments obtenus sans ordonnance (en

incluant ceux à base de plantes) car CORPRIL®, gélules peut avoir une incidence sur certains

autres médicaments par ailleurs, certains médicaments peuvent avoir une incidence sur

CORPRIL®, gélules.

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre

d'autres précautions : si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II

(ARA-II) ou de l'aiskiren. (Voir rubrique contre-indications)

CORPRIL® 1,25 mg; 2,5 mg; 5 mg; 10 mg

(Ramipril), gélules

Veillez 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. COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

• Substance Active :

CORPRIL® 1,25 mg;
Ramipril 1,25 mg.

Pour une gélule

• Les autres composants :

- Amidon prégelatinisé, Calcium hydrogénéphosphate, Hydroxyde de magnésium, Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, oxyde de fer jaune, dioxyde de titane, gélatine.

CORPRIL® 2,5 mg;
Ramipril 2,5 mg.

Pour une gélule

• Les autres composants :

- Amidon prégelatinisé, Calcium hydrogénéphosphate, Hydroxyde de magnésium, Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, oxyde de fer rouge, oxyde de fer jaune, dioxyde de titane, gélatine.

CORPRIL® 5 mg;
Ramipril 5 mg.

Pour une gélule

• Les autres composants :

- Amidon prégelatinisé, Calcium hydrogénéphosphate, Hydroxyde de magnésium, Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, oxyde de fer rouge, dioxyde de titane, gélatine.

CORPRIL® 10 mg
Ramipril 10 mg.

Pour une gélule

• Les autres composants :

- Amidon prégelatinisé, Calcium hydrogénéphosphate, Hydroxyde de magnésium, Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, indigotine, dioxyde de titane, gélatine.

2. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) non associés (Code ATC : C09AA05)

3. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

• Traitement de l'hypertension.

• Prévention cardiovasculaire : réduction de la morbidité et de la mortalité cardiovasculaires chez les patients présentant :

- une maladie cardiovasculaire athéromotrice manifeste (antécédents de maladie coronarienne ou d'accident vasculaire cérébral, ou artériopathie périphérique) ou, un diabète avec au moins un facteur de risque cardiovasculaire.

• Traitement de la néphropathie :

- néphropathie glomérulaire diabétique débutante, telle que définie par la présence d'une microalbuminurie ;

- néphropathie glomérulaire diabétique manifeste, telle que définie par une macroprotéinurie chez les patients présentant au moins un facteur de risque cardiovasculaire.

- néphropathie glomérulaire non diabétique manifeste, telle que définie par une macroprotéinurie >= 3 g/jour.

• Traitement de l'insuffisance cardiaque symptomatique.

• Prévention secondaire à la suite d'infarctus aigu du myocarde : réduction de la mortalité à la phase aiguë de l'infarctus du myocarde chez les patients ayant des signes cliniques d'insuffisance cardiaque, en débutant > 48 heures après l'infarctus.

4. POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE

D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT :
Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant
méthode ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin

POSOLOGIE :

• **Traitement d'une pression artérielle élevée :**

- La dose initiale habituelle est de 1,25 mg ou de 2,5 mg.

- Votre médecin ajustera la quantité à prendre jusqu'à

contrôlée.

- La dose maximale est de 10 mg une fois par jour.

- Si vous prenez déjà des diurétiques, votre médecin peut

diurétique ou vous prenez avant de débuter le traitement.

• **Pour réduire votre risque de crise cardiaque ou d'accident vasculaire cérébral :**

- La dose initiale habituelle est de 2,5 mg une fois par jour.

- Votre médecin pourrait par la suite décider d'augmenter

- La dose habituelle est de 10 mg une fois par jour.

• **Traitement pour réduire ou retarder l'aggravation**

- Votre traitement pourrait être débarrassé à la dose de

- Votre médecin ajustera la quantité que vous prenez

- La dose habituelle est de 5 mg ou 10 mg une fois par

• **Traitement de l'insuffisance cardiaque**

- La dose initiale habituelle est de 1,25 mg une fois par jour.

- Votre médecin ajustera la quantité que vous prenez

- La dose maximale est de 10 mg/jour. Il est préférable de la prendre en deux prises par jour.

• **Traitement après avoir subi une crise cardiaque**

- La dose initiale habituelle est de 1,25 mg une fois par jour à 2,5 mg deux fois par jour.

- Votre médecin ajustera la quantité que vous prenez

- La dose maximale est de 10 mg/jour. Il est préférable de la prendre en deux prises par jour.

Suivi

- Votre médecin réduira la dose initiale et ajustera votre traitement plus lentement.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

- Prenez ce médicament par voie orale, au même moment de la journée chaque jour.

• Examens sanguins montrant des modifications de la fonction hépatique, pancréatique ou rénale.

Effets indésirables rares (affectant moins d'une personne sur 1 000) :

• Sensation d'être flageolant(e) ou confus(e).

• Rougeur et gonflement de la langue.

• Ecoulement ou pelage sévères de la peau, éruption cutanée avec démangeaisons et

groseurs.

• Problème au niveau des ongles (ex. détachement ou chute d'un ongle).

• Eruption ou ecchymoses cutanées.

• Taches sur la peau et froissement des extrémités.

• Rougeur, démangeaison, gonflement ou larmoiement des yeux.

• Trouble de l'audition et bourdonnements d'oreilles.

• Sensation de faiblesse.

• Examens sanguins montrant une baisse du nombre de globules rouges, de globules blancs

ou de plaquettes, ou du taux d'hémoglobine.

Effets indésirables très rares (affectant moins d'une personne sur 10 000) :

• Sensibilité inhabituelle au soleil.

Autres effets indésirables rapportés :

Veillez informer votre médecin si l'un ou l'autre des symptômes suivants s'aggrave ou dure

plus de quelques jours.

• Difficulté de concentration.

• Gonflement de la bouche.

• Examens sanguins montrant un nombre trop faible de cellules sanguines dans votre sang.

• Examens sanguins montrant un taux inhabituellement bas de sodium dans votre sang.

• Changement de couleur des doigts et des oreilles lorsque vous avez froid, avec picotements

ou sensations douloureuses lorsque vous vous réchauffez (syndrome de Raynaud).

• Augmentation de la taille des seins chez l'homme.

• Réactions lentes ou perturbées.

• Sensation de brûlure.

• Modification des odeurs.

• Chute de cheveux.

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.

7. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre votre médicament

- Si vous souffrez de problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.

- Si vous avez perdu une grande quantité de sel ou de fluides corporels (si vous vomissez,

avec la diarrhée, suiez de manière inhabituelle, suivez un régime pauvre en sel, prenez des

diurétiques depuis longtemps ou avez subi une dialyse)

- Si vous allez suivre un traitement pour réduire votre allergie aux piqûres d'abeille ou de guêpe

(désensibilisation)

- Si vous allez recevoir un anesthésique. Celui-ci pourrait vous être donné pour une

intervention chirurgicale ou des soins dentaires. Il pourrait s'avérer nécessaire d'arrêter votre

traitement par CORPRIL®, gélules un jour avant ; demandez conseil à votre médecin.

- Si votre taux sanguin de potassium est élevé (d'après les résultats de vos tests sanguins).

- Si vous prenez des médicaments ou vous avez des affections qui pourraient diminuer le

taux de sodium dans votre sang. Votre médecin pourra vous prescrire des analyses de sang

régulières, en particulier pour vérifier le taux de sodium dans votre sang, surtout si vous êtes

une personne âgée.

- Si vous souffrez d'une maladie vasculaire du collagène telle qu'une sclérodémie ou un lupus

érythémateux systémique.

- Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

CORPRIL®, gélule est déconseillé pendant les 3 premiers mois de grossesse et est

contre-indiqué si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à

votre enfant en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse (voir rubrique Grossesse).

- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

• Un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) (aussi connu sous le nom

de sartans par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des

problèmes rénaux dus à un diabète.

• Aiskiren

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins,

votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par exemple du potassium) dans votre

sang.

Voir aussi les informations de la rubrique des contre-indications.

Enfant :

« L'utilisation de CORPRIL®, gélules est déconseillée chez l'enfant et l'adolescent âgé de

moins de 18 ans, car la tolérance et l'efficacité de CORPRIL®, gélules chez les enfants n'ont

pas été établies.

Si l'un ou l'autre des cas ci-dessus vous concerne (ou si vous n'êtes pas sûr(e)),

parlez-en à votre médecin avant de prendre CORPRIL®, gélules.

8. INTERACTIONS :

Interactions avec d'autres médicaments :

Veillez informer votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez pris d'autres

médicaments quels qu'ils soient, y compris des médicaments obtenus sans ordonnance (en

incluant ceux à base de plantes) car CORPRIL®, gélules peut avoir une incidence sur certains

autres médicaments par ailleurs, certains médicaments peuvent avoir une incidence sur

CORPRIL®, gélules.

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre

d'autres précautions : si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II

(ARA-II) ou de l'aiskiren. (Voir rubrique contre-indications)

CICLOVIRAL® 80 mg/ml

COMPOSITION

Aciclovir (DCI) Par ml
Excipients q.s. 80 mg

FORME ET PRESENTATION

- Suspension buvable : Flacon de 100 ml

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antiviral

NOM ET ADRESSE DE L'EXPLOITANT

Laboratoires AFRIC-PHAR

Route Régionale Casablanca / Mohammedia, n° 322, Km 12.400, Ain Harrouda 28630 Casablanca - Maroc

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Sujet immunodéprimé :

- Prévention des infections à virus Herpes simplex (HSV).

Sujet immunocompétent :

- Infections cutanées ou muqueuses :

• Traitement des infections herpétiques cutanées ou muqueuses sévères (il s'agit en général de primo-infections), en particulier de l'herpès génital et des gingivostomatites herpétiques aiguës. En raison de son mode d'action, l'aciclovir n'éradique pas les virus latents. Après traitement, le malade restera donc exposé à la même fréquence de récurrences qu'auparavant.

• Traitement des récurrences d'herpès génital.

• Traitement des infections provoquées par le virus Varicella-zoster (Varicella et Zona).

• Prévention des infections à virus Herpes simplex, chez les sujets souffrant d'au moins 6 récurrences par an.

- Infections ophtalmologiques :

Prévention des récurrences d'infections oculaires à HSV :

- kératites épithéliales après 3 récurrences par an ou en cas de facteur déclenchant connu ;

- kératites stromales et kérato-uvéites après 2 récurrences par an ;

- en cas de chirurgie de l'oeil.

Traitement des kératites et kérato-uvéites à HSV.

CONTRE - INDICATIONS

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

• Antécédent d'hypersensibilité à l'aciclovir ou à l'un des autres constituants du médicament.

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

MISES EN GARDE PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

• État d'hydratation du patient : un apport hydrique suffisant doit être assuré pour les patients à risque de déshydratation, notamment les personnes âgées.

• Patient insuffisant rénal et sujet susceptible de survenir plus fréquemment des infections. Le traitement doit être adapté suivant la clairance de la créatinine. Des troubles neurologiques sont observés chez les patients insuffisants rénaux et chez les sujets âgés.

En cas de doute, ne pas hésiter à consulter votre médecin ou votre pharmacien.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Afin d'éviter d'éventuelles interactions, informer votre médecin ou votre pharmacien de tout autre traitement en cours.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Grossesse : Les études effectuées chez l'animal ont montré que l'aciclovir est tératogène et peut provoquer des malformations fœtales.

Allaitement : En cas d'affection grave nécessitant un traitement maternel par voie générale, l'allaitement est à proscrire. Dans les autres cas, préférer, si possible, le recours à un traitement local pour lequel l'allaitement est possible.

200,00