

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.

Maladie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Biologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

Education :

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.

Prothèse :

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.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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



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

Déclaration de Maladie
N° P19- 0033250

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 085701

Société : RAM 40156

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre : veuve

Nom & Prénom : BERHIL FATMA

Date de naissance : 29/4/2

Adresse : Imm 16 n° 20 Darb Houria - HAY HASAN
CASABLANCA

Tél. : 0522 90 83 84 Total des frais engagés : - 2773 DH - Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

MEDECIN
ESSEUR DE CARDIOLOGIE
Dre Mustafa El Maani
05222613
CASABLANCA

Date de consultation : 08/09/2020

Nom et prénom du malade : Berhil Fatma

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : HTA & Dyslip

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
08/09/19	3	300		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

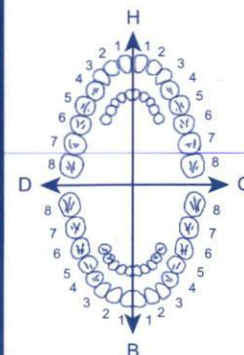
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient


COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT
MASTICATOIRE

H

25533412

00000000

D

00000000

35533411

B

21433552

00000000

G

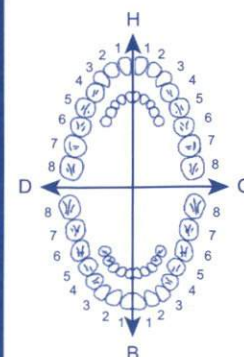
00000000

11433553

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION


[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXE

Docteur Saâd SOULAMI

Professeur de Cardiologie

Spécialiste des maladies du Cœur et des vaisseaux

Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris

Echo Doppler Couleur - Holter

الدكتور سعد السلمي

أستاذ سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

إختصاصي في أمراض القلب و الأوعية الدموية

خريج كلية الطب بباريس

فحص القلب بالصدى و الدوبلير بالالوان

Patient : -----

Casablanca, le -----

06 SEPT 2020

128.7 x 3
1 ZANITIP
149.2 x 3 1 y le not
2 PLEZAR 10
10.00 x 2 1 y le not
2 CLOVISTO 10
10.00 x 3 1 y le not
1 CARONAT 6, 25
89.70 x 2 1 1 1
10 CLOVISTO 10
1 y le not

356. زنقة مصطفى المعاني (قرب زنقة أكاير) - الدار البيضاء

356, Rue Mostafa El Maani (coté Rue d'Agadir) - 1^{er} étage - Casablanca - E-mail : cabinet-soulami@gmail.com

Tél.: 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél./Fax: 05 22 26 13 36 - Urgence : 06 65 14 69 96

CNSS : 2700608 - IF : 41802254 - ICE : 001755076000067 - IPN : 091130922

Traitement de:
Trois (03) mois

ot Smader
2770 x 3

Chloramphenicol
1 g/jour

Traitement de:
Trois (03) mois

2000

1 g/jour
20.6 Hepamal

1 g x 3 x 4 j

125-3 BOX pour
1 g heb

صيدلية كاميليا
PHARMACIE CAMILIA
Mme. LEMSEFFER MENARA Mounia
29, Rue Hassan Bouktahi,
Tél: 0522 27 17 Casablanca

Dr. Saâd SOULAMI
Professeur de Cardiologie
350, Rue Abdallah II, Miami
CASA BLANCA
Tél.: 0522 22 13 84/0522 25 13 36

197320

ZANIDIP® 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Boîtes de 14 et 28

Prise ou utilisation d'autres médicaments
Ce médicament ne doit pas être pris
(voir Ne prenez jamais ZANIDIP
sécables).
AFIN D'EVITER D'EFFETS

Veuillez lire attentivement
prendre ce médicament
- Gardez cette notice
- Si vous avez des questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament ne donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si les symptômes sont identiques, cela pourrait être dangereux.
- Si l'un des effets indésirables apparaît, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

LOT 192334 1
EXP 10 2022
PPV 128.00
128p

ZANIDIP® 10 mg
28 comprimés pelliculés sécables

Remboursable AMO

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés
3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables contient une substance appelée chlorhydrate de lercanidipine. C'est un médicament de la classe des Antagonistes calciques/Antihypertenseurs. Il est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés
Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- allergie connue à l'un des composants du comprimé,
 - angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement,
 - infarctus dans le mois précédent,
 - en cas de maladie grave du foie ou du rein.
- Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ en cas d'association au dantrolène, au kétoconazole et à l'itraconazole (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés

Mises en garde

Chez les patients présentant certains troubles cardiaques, le traitement par lercanidipine sera instauré sous surveillance médicale particulière.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

En cas d'insuffisance cardiaque, le patient sera tout particulièrement surveillé en début de traitement.

Fréquence d'administration
DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN

Durée du traitement
DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN

Si vous avez pris plus de comprimés pelliculés sécables que vous n'avez dû, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre des comprimés pelliculés sécables :
Pour être efficace, ce médicament doit être pris régulièrement. Cependant, si vous omettez de prendre un comprimé, ne prenez pas de double dose. Continuez votre traitement sans essayer de rattraper.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ?
Comme tous les médicaments, ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables est susceptible de provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sensible.
- maux de tête, rougeurs du visage, bouffées de chaleur, œdèmes des membres inférieurs, de liquide dans les jambes). Palpitations, écoulements, etc.
- fatigue, troubles digestifs à type de nausées, vomissements, diarrhées, douleurs au niveau de l'estomac, myalgies (douleurs musculaires) au niveau de la peau (urines émises pendant 24 heures).
- une hypotension peut apparaître.
- quelques rares cas d'inflammation des gencives.
Très rarement, des troubles de la vision, des tremblements et/ou des mouvements involontaires avec certains inhibiteurs calciques.

ZANIDIP® 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Boîtes de 14 et 28

Prise ou utilisation d'autres médicaments
Ce médicament ne doit pas être pris
(voir Ne prenez jamais ZANIDIP
sécables).
AFIN D'EVITER D'EFFETS

Veuillez lire attentivement
prendre ce médicament
- Gardez cette notice
- Si vous avez des questions,
demandez plus d'informations à votre
pharmacien.
- Ce médicament
donnez jamais à quelqu'un
identiques, cela pourrait être
- Si l'un des effets indésirables
un effet indésirable non prévu,
votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT 192334 1
EXP 10 2022
PPV 128.00
128p

ZANIDIP® 10 mg
28 comprimés pelliculés sécables

Remboursable AMO



Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés
3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables contient une substance appelée chlorhydrate de lercanidipine. C'est un médicament de la classe des Antagonistes calciques/Antihypertenseurs. Il est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?
Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables dans les cas suivants :

- allergie connue à l'un des composants du comprimé,
 - angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement,
 - infarctus dans le mois précédent,
 - en cas de maladie grave du foie ou du rein.
- Ce médicament EST GENERALEMENT DECONSEILLE en cas d'association au dantrolène, au kétoconazole et à l'itraconazole (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

Mises en garde

Chez les patients présentant certains troubles cardiaques, le traitement par lercanidipine sera instauré sous surveillance médicale particulière.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

En cas d'insuffisance cardiaque, le patient sera tout particulièrement surveillé en début de traitement.

Les comprimés sont à avaler avec un verre d'eau.
devant pas être du jus de pamplemousse.
Les comprimés doivent être pris à jeun, de préférence le matin avant le petit déjeuner.

Fréquence d'administration
DANS TOUS LES CAS, SEULEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Durée du traitement
DANS TOUS LES CAS, SEULEMENT L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Si vous avez pris plus de comprimés pelliculés sécables que vous n'avez besoin :
En cas de surdosage ou d'intoxication, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre des comprimés pelliculés sécables :
Pour être efficace, ce médicament doit être pris régulièrement. Cependant, si vous omettez de prendre un comprimé, ne prenez pas de comprimé supplémentaire sans essayer de rattraper le traitement.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ?
Comme tous les médicaments, ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sensible.
- maux de tête, rougeurs du visage, bouffées de chaleur, œdèmes des membres inférieurs, de liquide dans les jambes). Palpitations, évanouissements, etc.
- une hypotension peut apparaître.
- quelques rares cas d'inflammation des gencives.
Très rarement, des troubles de la vision, des tremblements et/ou des mouvements involontaires avec certains inhibiteurs calciques.

ZANIDIP® 10 mg, comprimés pelliculés sécables

Boîtes de 14 et 28

Prise ou utilisation d'autres médicaments
Ce médicament ne doit pas être pris
(voir Ne prenez jamais ZANIDIP
sécables).
AFIN D'EVITER D'EFFETS

Veuillez lire attentivement
prendre ce médicament
- Gardez cette notice
- Si vous avez des questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament ne donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si les symptômes sont identiques, cela pourrait être dangereux.
- Si l'un des effets indésirables apparaît, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

LOT 192334 1
EXP 10 2022
PPV 128.00
128p

ZANIDIP® 10 mg
28 comprimés pelliculés sécables

Remboursable AMO

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés
3. COMMENT PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables contient une substance appelée chlorhydrate de lercanidipine. C'est un médicament de la classe des Antagonistes calciques/Antihypertenseurs. Il est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés

Ne prenez jamais ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables dans les cas suivants :

- allergie connue à l'un des composants du comprimé,
- angine de poitrine au repos ou s'aggravant progressivement,
- infarctus dans le mois précédent,
- en cas de maladie grave du foie ou du rein.

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ en cas d'association au dantrolène, au kétoconazole et à l'itraconazole (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).

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

Faites attention avec ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables :

Mises en garde

Chez les patients présentant certains troubles cardiaques, le traitement par lercanidipine sera instauré sous surveillance médicale particulière.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas de galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

Précautions d'emploi

En cas d'insuffisance cardiaque, le patient sera tout particulièrement surveillé en début de traitement.

Fréquence d'administration

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN

Durée du traitement

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN

Si vous avez pris plus de 28 comprimés pelliculés sécables que vous n'avez besoin, consultez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre des comprimés pelliculés sécables :

Pour être efficace, ce médicament doit être pris régulièrement. Cependant, si vous omettez de prendre un comprimé, ne prenez pas de rattrapage, continuez votre traitement sans essayer de rattraper.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ?

Comme tous les médicaments, ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables est susceptible de provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sensible. Les effets indésirables les plus fréquents sont : maux de tête, rougeurs du visage, bouffées de chaleur, œdèmes des membres inférieurs, de liquide dans les jambes). Palpitations, évanouissements, etc. ont également été rapportés.

Plus rarement :

- fatigue, troubles digestifs à type de nausées, vomissements, diarrhées, douleurs au niveau de l'estomac, myalgies (douleurs musculaires) au niveau de la peau (urines émises pendant 24 heures),
 - une hypotension peut apparaître,
 - quelques rares cas d'inflammation des gencives.
- Très rarement, des troubles de coordination, des tremblements et/ou des mouvements involontaires avec certains inhibiteurs calciques.

PREZAR® 100

Losartan

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question, demandez conseil à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour traiter des symptômes identiques, cela pourrait indiquer que vous avez une maladie.
- Si l'un des effets indésirables décrits dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION DU MEDICAMENT :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose sodique type A, opadry II OY-LS

Liste des excipients à effet noté

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Le losartan (PREZAR®) appartient à la classe des inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC). L'angiotensine est une substance sanguine entraînant leur contraction. L'angiotensine II a une action sur la pression artérielle. Le losartan agit en bloquant l'action de l'angiotensine II et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

PREZAR® 100 mg, comprimé

- Pour traiter les adultes ayant une hypertension artérielle.
- Pour préserver la fonction rénale chez les patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une protéinurie $0,5g/jour$ (présence d'une quantité anormale de protéines dans les examens biologiques).
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC; médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si la fonction cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche, le comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (Etude LIFE).

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sans avis de votre médecin.

Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé pendant longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre tension artérielle.

PATIENTS ADULTES HYPERTENDUS

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

Enfants âgés de moins de 6 ans

PREZAR® n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 ans, la sécurité d'emploi n'étant pas établie dans ce groupe d'âge.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). La réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs tels que les inhibiteurs calciques, les alpha- ou bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémisants et inhibiteurs alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose est augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan par jour.

PREZAR 100mg

Losartan

28 comprimés pelliculés



6 118000 041337

PPV 149DH20
PER 02/23
LOT 0620

149,20



PREZAR® 100

Losartan

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question, demandez conseil à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour traiter des symptômes identiques, cela pourrait indiquer que vous avez une maladie.
- Si l'un des effets indésirables décrits dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION DU MEDICAMENT :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose sodique type A, opadry II OY-LS

Liste des excipients à effet noté

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Le losartan (PREZAR®) appartient à la classe des inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC). L'angiotensine est une substance sanguine entraînant leur contraction. L'angiotensine II a une action sur la pression artérielle. Le losartan agit en bloquant l'action de l'angiotensine II et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

PREZAR® 100 mg, comprimé

- Pour traiter les adultes ayant une hypertension artérielle.
- Pour préserver la fonction rénale chez les patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une protéinurie $0,5g/jour$ (présence d'une quantité anormale de protéines dans les examens biologiques).
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC; médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si la fonction cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche, le comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (Etude LIFE).

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sans avis de votre médecin.

Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé en fonction de votre état. Si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé pendant longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre tension artérielle.

PATIENTS ADULTES HYPERTENDUS

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

Enfants âgés de moins de 6 ans

PREZAR® n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 ans, la sécurité d'emploi n'a pas été établie dans ce groupe d'âge.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs tels que les inhibiteurs calciques, les alpha- ou bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémisants et inhibiteurs alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose est augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan est recommandée.

PREZAR 100mg

Losartan

28 comprimés pelliculés



6 118000 041337

PPV 149DH20
PER 02/23
LOT 620

149.20



PREZAR® 100

Losartan

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez toute autre question, demandez conseil à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour traiter des symptômes identiques, cela pourrait indiquer que vous avez une maladie.
- Si l'un des effets indésirables décrits dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION DU MEDICAMENT :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose sodique type A, opadry II OY-LS

Liste des excipients à effet noté

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Le losartan (PREZAR®) appartient à la classe des inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC). L'angiotensine est une substance sanguine entraînant leur contraction. L'angiotensine II a une action sur la pression artérielle. Le losartan agit en bloquant l'action de l'angiotensine II et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

PREZAR® 100 mg, comprimé

- Pour traiter les adultes ayant une hypertension artérielle.

- Pour préserver la fonction rénale chez les patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une protéinurie $0,5g/jour$ (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) et une protéinurie $0,5g/jour$ (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines).

- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC) : médicaments antihypertenseurs ne conviendrait pas. Si la fonction cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche, le comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (Etude LIFE).

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sans avis de votre médecin.

Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé en fonction de votre état. Si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé pendant longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre tension artérielle.

PATIENTS ADULTES HYPERTENDUS

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

Enfants âgés de moins de 6 ans

PREZAR® n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 ans, la sécurité d'emploi n'étant pas établie dans ce groupe d'âge.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). La réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs tels que les inhibiteurs calciques, les alpha- ou bêtabloquants et les antihypertenseurs d'action centrale et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémisants et inhibiteurs alpha glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose est augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan par jour.

PREZAR 100mg

Losartan

28 comprimés pelliculés



6 118000 041337

PPV 149DH20
PER 02/23
LOT 620

149,20



CIVASTINE

Simvastatine

Veillez lire attentivement l'

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez eu une réaction indésirable à ce médicament, vous pouvez vous adresser à votre médecin ou à votre pharmacien.

Forme pharmaceutique et contenu :
CIVASTINE® 10 mg comprimé
CIVASTINE® 20 mg comprimé
CIVASTINE® 40 mg comprimé

Composition du médicament :

Composition qualitative :

Simvastatine 10 mg

Simvastatine 20 mg

Simvastatine 40 mg

Les autres composants :

Excipients : lactose anhydre, acide citrique anhydre, stéarate de calcium.

Liste des excipients à risque de réaction croisée :

Classe pharmacothérapeutique :
Ce médicament est un hypolipémiant.

Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (LDL) et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les taux du bon cholestérol (HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre corps a besoin de cholestérol pour produire des hormones et des vitamines. Le cholestérol est également utilisé pour former les membranes des cellules.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer dans les parois des artères. Cette agglomération peut entraîner la formation d'une plaque d'athérome.

Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut entraîner une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang.
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans votre sang.

Vous pouvez également recevoir d'autres traitements pour votre cholestérol.

Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez eu un infarctus du myocarde ou un accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). CIVASTINE® peut également réduire le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut vous recommander de faire un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin de votre traitement.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos autres médicaments. Prenez CIVASTINE® à l'heure indiquée par votre médecin.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par CIVASTINE®.

Mode et voie d'administration :

Prenez CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

Durée du traitement :

Continuez à prendre CIVASTINE®, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol (comme les résineux ou les fibrates), vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le médicament.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra augmenter la dose à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments suivants ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

CIVASTINE 10 mg
Simvastatine

28 Comprimés pelliculés



PPV : 70DH00

PER : 11/21

LOT : I2680



CIVASTINE

Simvastatine

Veillez lire attentivement l'

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez eu une réaction indésirable à ce médicament, vous pouvez vous adresser à votre médecin ou à votre pharmacien.

Forme pharmaceutique et contenu :
CIVASTINE® 10 mg comprimé
CIVASTINE® 20 mg comprimé
CIVASTINE® 40 mg comprimé

Composition du médicament :

Composition qualitative :

Simvastatine 10 mg

Simvastatine 20 mg

Simvastatine 40 mg

Les autres composants :

Excipients : lactose anhydre, acide citrique anhydre, stéarate de calcium.

Liste des excipients à risque de réaction croisée :

Classe pharmacothérapeutique :
Ce médicament est un hypolipémiant.

Indications thérapeutiques :

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (LDL) et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les taux du bon cholestérol (HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre corps a besoin de cholestérol pour produire des hormones et des vitamines. Cependant, un excès de cholestérol peut entraîner l'accumulation de plaques dans les artères, ce qui peut entraîner une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer dans les parois des artères. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut entraîner une crise cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang.
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans votre sang.

Vous pouvez également recevoir d'autres traitements pour votre cholestérol. CIVASTINE® peut être utilisé avec d'autres médicaments pour traiter votre cholestérol.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut vous recommander de faire un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin de votre traitement.

Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos autres médicaments. Prenez CIVASTINE® à l'heure indiquée par votre médecin.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par CIVASTINE®.

Mode et voie d'administration :

Prenez CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

Durée du traitement :

Continuez à prendre CIVASTINE®, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol (comme les résineux ou les fibrates), vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le médicament.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra augmenter la dose si nécessaire. La dose maximale recommandée est de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments suivants ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

CIVASTINE 10 mg
Simvastatine

28 Comprimés pelliculés



PPV : 70DH00

PER : 11/21

LOT : I2680



Cordarone® 200 mg

chlorhydrate d'amiodarone

Comprimé sécable

CORDARONE 200MG
CP SEC B40



**Veuillez lire attentivement
la notice avant de prendre
ce médicament, vous pouvez
obtenir cette notice, vous pouvez**

Si vous avez toute autre
doute, demandez conseil
à votre pharmacien.
Ce médicament
Ne le donnez jamais
de symptômes
Si l'un des effets
remarquez un effet
cette notice, parlez-en
pharmacien.



89,70

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

ANTIARYTHMIQUE CLASSE III

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?

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

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé

Cordarone® 200 mg

chlorhydrate d'amiodarone

Comprimé sécable

CORDARONE 200MG
CP SEC B40



**Veuillez lire attentivement
la notice avant de prendre
ce médicament. Si vous avez
toute autre question, demandez
à votre pharmacien.**

Si vous avez toute autre
doute, demandez
à votre pharmacien.
Ce médicament
Ne le donnez jamais
à un enfant.
Si l'un des effets
secondaires
remarque un effet
de cette notice, parlez-en
à votre pharmacien.



89,70

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

ANTIARYTHMIQUE CLASSE III

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?

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

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé

NOTICE

Dénomination du médicament :

CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé boîte de

30

DCI : Carvédilol

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre votre médicament.
Gardez cette notice précieusement. Vous pourrez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute question ou doute, demandez conseil à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été prescrit pour un traitement à long terme. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.
Ne le donnez jamais à quelqu'un qui présente des symptômes identiques.
Si l'un des effets indésirables suivants apparaît, remarquez un effet indésirable, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien, et présentez-lui cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

Lot: PK1144A
Per: 11/2022
PPV: 49DA50

49150

CORONAT 6,25 mg
30 comprimés



2. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CORONAT 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT.

4. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

• Dénomination du médicament :

CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé  boîte de

30

DCI : Carvédil

Veillez lire attentivement la notice avant de prendre le médicament.
Gardez cette notice pour la relire.

Si vous avez toute
doute, demandez plu
ou à votre pharmaci
Ce médicament vous
Ne le donnez jamais à q
de symptômes identiques
Si l'un des effets indésir
remarquez un effet indés
cette notice, parlez-en à
pharmacien.

Lot: PK114+A
Per: 11/2022
PPV: 49DA50

CORONAT 6,25 mg
30 comprimés



2. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CORONAT 6,25 mg: Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT.

4. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

NOTICE

Dénomination du médicament :

CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé boîte de

30

DCI : Carvédilol

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre votre médicament.
Gardez cette notice précieusement pour la relire.

Si vous avez toute question ou doute, demandez conseil à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été prescrit pour un traitement à long terme. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.
Ne prenez pas de médicaments à base de symptômes identiques.
Si l'un des effets indésirables suivants se remarque, un effet indésirable, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament, parlez-en à votre pharmacien.

Lot: PK1144A
Per: 11/2022
PPV: 49DA50

49/50

CORONAT 6,25 mg
30 comprimés



2. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CORONAT 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT.

4. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

NOTICE

Dénomination du médicament :

CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé boîte de

30

DCI : Carvédilol

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre votre médicament.
Gardez cette notice précieusement pour la relire.

Si vous avez toute question ou doute, demandez conseil à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été prescrit pour un traitement à long terme. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.
Ne prenez pas de médicaments à base de symptômes identiques.
Si l'un des effets indésirables suivants se remarque, un effet indésirable, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament, parlez-en à votre pharmacien.

Lot: PK1144A
Per: 11/2022
PPV: 49DA50

49/50

CORONAT 6,25 mg
30 comprimés



2. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CORONAT 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :


ALPHA ET BETA-BLOQUANT.

4. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

NOTICE

.. Dénomination du médicament :

CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé  **boîte de**
30

DCI : Carvédil

Veillez lire attentivement la notice avant de poser le produit.
Gardez cette notice pour la relire.

Si vous avez toute
doute, demandez plu
ou à votre pharmacien
Ce médicament vous
Ne le donnez jamais à q
de symptômes identiques
Si l'un des effets indésira
remarquez un effet indés
cette notice, parlez-en à
pharmacien.

Lot: PK114+A
Per: 11/2022
PPV: 49DA50

CORONAT 6,25 mg
30 comprimés



2. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CORONAT 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Composition quantitative en excipients
Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT.

4. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

NOTICE

Dénomination du médicament :

CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé boîte de

30

DCI : Carvédilol

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre votre médicament.
Gardez cette notice précieusement pour la relire.

Si vous avez toute question ou doute, demandez conseil à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été prescrit pour un traitement à long terme. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre.
Ne prenez pas de médicaments à base de symptômes identiques.
Si l'un des effets indésirables suivants se remarque, un effet indésirable, arrêtez immédiatement de prendre ce médicament, parlez-en à votre pharmacien.

Lot: PK1144A
Per: 11/2022
PPV: 49DA50

49/50

CORONAT 6,25 mg
30 comprimés



2. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CORONAT 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT.

4. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

NOTICE

.. Dénomination du médicament :

CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé boîte de 30

DCI : Carvédil

Veillez lire attentivement la notice avant de poser le produit.
Gardez cette notice pour relire.

Si vous avez toute
doute, demandez plu
ou à votre pharmaci
Ce médicament vous
Ne le donnez jamais à q
de symptômes identiques
Si l'un des effets indésir
remarquez un effet indés
cette notice, parlez-en à
pharmacien.

Lot: PK114+A
Per: 11/2022
PPV: 49DA50

CORONAT 6,25 mg
30 comprimés



2. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CORONAT 6,25 mg: Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT.

4. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

NOTICE

.. Dénomination du médicament :

CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé boîte de 30

DCI : Carvédi

Veuillez lire attentivement la notice avant de prendre le médicament. Gardez cette notice pour la relire.

Si vous avez toute
doute, demandez plu
ou à votre pharmacien
Ce médicament vous
Ne le donnez jamais à q
de symptômes identiques
Si l'un des effets indésir
remarquez un effet indés
cette notice, parlez-en à
pharmacien.

Lot: PK114+A
Per: 11/2022
PPV: 49DA50

CORONAT 6,25 mg
30 comprimés



2. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CORONAT 6,25 mg: Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Composition quantitative en excipients
Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT.

4. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

• Dénomination du médicament :

CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé  boîte de

30

DCI : Carvédil

Veillez lire attentivement la notice avant de prendre le médicament.
Gardez cette notice et relisez-la.

Si vous avez toute
doute, demandez plu
ou à votre pharmaci
Ce médicament vous
Ne le donnez jamais à q
de symptômes identiques
Si l'un des effets indésir
remarquez un effet indés
cette notice, parlez-en à
pharmacien.

Lot: PK114+A
Per: 11/2022
PPV: 49D450

CORONAT 6,25 mg
30 comprimés



2. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CORONAT 6,25 mg: Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT.

4. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

27,70

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 d'autres questions, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

ma-
ême
non

0820601008119

Bayer S.A.

P.P.V. : 27,70 DH

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le

27,70

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 d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

ma-
ême
non

0820601008119

Bayer S.A.

P.P.V. : 27,70 DH

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le

27,70

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 d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

ma-
ême
non

0820601008119

Bayer S.A.

P.P.V. : 27,70 DH

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le

HEPANAT®

le dieci erbe

Composition par comprimé de 400 mg

Rhamnus purshiana écorce 85,4 mg. Jus
53,4 mg. Cassia angustifolia feuilles 42,7
lutea racine 16 mg. Taraxacum officinale racine
Rheum palmatum racine 10,7 mg. Marrubium vulgare sommités fleuries
Maltodextrine ; agent de charge : Cellulose microcristalline ; antiagglutnants
sels de magnésium d'acides gras, dioxyde de silicium ; agents de revêtement
Hydroxypropylméthylcellulose, acides gras, cellulose microcristalline.

Propriétés :

Confort digestif et intestinal

Conseils d'utilisation :

2 à 4 comprimés par jour

Précautions d'emploi :

- Ne pas dépasser la dose journalière recommandée
- Ne pas utiliser pendant la grossesse

Présentations :

- Boîte de 20 comprimés
- Boîte de 40 comprimés

Tenir hors de la portée des enfants

Conserver le produit dans un endroit sec à l'abri de la lumière et de l'humidité

Les compléments alimentaires ne doivent pas être utilisés comme substituts d'un régime alimentaire varié.

COMPLÉMENT ALIMENTAIRE, CE N'EST PAS UN MÉDICAMENT

Produit Fabriqué par **ESI srl**
Via delle Industrie 1 Albissola Marina (SV) ITALY
www.esi.it

Importé et Distribué par **ESNAPHARM** - 7, Rue Abdelmajid Benjelloun
Maârif extension - Casablanca

SYSTEME DE GESTION QUALITE
CERTIFIE ISO 9001:2015
PAR CERTIQUALITY

FO067NMA-09/199

هيپانات

قرص 40

A consommer de

préférence avant fin :

Lot n°

68,60 DH

02/2023
W0510

SYSTEME DE GESTION
CERTIFIE ISO 9001:2015
PAR CERTIQUALITY

Produit Fabriqué par ESI srl

Via delle Industrie 1 Albissola Marina (SV) ITALY esit
Importé et distribué par ESNAPHARM 7, Rue Abdelmajid
Benjelloun - Maârif extension - Casablanca



ISOXAN

GARANTIE



ACL 478712.6

PPC 125,00 DH

043
10/2021

LOT :
A consommer de
préférence avant fin :

Une alimentation variée et équilibrée permet de couvrir la totalité des oligo-éléments, et d'éviter tout risque de carence préjudiciable à la santé. Pourtant, toutes les grandes enquêtes nutritionnelles montrent que :

- 50% de la population est carencée en vitamine B6
- 40% de la population a des apports en vitamine E inférieurs aux apports recommandés
- 93% des femmes en âge de procréer ont des apports en fer inférieurs aux apports recommandés
- 77% des femmes et 72% des hommes ont des apports en magnésium inférieurs aux apports recommandés
- 64,3% des hommes et 76,6% des femmes ne consomment pas chaque jour les apports nutritionnels recommandés en vitamines antioxydantes (vitamines A, E, C)
- 30% des sportifs ont des apports en fer inférieurs à 70% des apports recommandés.

Ces déficits s'expliquent par :

Une alimentation souvent déséquilibrée (régimes, repas éclairs, manque de laitages, légumes et poissons, excès d'aliments riches en sucres et graisses, alcool...), le mode de vie actuel (stress, tabac, activité physique, sédentarité...) ou des circonstances particulières (croissance, grossesse, activités sportives régulières ou intensives...) qui peuvent accroître des besoins que l'alimentation, seule, ne peut couvrir.

Face à ces situations de déséquilibre nutritionnel, les laboratoires NHS, filiale du groupe pharmaceutique MENARINI, ont mis au point la **gamme de compléments alimentaires ISOXAN**. La gamme ISOXAN est formulée de manière à répondre aux besoins en Vitamines, Minéraux et Oligo-éléments les plus fréquents, en fonction de l'âge et de l'activité de chacun.

La gamme ISOXAN respecte les **Apports Nutritionnels Conseillés***.

La prise d'ISOXAN peut être renouvelée plusieurs fois par an, en vue de restaurer un équilibre en nutriments dans les situations de déséquilibre alimentaire, en période de régime, dans les suites d'épisodes infectieux traités, ou encore en cas de fatigue, de stress.

La gamme ISOXAN propose 7 produits, dont 4 adaptés aux besoins des enfants et des adultes :

- **ISOXAN CROISSANCE**, pour les enfants de 6 à 15 ans
- **ISOXAN FORME**, pour les adultes en comprimés à avaler ou en comprimés effervescents
- **ISOXAN SENIOR**, pour les adultes plus âgés

Et 3 produits spécifiquement formulés pour les sportifs :

- **ISOXAN FORCE**, pour les sportifs dont les efforts sont intenses et brefs,
- **ISOXAN ENDURANCE**, pour les sportifs dont les efforts sont prolongés,

De nombreuses équipes, clubs et champions, de nombreuses commissions médicales et l'Institut National du sport et de l'éducation physique utilisent et recommandent ISOXAN.

* ANC : recommandations sur les besoins en vitamines, minéraux et oligo-éléments publiées en 2001 (sous l'égide de l'AFSSA, Editions Tec & Doc).

ISOXAN CROISSANCE pour les 6-15 ans - 9 Vitamines, 2 Minéraux, 5 Oligo-éléments, 7 anti-oxydants

ISOXAN CROISSANCE contribue à pallier les déficits liés à un besoin accru en certaines vitamines, minéraux et oligo-éléments du fait de la croissance ou d'une alimentation déséquilibrée.

ISOXAN CROISSANCE contribue à couvrir 100% des ANC* des 6-15 ans, en complément de l'alimentation.

QUAND UTILISER ISOXAN CROISSANCE : Pour contribuer à restaurer l'équilibre nutritionnel :

- En cas d'alimentation déséquilibrée (excès de sucres rapides, manque de laitages, régimes restrictifs)
- En cas d'activités physiques intenses et répétées
- En cas de fatigue
- Dans les périodes de poussées de croissance et d'agitation
- En cas d'épisodes infectieux traités
- Dans les périodes de surmenage intellectuel (examens,...).

COMPOSITION :

COMPOSANTS	6-11 ans (1 comprimé par jour)	% AJR**	12-15 ans (2 comprimés par jour)	% AJR**	ANC* 2001 (par jour)
Vitamine C	40 mg	66,7	80 mg	133	75 à 110 mg
Vitamine E	6 mg	60	12 mg	120	7,5 à 12 mg
Vitamine B5	2,25 mg	37,5	4,5 mg	75	3 à 4,5 mg
Bêta-carotène	2,15 mg	44,8	4,3 mg	90	2,7 à 4,2 mg
Vitamine B6	1 mg	50	2 mg	100	0,8 à 1,5 mg
Vitamine B2	0,75 mg	46,9	1,5 mg	94	1 à 1,6 mg
Vitamine B1	0,65 mg	46,4	1,3 mg	93	0,6 à 1,3 mg
Vitamine B9	100 µg	50	200 µg	100	150 à 300 µg
Vitamine B12	1,15 µg	115	2,3 µg	230	1,1 à 2,3 µg
Calcium	50 mg	6,3	100 mg	13	700 à 1 200 mg
Magnésium	35 mg	11,7	70 mg	23	130 à 410 mg
Zinc	6 mg	40	12 mg	80	7 à 13 mg
Fer	0,0375 mg	0,27	0,075 mg	0,54	7 à 16 mg
Manganèse	0,02 mg	0,57	0,04 mg	1,14	1 à 2,5 mg
Sélénium	25 µg	50	50 µg	100	30 à 50 µg
Cuivre	10 µg	0,5	20 µg	1	1 à 1,5 mg

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Ne pas dépasser les doses recommandées. Les compléments alimentaires ne doivent pas être utilisés comme substituts d'un régime alimentaire varié. Une consommation excessive peut avoir des effets laxatifs. Contient une source de phénylalanine. Ne pas donner aux enfants de moins de 3 ans. Tenir hors de portée des enfants.

CONSEILS D'UTILISATION :

6-11 ans : 1 comprimé à croquer par jour, de préférence le matin.
12-15 ans : 2 comprimés à croquer par jour, de préférence le matin et le midi.
Boîte de 40 comprimés, à croquer pour une cure de 20 à 40 jours.

La prise d'ISOXAN CROISSANCE peut être renouvelée plusieurs fois par an si nécessaire.