

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

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie 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.

Rééducation :

- 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

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

La 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.



Declaration de Maladie

N° W19-508403

40590 C

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ A

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00372 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Boussette Halima

Date de naissance : 01/01/1946

Adresse : Assif NE 319 Marrakech

Tél. : 0661208926

Total des frais engagés : 1170,10

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 31/08/2020

Nom et prénom du malade : Boussette HALIMA Age :

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

Nature de la maladie : HTA + Diabète de type 2

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'at: médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Marrakech

Signature de l'adhérent(e) : Le : 31/08/20

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° W19-508403

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute
réclamation ultérieure.

Matricule : 00372

Nom de l'adhérent(e) : Boussette Halima

Total des frais engagés : 1170,10

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
31/08/20	G		250 DH	<i>[Signature]</i> SARA DILAI Spécialiste des maladies du cœur et des vaisseaux Appt. N°1 km 5 Angle Allal El Fassi et Abdelkarim El Mattabi Marrakech Tél / Fax : 05 24 291 293

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>[Signature]</i> Pharmacie EL AMAL Dr. Bouachra BAGHDAT 75-70, Lot, Boulagrine - Agdal Marrakech Tél : 05 24 30 63 22	31/08/2020	92010 PH

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

VOLET ADHERENT

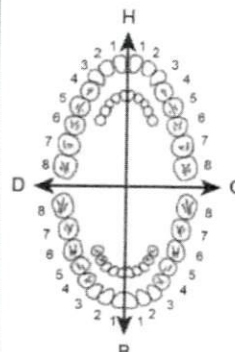
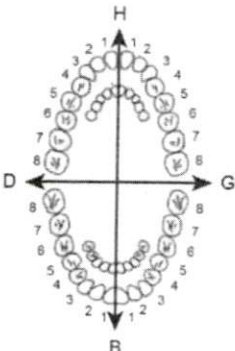
* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

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	INP : [] [] [] [] [] [] [] [] [] []														
				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'EXE

Dr. DILAI SARA

**Spécialiste des maladies du Cœur
et des vaisseaux**

- Echocardiographie doppler
- Holter tensionnel
- Holter Rythmique
- Epreuve d'effort



الدكتورة ديلالي سارة

**إختصاصية في أمراض القلب
والشرايين**

- الفحص بالصدى الصوتي
- قياس دقات القلب والضغط الدموي على المدى الطويل
- إمتحان الجهد

Marrakeh, le : 31/08/2020

Mme

Boussetta Halima

Dr SARA DILAI
Spécialiste des maladies du cœur
et des vaisseaux
Appt. N°1 Imm 5 Angle Allal El Fassi
et Abdelkarim El Khattabi - Marrakech
Tél / Fax : 05 24 291 293

72.00

→ Detensioel 10mg

1/2 pty a midi

125.60

73

→ Bi-pukura 5/1,25g

1 pty le midi

117.10

73

→ No-lip 10mg

1 pty le soir

Pharmacie KAMIL
Dr. Bouchra BAGHDADI

75-7D, Lot, Bouamna - Aoul
Marrakech
Tél : 05 24 30 63 22

Pharmacie KAMIL
Dr. Bouchra BAGHDADI
75-7D, Lot, Bouamna - Aoul
Marrakech
Tél : 05 24 30 63 22

920.10

→ Zylac 100

1 pty le soir

Dr SARA DILAI
Spécialiste des maladies du cœur
et des vaisseaux
Appt. N°1 Imm 5 Angle Allal El Fassi
et Abdelkarim El Khattabi - Marrakech
Tél / Fax : 05 24 291 293

(mes rendez vous مقهى الخطابي و عبد الكريم الخطابي) - مراکش

Appt. n° 1, Imm. 5 Angle Allal El Fassi et Abdelkarim El Khattabi (au dessous café mes rendez vous) - Marrakech
Tél./Fax : 0524 291 293 - E-mail : dr.s.dilai@gmail.com

DÉTENSIEL® 10 mg

30 comprimés pelliculés sécables



6 118001 101788

7862160236

PPV : 72,00 DH



Distribué par Cooper Pharma

NOLIP®

Rosuvastatine 10 mg et 20
Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
 Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez
 médecin ou à votre pharmacien.
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez
 même 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.

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

NOLIP® 10 mg et 20 mg.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

NOLIP® 10 mg

Rosuvastatine calcique

Equivalent à Rosuvastatine (DCI).....

NOLIP® 20 mg

Rosuvastatine calcique

Equivalent à Rosuvastatine (DCI).....

Excipients communs: Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Crospovidone, Opadry Rose.

Excipients à effet notoire: Lactose, sodium.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de l'HMG Co-A réductase, Code ATC : C10A07.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NOLIP® est indiqué dans :

Traitement des hypercholestérolémies :

- Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type II a incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) ou dyslipidémies mixtes (type II b), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.
- Hypercholestérolémie familiale homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipémiants (notamment l'aphérese des LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

Prévention des événements cardiovasculaires :

- Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients estimés à haut risque de faire un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risque.

5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

NOLIP® peut être administré à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

Durée du traitement et fréquence d'administration :

Avant de débuter le traitement, le patient doit suivre un régime hypocholestérolémiant adapté qu'il devra continuer pendant toute la durée du traitement.

La posologie sera adaptée selon l'objectif thérapeutique et la réponse du patient, en fonction des recommandations en vigueur.

Traitement des hypercholestérolémies :

La dose initiale recommandée est de 5 ou 10 mg une fois/jour par voie orale aussi bien chez les patients naïfs que chez les patients précédemment traités par un autre inhibiteur de l'HMG-CoA réductase. Pour un patient donné, le choix de la dose initiale devra tenir compte du taux de LDL-C, du risque cardiovasculaire potentiel ainsi que du risque de survenue d'effets indésirables. Une augmentation de la posologie à la dose supérieure peut se faire après 4 semaines si besoin. Compte tenu de l'augmentation du nombre d'effets indésirables observés à la dose de 40 mg par rapport aux doses plus faibles, une dose maximale de 40 mg (2 fois 20 mg) ne sera envisagée que

la normale

ère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).

ant de la ciclosporine de façon concomitante.

et chez les femmes en âge de procréer n'utilisant pas de moyens contraceptifs

ntre-indiquée chez les patients présentant des facteurs prédisposants de

Ces facteurs incluent :

lée (clairance de la créatinine < 60 ml/min).

ou familiaux de maladies musculaires génétiques.

d'atteinte musculaire avec un autre inhibiteur de l'HMG-CoA réductase ou

d'alcool.

élévation des taux plasmatiques de rosuvastatine.

Association aux fibrates.

7. EFFETS INDESIRABLES

COMME TOUS LES MEDICAMENTS, CE MEDICAMENT PEUT PROVOQUER DES EFFETS INDESIRABLES, MAIS ILS NE SURVIENNENT PAS SYSTEMATIQUEMENT CHEZ TOUT LE MONDE.

- **Affections endocriniennes :** diabète de type II.
- **Affections du système nerveux :** céphalées et sensations vertigineuses.
- **Affections gastro-intestinales :** constipation, nausées et douleur abdominale.
- **Affections de la peau et du tissu sous cutanée :** Prurit, rash et urticaire.
- **Affections musculosquelettiques et systémiques :** myalgie.

• **Troubles généraux et anomalies au site d'administration :** asthénie.

SI UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT GRAVE OU SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNES DANS CETTE NOTICE, VEUILLEZ EN INFORMER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

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

Utiliser ce médicament avec précaution dans les cas suivants :

- **Effets rénaux :** une protéinurie a été observée chez les patients traités par de fortes doses de rosuvastatine en particulier à la dose de 40 mg. Des tests fonctionnels rénaux devront être envisagés régulièrement au cours du suivi des patients.
- **Effets musculaires :** myalgies, myopathies et rarement rhabdomyolyses ont été observés chez des patients traités par rosuvastatine à toutes les doses, en particulier aux doses > 20 mg.
- **Dosage de la créatine phosphokinase (CPK) :** si le taux initial de CPK > 5 fois la normale est confirmé, le traitement ne devra pas être débuté.
- **Effets hépatiques :** une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la limite supérieure de la normale doit conduire à l'arrêt du traitement ou à une diminution de la dose. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement et 3 mois après.
- **Inhibiteurs de protéases :** une augmentation de l'exposition systémique à la rosuvastatine a été observée chez les sujets recevant de façon concomitante de la rosuvastatine avec divers inhibiteurs de protéase en association avec le ritonavir.
- **Pneumopathie interstitielle :** en cas de suspicion de pneumopathie interstitielle chez un patient, le traitement par statine doit être interrompu.
- **Diabète :** chez certains patients à risque élevé de survenue d'un diabète, les statines peuvent entraîner une hyperglycémie nécessitant l'instauration d'un traitement antidiabétique. Les patients à risque (glycémie à jeun comprise entre 5,6 à 6,9 mmol/l, IMC > 30 kg/m², augmentation du taux des triglycérides, hypertension) devront faire l'objet d'une surveillance clinique et biologique.
- **Lactose :** 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).
- **Sodium :** ce médicament contient du sodium, à prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport en sodium.

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

9. INTERACTIONS

Effet de l'administration concomitante de médicaments sur la rosuvastatine :

Effet de la rosuvastatine sur la pharmacocinétique des médicaments : augmentation de la concentration plasmatique de

NOLIP®

Rosuvastatine 10 mg et 20
Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
 Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez
 médecin ou à votre pharmacien.
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez
 même 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.

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

NOLIP® 10 mg et 20 mg.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

NOLIP® 10 mg

Rosuvastatine calcique

Equivalent à Rosuvastatine (DCI).....

NOLIP® 20 mg

Rosuvastatine calcique

Equivalent à Rosuvastatine (DCI).....

Excipients communs: Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Croscopolidone, Opadry Rose.

Excipients à effet notoire: Lactose, sodium.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de l'HMG Co-A réductase, Code ATC : C10A07.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NOLIP® est indiqué dans :

Traitement des hypercholestérolémies :

- Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type II a incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) ou dyslipidémies mixtes (type II b), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.
- Hypercholestérolémie familiale homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipémiants (notamment l'aphérese des LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

Prévention des événements cardiovasculaires :

- Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients estimés à haut risque de faire un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risque.

5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

NOLIP® peut être administré à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

Durée du traitement et fréquence d'administration :

Avant de débuter le traitement, le patient doit suivre un régime hypocholestérolémiant adapté qu'il devra continuer pendant toute la durée du traitement.

La posologie sera adaptée selon l'objectif thérapeutique et la réponse du patient, en fonction des recommandations en vigueur.

Traitement des hypercholestérolémies :

La dose initiale recommandée est de 5 ou 10 mg une fois/jour par voie orale aussi bien chez les patients naïfs que chez les patients précédemment traités par un autre inhibiteur de l'HMG-CoA réductase. Pour un patient donné, le choix de la dose initiale devra tenir compte du taux de LDL-C, du risque cardiovasculaire potentiel ainsi que du risque de survenue d'effets indésirables. Une augmentation de la posologie à la dose supérieure peut se faire après 4 semaines si besoin. Compte tenu de l'augmentation du nombre d'effets indésirables observés à la dose de 40 mg par rapport aux doses plus faibles, une dose maximale de 40 mg (2 fois 20 mg) ne sera envisagée que

la normale

ère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).

ant de la ciclosporine de façon concomitante.

et chez les femmes en âge de procréer n'utilisant pas de moyens contraceptifs

ntre-indiquée chez les patients présentant des facteurs prédisposants de

Ces facteurs incluent :

lée (clairance de la créatinine < 60 ml/min).

ou familiaux de maladies musculaires génétiques.

d'atteinte musculaire avec un autre inhibiteur de l'HMG-CoA réductase ou

d'alcool.

élévation des taux plasmatiques de rosuvastatine.

Association aux fibrates.

7. EFFETS INDESIRABLES

COMME TOUS LES MEDICAMENTS, CE MEDICAMENT PEUT PROVOQUER DES EFFETS INDESIRABLES, MAIS ILS NE SURVIENNENT PAS SYSTEMATIQUEMENT CHEZ TOUT LE MONDE.

- **Affections endocriniennes :** diabète de type II.
- **Affections du système nerveux :** céphalées et sensations vertigineuses.
- **Affections gastro-intestinales :** constipation, nausées et douleur abdominale.
- **Affections de la peau et du tissu sous cutanée :** Prurit, rash et urticaire.
- **Affections musculosquelettiques et systémiques :** myalgie.

• **Troubles généraux et anomalies au site d'administration :** asthénie.

SI UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT GRAVE OU SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNES DANS CETTE NOTICE, VEUILLEZ EN INFORMER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

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

Utiliser ce médicament avec précaution dans les cas suivants :

- **Effets rénaux :** une protéinurie a été observée chez les patients traités par de fortes doses de rosuvastatine en particulier à la dose de 40 mg. Des tests fonctionnels rénaux devront être envisagés régulièrement au cours du suivi des patients.
- **Effets musculaires :** myalgies, myopathies et rarement rhabdomyolyses ont été observés chez des patients traités par rosuvastatine à toutes les doses, en particulier aux doses > 20 mg.
- **Dosage de la créatine phosphokinase (CPK) :** si le taux initial de CPK > 5 fois la normale est confirmé, le traitement ne devra pas être débuté.
- **Effets hépatiques :** une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la limite supérieure de la normale doit conduire à l'arrêt du traitement ou à une diminution de la dose. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement et 3 mois après.
- **Inhibiteurs de protéases :** une augmentation de l'exposition systémique à la rosuvastatine a été observée chez les sujets recevant de façon concomitante de la rosuvastatine avec divers inhibiteurs de protéase en association avec le ritonavir.
- **Pneumopathie interstitielle :** en cas de suspicion de pneumopathie interstitielle chez un patient, le traitement par statine doit être interrompu.
- **Diabète :** chez certains patients à risque élevé de survenue d'un diabète, les statines peuvent entraîner une hyperglycémie nécessitant l'instauration d'un traitement antidiabétique. Les patients à risque (glycémie à jeun comprise entre 5,6 à 6,9 mmol/l, IMC > 30 kg/m², augmentation du taux des triglycérides, hypertension) devront faire l'objet d'une surveillance clinique et biologique.
- **Lactose :** 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).
- **Sodium :** ce médicament contient du sodium, à prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport en sodium.

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

9. INTERACTIONS

Effet de l'administration concomitante de médicaments sur la rosuvastatine :

Effet de la rosuvastatine sur la pharmacocinétique des médicaments : augmentation des concentrations plasmatiques de

NOLIP®

Rosuvastatine 10 mg et 20
Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
 Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez
 médecin ou à votre pharmacien.
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez
 même 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.

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

NOLIP® 10 mg et 20 mg.

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

NOLIP® 10 mg

Rosuvastatine calcique

Equivalent à Rosuvastatine (DCI).....

NOLIP® 20 mg

Rosuvastatine calcique

Equivalent à Rosuvastatine (DCI).....

Excipients communs: Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Croscopolidone, Opadry Rose.

Excipients à effet notoire: Lactose, sodium.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de l'HMG Co-A réductase, Code ATC : C10A A07.

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

NOLIP® est indiqué dans :

Traitement des hypercholestérolémies :

- Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type II a incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) ou dyslipidémies mixtes (type II b), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.
- Hypercholestérolémie familiale homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipémiants (notamment l'aphérese des LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

Prévention des événements cardiovasculaires :

- Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients estimés à haut risque de faire un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risque.

5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Mode et voie d'administration :

Voie orale.

NOLIP® peut être administré à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

Durée du traitement et fréquence d'administration :

Avant de débuter le traitement, le patient doit suivre un régime hypocholestérolémiant adapté qu'il devra continuer pendant toute la durée du traitement.

La posologie sera adaptée selon l'objectif thérapeutique et la réponse du patient, en fonction des recommandations en vigueur.

Traitement des hypercholestérolémies :

La dose initiale recommandée est de 5 ou 10 mg une fois/jour par voie orale aussi bien chez les patients naïfs que chez les patients précédemment traités par un autre inhibiteur de l'HMG-CoA réductase. Pour un patient donné, le choix de la dose initiale devra tenir compte du taux de LDL-C, du risque cardiovasculaire potentiel ainsi que du risque de survenue d'effets indésirables. Une augmentation de la posologie à la dose supérieure peut se faire après 4 semaines si besoin. Compte tenu de l'augmentation du nombre d'effets indésirables observés à la dose de 40 mg par rapport aux doses plus faibles, une dose maximale de 40 mg (2 fois 20 mg) ne sera envisagée que

la normale

ère (clairance de la créatinine < 30 ml/min).

ant de la ciclosporine de façon concomitante.

et chez les femmes en âge de procréer n'utilisant pas de moyens contraceptifs

ntre-indiquée chez les patients présentant des facteurs prédisposants de

Ces facteurs incluent :

lée (clairance de la créatinine < 60 ml/min).

ou familiaux de maladies musculaires génétiques.

d'atteinte musculaire avec un autre inhibiteur de l'HMG-CoA réductase ou

d'alcool.

élévation des taux plasmatiques de rosuvastatine.

Association aux fibrates.

7. EFFETS INDESIRABLES

COMME TOUS LES MEDICAMENTS, CE MEDICAMENT PEUT PROVOQUER DES EFFETS INDESIRABLES, MAIS ILS NE SURVIENNENT PAS SYSTEMATIQUEMENT CHEZ TOUT LE MONDE.

- **Affections endocriniennes :** diabète de type II.
- **Affections du système nerveux :** céphalées et sensations vertigineuses.
- **Affections gastro-intestinales :** constipation, nausées et douleur abdominale.
- **Affections de la peau et du tissu sous cutanée :** Prurit, rash et urticaire.
- **Affections musculosquelettiques et systémiques :** myalgie.

• **Troubles généraux et anomalies au site d'administration :** asthénie.

SI UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT GRAVE OU SI VOUS REMARQUEZ DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNES DANS CETTE NOTICE, VEUILLEZ EN INFORMER VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

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

Utiliser ce médicament avec précaution dans les cas suivants :

- **Effets rénaux :** une protéinurie a été observée chez les patients traités par de fortes doses de rosuvastatine en particulier à la dose de 40 mg. Des tests fonctionnels rénaux devront être envisagés régulièrement au cours du suivi des patients.
- **Effets musculaires :** myalgies, myopathies et rarement rhabdomyolyses ont été observés chez des patients traités par rosuvastatine à toutes les doses, en particulier aux doses > 20 mg.
- **Dosage de la créatine phosphokinase (CPK) :** si le taux initial de CPK > 5 fois la normale est confirmé, le traitement ne devra pas être débuté.
- **Effets hépatiques :** une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la limite supérieure de la normale doit conduire à l'arrêt du traitement ou à une diminution de la dose. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement et 3 mois après.
- **Inhibiteurs de protéases :** une augmentation de l'exposition systémique à la rosuvastatine a été observée chez les sujets recevant de façon concomitante de la rosuvastatine avec divers inhibiteurs de protéase en association avec le ritonavir.
- **Pneumopathie interstitielle :** en cas de suspicion de pneumopathie interstitielle chez un patient, le traitement par statine doit être interrompu.
- **Diabète :** chez certains patients à risque élevé de survenue d'un diabète, les statines peuvent entraîner une hyperglycémie nécessitant l'instauration d'un traitement antidiabétique. Les patients à risque (glycémie à jeun comprise entre 5,6 à 6,9 mmol/l, IMC > 30 kg/m², augmentation du taux des triglycérides, hypertension) devront faire l'objet d'une surveillance clinique et biologique.
- **Lactose :** 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).
- **Sodium :** ce médicament contient du sodium, à prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport en sodium.

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

9. INTERACTIONS

Effet de l'administration concomitante de médicaments sur la rosuvastatine :

Effet de la rosuvastatine sur la pharmacocinétique des médicaments : augmentation des concentrations plasmatiques de

Bipreterax®

Arginine 5 mg/1,25 mg

30 comprimés pelliculés



6 118000 100324

بيبريتيراكس® أرجنين 5 ملغ/0.25 ملغ

بيراندوبريل أرجنين/إندياميد

اقرأ بَدَقَّة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات هامة

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتستند إليها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني.
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصياً . فلا يجوز إطلافاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض.
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية (أنظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟»)

125,60

في هذه النشرة :

1. ما هو بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة وفي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة؟
3. كيف يؤخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية

- ديفوكسين digoxine أو غيره من الأدوية الديجيتالية (لعلاج الإضطرابات القلبية) .
- باكوفين baclofene (لعلاج تيبس العضلات الناتج عن تصلبات متنوعة) .
- الأدوية المستعملة في علاج داء السكري مثل الأسولين والمنفورمين والكليتين .
- الكلسيوم ، بما فيها كماليات الكلسيوم .
- المسهلات المنبهة (منها sené) .
- مضادات الالتهاب الغير ستيرويدية (مثل ibuprofene) ، أو الأدوية المحتوية على مقدار كبير من السليسلات (مثل الأسبيرين) .
- أمفوتريسين amphotericine B بالحقن (لعلاج الإصابات الفطرية الشديدة) .
- الأدوية المستعملة في علاج الإضطرابات النفسية ، مثل الإكتئاب ، أو الفلق ، أو القضم ... (مثل مضاد الإكتئاب مثلث الحلقي ، أو مضادات الحنان) .
- تيتراكزاتيد tetracosactide (لعلاج مرض كرون Crohn maladie) .
- ترايبتوبير (لعلاج حالات العنوى) ،
- موسعات الأوعية الدموية بما فيها النترات (السحصرات التي من شأنها توسيع الأوعية الدموية) .
- الأدوية المستعملة في علاج هبوط الضغط الشرياني ، أو في علاج الصلصة أو في علاج الربو (منها إفديرين أو نورأدرينالين أو أدرينانيل) .
- بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ حبات ملبسة مع الطعام والشراب
- من المستحسن أخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ قبل وجبة الطعام .

الحمل والإرضاع :

إذا كنت حاملاً أو مرضعاً ، أو تعتقدين بأنك حامل أو تخططين للإحجاب ، راجعي الطبيب أو الصيدلاني قبل المباشرة بتعاطي أي دواء .

الحمل :

قصد طلب منك طبيبك التوقف عن أخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ قبل وقوع الحمل أو في حال تأخر الحمل .

1. ما هو بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة وفي أية حالة يستعمل؟
الفئة العلاجية الصيدلانية : البيبراندوبريل ومدرات البول ، كود C09BA04 : ATC
إن بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين : البيبراندوبريل والإندياميد . وهو مضاد لإرتفاع الضغط الشرياني ، ويوصف لعلاج إرتفاع الضغط الشرياني .
يتبعي البيبراندوبريل إلى صنف مضطبات خميرة تحويل الأنجيوتنسين (IEC) . وتقوم هذه المادة بتوسيع الأوعية الدموية مسهلة بهذا عمل القلب في ضخ الدم .
إن الإندياميد مدر للبول . وإن مدرات البول ترفع مقدار البول الصادر عن الكليتين . لكن الإندياميد مختلف عن بقية مدرات البول ، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة ضئيلة . بهذا تقوم هاتين المادتين الفعالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتعتلان معية بالتحكم به .

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة؟

إن سبق وأعلمك طبيبك بعدم استيعابك لبعض أنواع السكرار ، عليك باستشارته قبل المباشرة بأخذ هذا الدواء .
لا يجوز استعمال بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة .

Bipreterax®

Arginine 5 mg/1,25 mg

30 comprimés pelliculés



6 118000 100324

بيبريتيراكس® أرجنين 5 ملغ/25 ملغ

بيراندوبريل أرجنين/إندياميد

اقرأ بدقة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات هامة

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتستند إليها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني.
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصيا . فلا يجوز إطلافاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض.
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضا على جميع الآثار الجانبية (أنظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟»)

125,60

في هذه النشرة :

1. ما هو بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة وفي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة؟
3. كيف يؤخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية

- ديفوكسين digoxine أو غيره من الأدوية الديجيتالية (لعلاج الإضطرابات القلبية) .
- باكوفين baclofene (لعلاج تيبس العضلات الناتج عن تصلبات متنوعة) .
- الأدوية المستعملة في علاج داء السكري مثل الأسولين والمنفورمين والكلبيتين .
- الكلسيوم ، بما فيها كماليات الكلسيوم .
- المسهلات المنبهة (منها sené) .
- مضادات الالتهاب الغيرستيرويدية (مثل ibuprofene) ، أو الأدوية المحتوية على مقدار كبير من السليسلات (مثل الأسبيرين) .
- أمفوتيريسين B بالحقن (لعلاج الإصابات الفطرية السفية) .
- الأدوية المستعملة في علاج الإضطرابات النفسية ، مثل الإكتئاب ، أو الفلق ، أو القضم ... (مثل مضاد الإكتئاب مثلث الحلقي ، أو مضادات الحعان) .
- تيتراكازونيك تetracosactide (لعلاج مرض كرون Crohn maladie) .
- ترايبتوبرين (لعلاج حالات العنوى) ،
- موسعات الأوعية الدموية بما فيها النترات (السحصرات التي من شأنها توسيع الأوعية الدموية) .
- الأدوية المستعملة في علاج هبوط الضغط الشرياني ، أو في علاج الصلصة أو في علاج الربو (منها إفديرين أو نورأدرينالين أو أدرينانيل) .
- بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ حبات ملبسة مع الطعام والشراب
- من المستحسن أخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ قبل وجبة الطعام .

الحمل والإرضاع :

إذا كنت حاملا أو مرضعا ، أو تعتقدين بأنك حامل أو تخططين للإحجاب ، راجعي الطبيب أو الصيدلاني قبل المباشرة بتعاطي أي دواء .

الحمل :

قصد طلب منك طبيبك التوقف عن أخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ قبل وقوع الحمل أو في حال تأخر الحمل .

1. ما هو بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة وفي أية حالة يستعمل؟
الفئة العلاجية الصيدلانية : البيبراندوبريل ومدرات البول ، كود C09BA04 : ATC
إن بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين : البيبراندوبريل والإندياميد . وهو مضاد لإرتفاع الضغط الشرياني ، ويوصف لعلاج إرتفاع الضغط الشرياني .
يتبعي البيبراندوبريل إلى صنف مضطبات خفيفة تحويل النحويوتيسين (IEC) . وتقوم هذه المادة بتوسيع الأوعية الدموية مسهلة بهذا عمل القلب في ضخ الدم .
إن الإندياميد مدر للبول . وإن مدرات البول ترفع مقدار البول الصادر عن الكلبيتين . لكن الإندياميد مختلف عن بقية مدرات البول ، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة ضئيلة . بهذا تقوم هاتين المادتين الفعالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتعتلان معية بالتحكم به .

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة؟

إن سبق وأعلمك طبيبك بعدم استيعابك لبعض أنواع السكر ، عليك باستشارته قبل المباشرة بأخذ هذا الدواء .
لا يجوز استعمال بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة .

Bipreterax®

Arginine 5 mg/1,25 mg

30 comprimés pelliculés



6 118000 100324

بيبريتيراكس® أرجنين 5 ملغ/0.25 ملغ

بيراندوبريل أرجنين/إندياميد

اقرأ بدقة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات هامة

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتستند إليها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني.
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصيا . فلا يجوز إطلافاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض.
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضا على جميع الآثار الجانبية (أنظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟»)

125,60

في هذه النشرة :

1. ما هو بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة وفي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة؟
3. كيف يؤخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية

- ديفوكسين digoxine أو غيره من الأدوية الديجيتالية (لعلاج الإضطرابات القلبية) .
- باكوفين baclofene (لعلاج تيبس العضلات الناتج عن تصلبات متنوعة) .
- الأدوية المستعملة في علاج داء السكري مثل الأسولين والمنفورمين والكلبيتين .
- الكلسيوم ، بما فيها كماليات الكلسيوم .
- المسهلات المنبهة (منها sené) .
- مضادات الالتهاب الغيرستيرويدية (مثل ibuprofene) ، أو الأدوية المحتوية على مقدار كبير من السليسلات (مثل الأسبيرين) .
- أمفوتيريسين B بالحقن (لعلاج الإصابات الفطرية السفية) .
- الأدوية المستعملة في علاج الإضطرابات النفسية ، مثل الإكتئاب ، أو الفلق ، أو القسام ... (مثل مضاد الإكتئاب مثلث الحلقي ، أو مضادات الحنان) .
- تيتراكازونيك تetracosactide (لعلاج مرض كرون Crohn maladie) .
- ترايبتوبير (لعلاج حالات العنوى) ،
- موسعات الأوعية الدموية بما فيها النترات (السحصرات التي من شأنها توسيع الأوعية الدموية) .
- الأدوية المستعملة في علاج هبوط الضغط الشرياني ، أو في علاج الصلصة أو في علاج الربو (منها إفديرين أو نورأدرينالين أو أدرينانيل) .
- بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ حبات ملبسة مع الطعام والشراب
- من المستحسن أخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ قبل وجبة الطعام .

الحمل والإرضاع :

إذا كنت حاملا أو مرضعا ، أو تعتقدين بأنك حامل أو تخططين للإحجاب ، راجعي الطبيب أو الصيدلاني قبل المباشرة بتعاطي أي دواء .

الحمل :

قصد طلب منك طبيبك التوقف عن أخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ قبل وقوع الحمل أو في حال تأخر الحمل .

1. ما هو بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة وفي أية حالة يستعمل؟
الفئة العلاجية الصيدلانية : البيبراندوبريل ومدرات البول ، كود C09BA04 : ATC
إن بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين : البيبراندوبريل والإندياميد . وهو مضاد لإرتفاع الضغط الشرياني ، ويوصف لعلاج إرتفاع الضغط الشرياني .
يتبعي البيبراندوبريل إلى صنف مضطبات خميرة تحويل النجيوكتين (IEC) . وتقوم هذه المادة بتوسيع الأوعية الدموية مسهلة بهذا عمل القلب في ضخ الدم .
إن الإندياميد مدر للبول . وإن مدرات البول ترفع مقدار البول الصادر عن الكلبيتين . لكن الإندياميد مختلف عن بقية مدرات البول ، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة ضئيلة . بهذا تقوم هاتين المادتين الفعالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتعتلان معية بالتحكم به .

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة؟

إن سبق وأعلمك طبيبك بعدم استيعابك لبعض أنواع السكر ، عليك باستشارته قبل المباشرة بأخذ هذا الدواء .
لا يجوز استعمال بيبريتيراكس 5 ملغ/1,25 ملغ ، حبات ملبسة .