

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

**Conditions générales :**

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

**Pharmacie :**

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

**Biologie et Biologie :**

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.  
Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

**Optique :**

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

**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 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.



**Déclaration de Maladie**

N° P19- 066222

ND: 46475

Maladie  Dentaire  Optique  Autres

**Cadre réservé à l'adhérent (e)**

Matricule : 3573 Société :  
 Actif  Pensionné(e)  Autre :  
Nom & Prénom : SEBRATA Abdelkadhine  
Date de naissance : 21.01.1952  
Adresse : 25, rue Abou Youssef El Mezougui - la Villette Casablanca  
Tél. : 0689 98 40 Total des frais engagés : 2659, Dhs

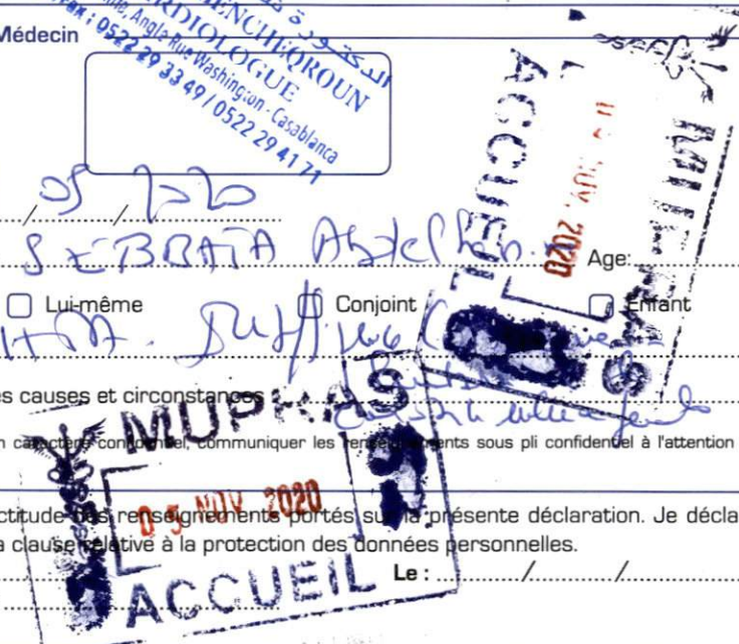
**Cadre réservé au Médecin**

Cachet du médecin :

Date de consultation : 19/05/2020  
Nom et prénom du malade : SEBRATA Abdelkadhine Age :  
Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant  
Nature de la maladie : HSA - Suff. ve  
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 : Le :  
Signature de l'adhérent(e) : ACCUEIL



### RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin
18/09/2020	DA		2359,00	 Dr. Chadda Bouchra CARPIOLOGUE 63 Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca Tél/Fax : 0522 29 39 41 / 0522 29 41 74 63 Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca Tél/Fax : 0522 29 39 41 / 0522 29 41 74
	DA		2359,00	

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	19/09/2020	2359,00

### ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

### AUXILIAIRES MEDICAUX

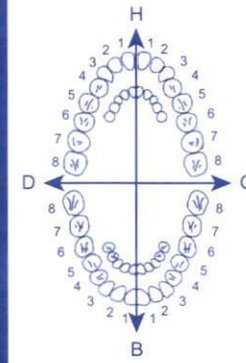
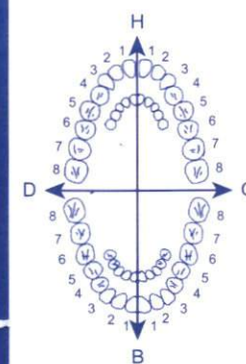
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

### RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**valable 3 mois**

le 15/08/2022

**DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE**

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

Je soussigné :

BERMANSIR Chelie

Certifie que Mlle, Mme, M. :

SABBAHA Abdelhakim

Présente

H.A. ANGIOPLASTIE CORONAIRE THROMBOLYTIQUE DE LA CAVITE INTERMEDIA GAUCHE

Nécessitant un traitement d'une durée de :

Longue Durée

Dont ci-joint ordonnance :

OUI

(à défaut noter le traitement prescrit)

الدكتورة شادية بنشقرون  
Dr. Chadia BENCHIQRON  
CARDIOLOGUE  
63, Bd d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca  
Tél/fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71

CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Dr Chadia BENCHEQROUN

Cardiologue

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

M SEBBATA Abdelpharime

18/03/2020

27/03/20  
1) - CO-PLAVIX 75MG / 100MG

98/03/20  
2) - TANEG 40MG

22/03/20  
3) - SEXTAL 200MG

14/03/20  
4) - CRESION 5MG

06/03/20  
5) - CONASAL 2MG

14/03/20  
6) - STAS 20MG

09/03/20  
7) - D WNE FORTE 1000000000

1 Ampoule à boire 1 fois par jour

pour 3 jours

Presc = 3700

TSUP

PHARMACIE DANQUER  
39 Rue  
H.M. Casablanca  
Tél: 0522 81 89 56

87 AZIX 50000 — 2500



29.2002 29/11/02 Reçu

2359,00

PHARMACIE JANQUIER  
H. M. Casablanca  
39, Rue de la Villette  
Tel: 0522 61 69 55

الدكتورة الشاذلية بنشقرتون  
Dr. Chadia BENSHEKOUR  
CARDIOLOGUE  
63, Bd d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca  
Tel/Fax: 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71

# CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique



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

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

Que contient cette notice :

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

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

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

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

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

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

### Contre-indications :

#### Ne prenez jamais CoPlavix

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

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

### Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

#### Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique à vous, vous devez en avvertir votre médecin avant de prendre CoPlavix :

- si vous avez un risque hémorragique tel que :
  - une maladie qui peut provoquer un saignement interne (ulcère de l'estomac).
  - des troubles de la coagulation favorisant des hémorragies internes (saignement au sein d'un tissu, d'un organe ou d'une articulation).
  - une blessure grave récente.
  - une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire)
  - une intervention chirurgicale (y compris dentaire) prévue dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept derniers jours.
- si vous présentez une maladie des reins ou du foie.
- si vous avez des antécédents d'asthme ou de réactions allergiques (y compris les allergies à tout médicament utilisé pour traiter une maladie).
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque accru de saignements ou de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (ou déficit en G6PD), en raison du risque de développer une forme particulière d'anémie (globules rouges du sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin :
  - si une intervention chirurgicale est programmée (y compris dentaire).
  - si vous souffrez de douleurs à l'estomac ou de douleurs abdominales, ou si vous avez des saignements dans l'urine ou dans l'intestin (selles rouges ou noires).
- Vous devez aussi avvertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombocytopénique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau, apparition comme des petites têtes d'épingles rouges, accablés ou non de fatigue extrême inexplicable, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessiez, arrêtez de saigner et demandez plus de soins. Ceci est lié à la formation de caillots sanguins. D'exemple au constater d'un saignement, vous devez en avvertir votre médecin.

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat -R.P.1.  
Ain sebaâ Casablanca  
Coplavix 75mg/100mg  
b30 cp  
P.P.V. : 270,00 DH



# CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique



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

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

Que contient cette notice :

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

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

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

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

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

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

### Contre-indications :

#### Ne prenez jamais CoPlavix

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

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

### Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

#### Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique à vous, vous devez en avvertir votre médecin avant de prendre CoPlavix :

- si vous avez un risque hémorragique tel que :
  - une maladie qui peut provoquer un saignement interne (ulcère de l'estomac).
  - des troubles de la coagulation favorisant des hémorragies internes (saignement au sein d'un tissu, d'un organe ou d'une articulation).
  - une blessure grave récente.
  - une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire)
  - une intervention chirurgicale (y compris dentaire) prévue dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept derniers jours.
- si vous présentez une maladie des reins ou du foie.
- si vous avez des antécédents d'asthme ou de réactions allergiques (y compris les allergies à tout médicament utilisé pour traiter une maladie).
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque accru de saignements ou de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (ou déficit en G6PD), en raison du risque de développer une forme particulière d'anémie (globules rouges détruits en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin :
  - si une intervention chirurgicale est programmée (y compris dentaire).
  - si vous souffrez de douleurs à l'estomac ou de douleurs abdominales, ou si vous avez des saignements dans l'urine ou dans l'intestin (selles rouges ou noires).
- Vous devez aussi avvertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombocytopénique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau, apparition comme des petites têtes d'épingles rouges, accablés ou non de fatigue extrême inexplicable, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessiez, arrêtez de saigner et demandez plus de soins. Ceci est lié à la formation de caillots sanguins. D'exemple au constater d'un saignement, vous devez en avvertir votre médecin.

Sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat -R.P.1.  
 Ain sebaâ Casablanca  
 Coplavix 75mg/100mg  
 b30 cp  
 P.P.V. : 270,00 DH



# CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique



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

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

Que contient cette notice :

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

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

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

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

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

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

### Contre-indications :

#### Ne prenez jamais CoPlavix

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

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

### Précautions d'emploi : mises en garde spéciales :

#### Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique à vous, vous devez en avvertir votre médecin avant de prendre CoPlavix :

- si vous avez un risque hémorragique tel que :
  - une maladie qui peut provoquer un saignement interne (ulcère de l'estomac).
  - des troubles de la coagulation favorisant des hémorragies internes (saignement au sein d'un tissu, d'un organe ou d'une articulation).
  - une blessure grave récente.
  - une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire)
  - une intervention chirurgicale (y compris dentaire) prévue dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept derniers jours.
- si vous présentez une maladie des reins ou du foie.
- si vous avez des antécédents d'asthme ou de réactions allergiques (y compris les allergies à tout médicament utilisé pour traiter une maladie).
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque accru de saignements ou de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (ou déficit en G6PD), en raison du risque de développer une forme particulière d'anémie (globules rouges du sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin :
  - si une intervention chirurgicale est programmée (y compris dentaire).
  - si vous souffrez de douleurs à l'estomac ou de douleurs abdominales, ou si vous avez des saignements dans l'urine ou dans l'intestin (selles rouges ou noires).
- Vous devez aussi avvertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombocytopénique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau, apparition comme des petites têtes d'épingles rouges, accablés ou non de fatigue extrême inexplicable, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessiez, arrêtez de saigner et demandez plus de temps pour arrêter le saignement. Ceci est lié à la formation de caillots sanguins. D'exemple au constater d'un saignement, vous devez en avvertir votre médecin.

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat -R.P.1.  
Ain sebaâ Casablanca  
Coplavix 75mg/100mg  
b30 cp  
P.P.V. : 270,00 DH



 **NOVARTIS**

Dénomination du médicament :

**Tareg<sup>®</sup> 40 mg**

**Tareg<sup>®</sup> 80 mg**

**Tareg<sup>®</sup> 160 mg**

DCI : Valsartan

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> tareg ?
4. Comment <prendre> <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg ?

**1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?**

Tareg contient une substance active qui influence le système régulant la pression artérielle de l'organisme. Il produit une

combinaison avec d'autres médicaments la tolérez pas certains médicaments à cause secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg po patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription

**2. Quelles sont les informations à connaître <de prendre> <d'utiliser> Tareg ?**

Une hypertension artérielle non traitée peut lésions au niveau des organes vitaux comme reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir et ne ressentir aucune manifestation de ma hypertension non traitée peut entraîner des telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale. Ce médicament peut affecter les réactions, conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou Prévenez votre médecin avant de prendre T

- souffrez d'une maladie grave des reins
- souffrez de vomissements ou de diarrhées de fortes doses de diurétiques (qui servent en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles qu'un gonflement du visage, des bras et des jambes, des yeux, de la langue (signes d'un angio-œdème) Tareg. Dans ces cas, vous devez être suivi éventuellement un traitement approprié

Il est important qu'un manque de sel et/ou

insuffisance  
début du  
vomissen  
La pruden  
inhibiteur  
l'hyperten  
Prévenez  
un autre médicament en plus de Tareg car



61180103032 3

**TAREG 40 mg** ○

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH

 **NOVARTIS**

Dénomination du médicament :

**Tareg<sup>®</sup> 40 mg**

**Tareg<sup>®</sup> 80 mg**

**Tareg<sup>®</sup> 160 mg**

DCI : Valsartan

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> tareg ?
4. Comment <prendre> <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg ?

**1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?**

Tareg contient une substance active qui influence le système régulant la pression artérielle de l'organisme. Il produit une

combinaison avec d'autres médicaments la tolérez pas certains médicaments à cause secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg po patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription

**2. Quelles sont les informations à connaître <de prendre> <d'utiliser> Tareg ?**

Une hypertension artérielle non traitée peut lésions au niveau des organes vitaux comme reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir et ne ressentir aucune manifestation de ma hypertension non traitée peut entraîner des telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale. Ce médicament peut affecter les réactions, conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou Prévenez votre médecin avant de prendre T

- souffrez d'une maladie grave des reins
- souffrez de vomissements ou de diarrhées de fortes doses de diurétiques (qui servent en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles qu'un gonflement du visage, des bras et des jambes, des yeux, de la langue (signes d'un angio-œdème) Tareg. Dans ces cas, vous devez être suivi éventuellement un traitement approprié

Il est important qu'un manque de sel et/ou

insuffisance  
début du  
vomissen  
La pruden  
inhibiteur  
l'hyperten  
Prévenez



61180103032 3

**TAREG 40 mg** ○

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH

un autre médicament en plus de Tareg car

 **NOVARTIS**

Dénomination du médicament :

**Tareg<sup>®</sup> 40 mg**

**Tareg<sup>®</sup> 80 mg**

**Tareg<sup>®</sup> 160 mg**

DCI : Valsartan

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> tareg ?
4. Comment <prendre> <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg ?

**1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?**

Tareg contient une substance active qui influence le système régulant la pression artérielle de l'organisme. Il produit une

combinaison avec d'autres médicaments la tolérez pas certains médicaments à cause secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg po patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription

**2. Quelles sont les informations à connaître <de prendre> <d'utiliser> Tareg ?**

Une hypertension artérielle non traitée peut lésions au niveau des organes vitaux comme reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir et ne ressentir aucune manifestation de ma hypertension non traitée peut entraîner des telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale. Ce médicament peut affecter les réactions, conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou Prévenez votre médecin avant de prendre T

- souffrez d'une maladie grave des reins
- souffrez de vomissements ou de diarrhées de fortes doses de diurétiques (qui servent en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles que visage, des bras et des jambes, des yeux de la langue (signes d'un angio-œdème) Tareg. Dans ces cas, vous devez être suivi éventuellement un traitement approprié

Il est important qu'un manque de sel et/ou

insuffisance  
début du  
vomissen  
La pruden  
inhibiteur  
l'hyperten  
Prévenez  
un autre médicament en plus de Tareg car



61180103032 3

**TAREG 40 mg** ○

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH



# SECTRAL® 200mg

Acébutolol

comprimés pelliculés

SANOFI

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

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

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

#### Classe pharmacothérapeutique

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

#### Indications thérapeutiques

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

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

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

#### Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

#### Informations importantes concernant certains composants de SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

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

#### Contre-indications

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

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

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

#### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

#### Mises en garde spéciales

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

**Précautions d'emploi :** • Si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament.

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

#### Interactions avec d'autres médicaments

**Prise d'autres médicaments :** Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Sectral en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du flinglimod

(médicament pour le cœur).  
Si vous prenez un médicament à votre pharmacien, dites-lui que vous prenez ce médicament.  
Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le faire, consultez votre médecin.

LOT : 9MA011V  
PER : 12 2021

SECTRAL 200 MG  
CP PEL B20

P.P.V. : 37DH80



6 118000 060154

l, y compris  
médecin ou

pharmacien

tre de votre

grosse à moins que votre médecin ne décide que ce traitement soit essentiel pour vous.

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



# SECTRAL<sup>®</sup> 200mg

Acébutolol

comprimés pelliculés

SANOFI

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

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

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

#### Classe pharmacothérapeutique

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

#### Indications thérapeutiques

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

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

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

#### Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

#### Informations importantes concernant certains composants de SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

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

#### Contre-indications

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

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

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

#### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

#### Mises en garde spéciales

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

**Précautions d'emploi :** • Si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament.

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

#### Interactions avec d'autres médicaments

**Prise d'autres médicaments :** Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Sectral en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du flinglimod

(médicament pour le cœur).  
Si vous prenez un médicament à votre pharmacien, contactez-le avant de prendre ce médicament.  
Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le faire, contactez votre médecin.

LOT : 9MA011V  
PER : 12 2021

SECTRAL 200 MG  
CP PEL B20

P.P.V. : 37DH80



6 118000 060154

t, y compris  
médecin ou

pharmacien

tre de votre

grosse à moins que votre médecin ne décide que ce traitement soit essentiel pour vous.

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



# SECTRAL<sup>®</sup> 200mg

Acébutolol

comprimés pelliculés

SANOFI

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

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

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

**Classe pharmacothérapeutique**

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

**Indications thérapeutiques**

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

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

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

**Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament**

**Informations importantes concernant certains composants de SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :**

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

**Contre-indications**

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

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

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

**Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales**

**Faites attention avec SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :**

**Mises en garde spéciales**

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

**Précautions d'emploi :** • Si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament.

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

**Interactions avec d'autres médicaments**

**Prise d'autres médicaments :** Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Sectral en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du flinglimod

(médicament pour le cœur).  
Si vous prenez un médicament à votre pharmacien, contactez-le avant de prendre ce médicament.

LOT : 9MA011V  
PER : 12 2021

SECTRAL 200 MG  
CP PEL B20

P.P.V. : 37DH80



6 118000 060154

t, y compris  
médecin ou

pharmacien

tre de votre

grosse à moins que votre médecin ne décide que ce traitement soit essentiel pour vous.

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



# SECTRAL® 200mg

Acébutolol

comprimés pelliculés

SANOFI

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

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

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

**Classe pharmacothérapeutique**

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

**Indications thérapeutiques**

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

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

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

**Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament**

**Informations importantes concernant certains composants de SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :**

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

**Contre-indications**

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

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

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

**Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales**

**Faites attention avec SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :**

**Mises en garde spéciales**

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

**Précautions d'emploi :** • Si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament.

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

**Interactions avec d'autres médicaments**

**Prise d'autres médicaments :** Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Sectral en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du flinglimod

(médicament pour le cœur).  
Si vous prenez un médicament à votre pharmacien, contactez-le avant de prendre ce médicament.  
Vous ne devez pas prendre Sectral en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du flinglimod (médicament pour le cœur).

LOT : 9MA011V  
PER : 12 2021

SECTRAL 200 MG  
CP PEL B20

P.P.V. : 37DH80



6 118000 060154

l, y compris  
médecin ou

pharmacien

tre de votre

grosse à moins que votre médecin ne décide que ce traitement soit essentiel pour vous.

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



# SECTRAL® 200mg

Acébutolol

comprimés pelliculés

SANOFI

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

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

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

#### Classe pharmacothérapeutique

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

#### Indications thérapeutiques

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

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

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

#### Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

#### Informations importantes concernant certains composants de SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

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

#### Contre-indications

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

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

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

#### Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé :

#### Mises en garde spéciales

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

**Précautions d'emploi :** • Si vous devez être opéré, prévenez votre anesthésiste que vous prenez ce médicament.

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

#### Interactions avec d'autres médicaments

**Prise d'autres médicaments :** Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre Sectral en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du flinglimod

(médicament pour le cœur).  
Si vous prenez un médicament à votre pharmacien, dites-lui que vous prenez SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé.

LOT : 9MA011V  
PER : 12 2021

SECTRAL 200 MG  
CP PEL B20

P.P.V. : 37DH80



6 118000 060154

l, y compris  
médecin ou

pharmacien

tre de votre

grosse à moins que votre médecin ne décide que ce traitement soit essentiel pour vous.

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

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

Rosuvastatine

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

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

## Que contient cette notice ?

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

## 1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

### CRESTOR vous a été prescrit parce que :

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

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de CRESTOR.

Ou

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre CRESTOR :

Ne prenez jamais CRESTOR :

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

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

## De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR par jour (plus élevé) si :

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

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

## Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CRESTOR :

- si vous avez des problèmes rénaux ;
- si vous avez des problèmes hépatiques ;
- si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (musculaires répétées ou inexplicables) ; si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires pendant le traitement par un médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- si vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- si vous avez des troubles de la thyroïde ;
- si vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol.

Maphar  
Km 10, Route Côtière 111,  
Ql Zenata Ain sebaa Casablanca,  
Crestor 5mg cp peli b30  
P.P.V. : 114,10 DH



musculaires répétées ou inexplicables) ; si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires pendant le traitement par un médicament abaissant les taux de cholestérol ;

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

Rosuvastatine

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

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

## Que contient cette notice ?

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

## 1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

### CRESTOR vous a été prescrit parce que :

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

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de CRESTOR.

Ou

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre CRESTOR :

Ne prenez jamais CRESTOR :

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

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

## De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (plus élevé) si :

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

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

## Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CRESTOR :

- si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient d'utiliser un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant la prise de CRESTOR ;
- si vous avez actuellement des problèmes hépatiques graves ;
- si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez des problèmes rénaux, demandez à votre médecin) ;
- si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (muscles fatigués, douloureux ou inexplicables) ;
- si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple pour prévenir le rejet d'organes) ;
- si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- si vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibrate.

Maphar  
Km 10, Route Côtière 111,  
Ql Zenata Ain sebaa Casablanca,  
Crestor 5mg cp peli b30  
P.P.V. : 114,10 DH



si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient d'utiliser un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant la prise de CRESTOR ;

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

Rosuvastatine

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

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

## Que contient cette notice ?

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

## 1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

### CRESTOR vous a été prescrit parce que :

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

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de CRESTOR.

Ou

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre CRESTOR :

Ne prenez jamais CRESTOR :

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

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

## De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (plus élevé) si :

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

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

## Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CRESTOR :

- si vous avez des problèmes rénaux ;
- si vous avez des problèmes hépatiques ;
- si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (muscles fatigués, douloureux ou inexplicables) ; si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires pendant le traitement par un médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- si vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- si vous avez des troubles de la thyroïde ;
- si vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol.

Maphar  
Km 10, Route Côtière 111,  
Ql Zenata Ain sebaa Casablanca,  
Crestor 5mg cp peli b30  
P.P.V. : 114,10 DH



...s répétées o  
...de problème  
...musculaires :  
...tél ; contac  
...z des doule  
...ous sentez p  
...nt votre méd  
...usculaire qui



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

SANOFI

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

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

### Que contient cette notice :

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

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

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

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

#### Contre-indications : Ne prenez jamais CORVASAL :

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

### CORVASAL contient du lactose

Ce médicament contient un sucre (le lactose) de galactose et en glucose. Son utilisation est déconseillée chez les personnes présentant une intolérance au galactose (maladies héréditaires rares). Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentez à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce

### 3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

#### Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'indication et chaque patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose en fonction de l'évolution de votre maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est en général de 3 à 8 mg par jour.

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

#### Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale. Les comprimés sont à avaler avec un grand verre d'eau. Ne croquez ni sucsés.

#### Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez les heures de prise de votre médicament en suivant les conseils de votre médecin. Le médicament doit généralement être pris 3 à 4 fois par jour, à jeun, avant les repas du matin, du midi et du soir.

#### Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez prendre ce médicament. Suivez scrupuleusement ses recommandations.

#### Si vous avez pris plus de CORVASAL que vous n'avez prévu

Une baisse de la tension artérielle peut survenir. Si vous ressentez des symptômes, consultez immédiatement votre médecin.

#### Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Le traitement doit être poursuivi normalement, sans interruption, même si vous avez oublié de la dose oubliée. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée de prendre.

### 4. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Comprimés sécables  
Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1.  
Ain sebaâ Casablanca

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

• de  
de  
es  
pi 6 118001 080335

- rarement une diminution du nombre de plaquettes (thrombopénie).

#### Déclaration des effets secondaires

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

SANOFI

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

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

## Que contient cette notice :

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

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

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

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

### Contre-indications : Ne prenez jamais CORVASAL :

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

## CORVASAL contient du lactose

Ce médicament contient un sucre (le lactose) de galactose et en glucose. Son utilisation est déconseillée chez les personnes présentant une intolérance au galactose (maladies héréditaires rares). Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce

## 3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

### Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'indication et chaque patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose en fonction de l'évolution de votre maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est en général de 3 à 8 mg par jour.

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

### Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale. Les comprimés sont à avaler avec un grand verre d'eau. Ne croquez ni sucsés.

### Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez les heures d'administration indiquées par votre médecin. Le médicament doit généralement être pris 3 à 4 fois par jour, au petit déjeuner, au midi et le soir.

### Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez prendre ce médicament. Suivez scrupuleusement ses recommandations.

### Si vous avez pris plus de CORVASAL que vous n'avez prévu

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

### Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Le traitement doit être poursuivi normalement, sans interruption, même si vous avez oublié de la dose oubliée. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée de prendre.

## 4. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Comprimés sécables  
Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1.  
Ain sebaâ Casablanca

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

de  
de  
es  
pi 6 118001 080335

- rarement une diminution du nombre de plaquettes (thrombopénie).

### Déclaration des effets secondaires

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

SANOFI

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

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

## Que contient cette notice :

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

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

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

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

### Contre-indications : Ne prenez jamais CORVASAL :

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

## CORVASAL contient du lactose

Ce médicament contient un sucre (le lactose) de galactose et en glucose. Son utilisation est déconseillée chez les personnes présentant une intolérance au galactose (maladies héréditaires rares). Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce

## 3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

### Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'indication et chaque patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose en fonction de l'évolution de votre maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est en général de 3 à 8 mg par jour.

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

### Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale. Les comprimés sont à avaler avec un grand verre d'eau. Ne croquez ni sucsés.

### Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez les heures d'administration de votre médicament en suivant les conseils de votre médecin. Le médicament doit généralement être pris 3 à 4 fois par jour, à jeun, avant les repas du matin, du midi et du soir.

### Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez prendre ce médicament. Suivez scrupuleusement ses recommandations.

### Si vous avez pris plus de CORVASAL que vous n'avez prévu

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

### Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Le traitement doit être poursuivi normalement, sans interruption, même si vous avez oublié de la dose oubliée. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée de prendre.

## 4. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Comprimés sécables  
Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P.1.  
Ain sebaâ Casablanca

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

de  
de  
es  
pi 6 118001 080335

- rarement une diminution du nombre de plaquettes (thrombopénie).

### Déclaration des effets secondaires



# OEDES® 20 mg

## Microgranules gastro-résistants en gélule (Oméprazole)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.  
Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

### 1. Identification du médicament:

#### Forme pharmaceutique et présentation:

OEDES® 20 mg, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

#### 2. Composition du médicament :

##### Principe actif:

Oméprazole ..... 20 mg

EXCIPIENTS : q.s.p une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

#### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

#### 4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

##### Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

##### Chez les enfants :

- Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10$  kg :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

##### Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

- 5. Posologie, Mode d'et usage, administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

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

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

##### Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous.

##### Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide.

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.

La dose recommandée une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.

Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.

gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans de la compote de pomme.

- Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

- Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

##### 6. Contre-indications :

##### Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule :

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg.

- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabéprazole, ésoméprazole).

- Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

- Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistants. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

##### 7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

- Jaunisse, jaunissement de la peau et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

**Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)**

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.
- Nausées ou vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.

**Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)**

- Gonflement des pieds et des chevilles.
- Troubles du sommeil (insomnie).
- Étourdissements, fourmillements, somnolence.
- Vertiges.

Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

- Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.
- Malaise général, manque d'énergie.

**Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)**

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.

- Réactions allergiques, parfois très graves entraînant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la siffilante.

- Diminution du taux de sodium dans le sang pouvant provoquer une faiblesse, des vomissements.
- Agitation, confusion ou dépression.
- Troubles du goût.
- Troubles de la vue, tels que vision trouble.
- Respiration sifflante ou souffle court (toux).
- Sécheresse buccale.
- Inflammation de l'intérieur de la bouche.
- Infection appelée « muquet » qui guérit causé par un champignon.
- Troubles hépatiques incluant la jaunisse, pouvant entraîner une peau colorée en jaune, des urines sombres et de la fatigue.

- Vous avez des selles noires (teintes noires).
- Vous souffrez de diarrhée sévère et associée à une faible augmentation de poids.
- Si vous avez des problèmes hépatiques.
- S'il vous est déjà arrivé de développer un traitement par un médicament de l'estomac.

- Vous devez effectuer un contrôle (Chromogranine A).

Si vous prenez OEDES® 20 mg (un an), votre médecin vous prescrira également de définir par des examens réguliers nouveaux ou existants.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons, gélule gastro-résistante, supérieure à un an, peut légèrement de la hanche, du poignet ou des mains et vous souffrez d'ostéoporose ou de troubles de la densité osseuse peuvent augmenter le risque d'ostéoporose. Si vous avez une éruption sur les zones exposées au soleil, prenez votre médicament avec précaution. N'oubliez pas de mentio-ner à votre médecin les médicaments indésirables tel que des douleurs articulaires.

##### Enfants :

Certains enfants atteints d'un déficit en lécithine peuvent nécessiter un traitement à long terme. Ne donner pas de médicament à un enfant de moins de 1 an ou < 10 kg.

**Mentions relatives aux excipients**

En raison de la présence de saccharose décongléant chez les patients présentant un syndrome de malabsorption de fructose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladie rare).

##### 9. Interactions avec d'autres médicaments

**Prise d'autres médicaments :**  
Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance de votre médecin ou pharmacien, OEDS® 20 mg peut interférer avec le fonctionnement d'autres médicaments. Vous ne devez pas prendre OEDS® 20 mg si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (le VIH).

Vous devez informer votre médecin de l'un des médicaments suivants :

- Kétoconazole, itraconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques).
- Digoxine (utilisée dans le traitement de l'insuffisance cardiaque).
- Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, des troubles du sommeil, des spasmes musculaires).

- Phénytoïne (utilisée dans le traitement de l'épilepsie). Une surveillance particulière est requise pendant et à l'arrêt de l'administration.

- Médicaments anticoagulants (warfarine ou autres anti-vitamine K). Votre médecin sera peut-être nécessaire au début de votre traitement.

- Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose).
- Atazanavir (utilisé pour traiter le VIH).
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe).
- Milépéritus (Hypericum perforatum).

LOT: 200713  
PER: 01-2023  
PPV: 140,00DH

amoxicilline et clarithromycine  
traitement d'une infection à *Helicobacter pylori*.

# OEDES® 20 mg

## Microgranules gastro-résistants en gélule (Oméprazole)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.  
Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

### 1. Identification du médicament:

#### Forme pharmaceutique et présentation:

OEDES® 20 mg, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

#### 2. Composition du médicament :

##### Principe actif:

Oméprazole ..... 20 mg

EXCIPIENTS : q.s.p une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

#### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

#### 4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

##### Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

##### Chez les enfants :

- Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10$  kg :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

##### Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

- 5. Posologie, Mode d'et usage, administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

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

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

##### Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous.

##### Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide.

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.

La dose recommandée une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.

Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.

gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans de la compote de pomme.

- Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

- Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

##### 6. Contre-indications :

##### Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule :

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg.

- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabéprazole, ésomeprazole).

- Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

- Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistants. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

##### 7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

- Jaunisse, ictères, nausées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

**Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)**

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences.
- Nausées ou vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.

**Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)**

- Gonflement des pieds et des chevilles.
- Troubles du sommeil (insomnie).
- Étourdissements, fourmillements, somnolence.
- Vertiges.

Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

- Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.
- Malaise général, manque d'énergie.

**Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)**

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.

- Réactions allergiques, parfois très graves entraînant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, du sifflement.

- Diminution du taux de sodium dans le sang pouvant provoquer une faiblesse, des vomissements.
- Agitation, confusion ou dépression.
- Troubles du goût.
- Troubles de la vue, tels que vision floue.
- Respiration sifflante ou souffle court (toux).
- Sécheresse buccale.
- Inflammation de l'intérieur de la bouche.
- Infection appelée « muquet » qui guérit causé par un champignon.
- Troubles hépatiques incluant la jaunisse, pouvant entraîner une peau colorée en jaune, des urines sombres et de la fatigue.

- Vous avez des selles noires (telles que du sang).
- Vous souffrez de diarrhée sévère et associée à une faible augmentation de poids.
- Si vous avez des problèmes hépatiques.
- S'il vous est déjà arrivé de développer un traitement par un médicament de l'estomac.

- Vous devez effectuer un contrôle sanguin (Chromogranine A).

Si vous prenez OEDES® 20 mg (un an), votre médecin vous prescrira également de définir par des examens réguliers nouveaux ou existants.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons, gélule gastro-résistante, supérieure à un an, peut légèrement de la hanche, du poignet ou des bras et vous souffrez d'ostéoporose ou peuvent augmenter le risque d'ostéoporose. Si vous avez une éruption sur les zones exposées au soleil, prenez votre soin vous devez peut-être arrêter de prendre ce médicament. N'oubliez pas de mentionner à votre médecin les effets indésirables tels que des douleurs articulaires.

##### Enfants :

Certains enfants atteints d'un déficit en lécithine peuvent nécessiter un traitement à long terme. Ne donner pas de médicament à un enfant de moins de 1 an ou < 10 kg.

**Mentions relatives aux excipients**

En raison de la présence de saccharose décongléant chez les patients présentant un syndrome de malabsorption du déficit en sucralesomaltase (maladie de la sucrase-isomaltase).

##### 9. Interactions avec d'autres médicaments

**Prise d'autres médicaments :**

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu sans ordonnance de votre médecin ou pharmacien, OEDS® 20 mg peut interférer avec le fonctionnement d'autres médicaments. Vous ne devez pas prendre OEDS® 20 mg médicament contenant du nelfinavir (le VIH).

Vous devez informer votre médecin de l'un des médicaments suivants :

- Kétoconazole, itraconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques).
- Digoxine (utilisée dans le traitement de l'insuffisance cardiaque).
- Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'insomnie, comme relaxant musculaire).

- Phénytoïne (utilisée dans le traitement de l'épilepsie). Une surveillance particulière est à l'arrêt de l'administration.

- Médicaments anticoagulants (warfarine ou autres anti-vitamine K) : votre médecin sera nécessaire au dosage de votre médicament.

- Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose).
- Atazanavir (utilisé pour traiter le VIH).
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe).
- Milépéritus (Hypericum perforatum).

LOT : 200713  
PER : 01-2023  
PPV : 140, 00DH

amoxicilline et clarithromycine pour le traitement d'une infection à *Helicobacter pylori*.

**Notice :**  
**Information de l'utilisateur**  
**D-CURE FORTE 100.000 U.I,**  
**solution buvable en ampoule, boîtes de 3.**  
**Cholécalciférol (Vitamine D 3).**

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirables non mentionné dans cette notice
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien .

**QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?**

1. Qu'est-ce que D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte?
3. Comment prendre D-Cure forte?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte?
6. Information supplémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?**

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 U.I est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE ?**

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalciférol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou
- si vous souffrez d'hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.
- si vous avez une prédisposition à la formation de calculs rénaux contenant du calcium.
- si vous avez une hypervitaminose D.

**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**

**Utilisez D-CURE FORTE avec précaution :**

- si vous présentez des troubles de l'excrétion urinaire de calcium et de phosphate .
- si vous êtes actuellement traité par des dérivés de benzothiadiazine (utilisés pour stimuler l'excrétion urinaire).
- chez les patients immobilisés puisqu'ils risquent de développer une hypercalcémie, (augmentation du taux de calcium dans le sang) et une hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines)
- si vous souffrez de sarcoidose compte tenu du risque accru de conversion de la vitamine D en son métabolite actif. Dans ce cas, il y a lieu de surveiller la calcémie et la calciurie.

Il y a lieu de surveiller l'effet sur le métabolisme calcique et phosphorique chez les patients souffrant d'insuffisance rénale traités avec D-CURE FORTE.

Si d'autres médicaments contenant de la vitamine D sont prescrits, la dose de vitamine D contenue dans ces médicaments doit être prise en considération. L'administration supplémentaire de vitamine D ou de calcium ne peut se faire que sous la surveillance d'un médecin. Le dosage de calcium dans le sang et dans les urines doit être contrôlé.

En cas de traitement prolongé avec D-CURE FORTE, il est recommandé de contrôler les taux de calcium dans le sang et dans les urines. La surveillance est particulièrement importante en cas de traitement concomitant par glycosides cardiaques (utilisés pour stimuler la fonction cardiaque) ou diurétiques (utilisés pour augmenter la fonction rénale). En cas d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) ou d'hypercalciurie (augmentation du taux de calcium dans les urines), le traitement interrompu. Il est recommandé de réduire le dosage ou d'interrompre le traitement momentanément si la calciurie dépasse 7.5 mmol/24 heures (300 mg/24 heures).

**Autres médicaments et D-Cure forte:**

N'oubliez pas de mentionner à votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment d'autres médicaments.

PPV: 49,60 DH  
LOT: 20E06  
EXP: 05/2023



**CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES**  
**Dr BENCHEQROUN Chadia**  
**Cardiologue**

NOM : SEBBATA  
PRENOM : ABDELHANINE  
AGE : 68 ANS  
DATE : 19/09/2020

**COMPTE-RENDU D'ELECTROCARDIOGRAMME**

- Rythme cardiaque sinusal à 71 B/mn.
- Espace PR normal.
- Axe de QRS à - 25 degrés.
- Pas de trouble de la repolarisation.
- Pas d'hypertrophie ventriculaire gauche.
- Pas d'extrasystole.

CONCLUSION : - TRACE NORMAL.

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



.....  
.....  
..... M / F  
Age: .....  
..... cm / ..... kg

FC: 71/min      Axes:  
                    P    0 °  
Intervalles:    QRS -25 °  
RR 847 ms      T    23 °  
P 150 ms  
PQ 202 ms      P (II) 0.06 mV  
QRS 82 ms      S (V1) -0.71 mV  
QT 366 ms      R (V5) 1.44 mV  
QTC 398 ms     Sokol. 2.15 mV

10 mm/mV

10 mm/mV

