

# 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.

## Diologie et Biologie :

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

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

## Optique :

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

## Éducation :

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 : SEBATA Abdelkhalim

Date de naissance : 21.01.1952

Adresse : 25, rue Abou Youssef El Mezdeghui - La Villette

Casablanca

Tél. : 0689 98 40 73

Total des frais engagés : 2659,-

Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 19.05.2020

Nom et prénom du malade : SEBATA Abdelkhalim

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

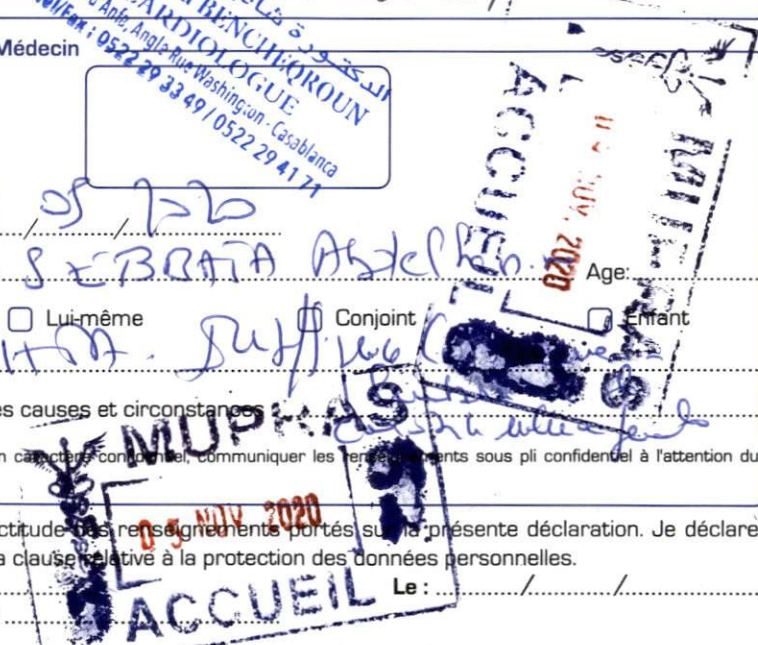
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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) :





# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
18/09/2020	DA	1	3550	
	DR	1	1500	
	L	1	1500	

# 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 canaux, ainsi que le bilan de

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXEC



☒ valable 3 mois

le 15/08/2022

**DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE ☒**

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

Je soussigné :

Certifie que Mlle, Mme, M. :

Présente

Nécessitant un traitement d'une durée de :

Dont ci-joint ordonnance :

(à défaut noter le traitement prescrit)

الدكتورة شادية بنشقر  
Dr. Chadia BENCHIKROUN  
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

27/03/2020  
1 - CO-PLAVIX 75MG / 100MG

98/03/2020  
1 - TANEG 40MG

22/03/2020  
1 - SEXTAL 200MG

14/03/2020  
1 - CRESTOR 5MG

06/03/2020  
1 - CONASAL 2MG

14/03/2020  
1 - STAS 20MG

09/03/2020  
1 - D WNE FORTÉ 1000000000

1 Ampoule en 1 pos / 1 pos / 1 pos

pour 3 J

63, Boulevard d'Anfa, Angle Rue Washington - casablanca-

Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71

TSUP



2359.00

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

**PHARMACIE JANQUIERE**  
Herbier de Botakim  
Doc. Pharmacie  
39, RUE de la Villette  
H.M. Casaplanca Tel. 65 22 61 69 56



**CoPlavix® 75 mg/100 mg****comprimés pelliculés**

clopidogrel/acide acétylsalicylique

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.
- 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 aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athéromatose).

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 athéromatose (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 avertir 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 avertir 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 avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombocytopénique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau, apparition de petites taches d'épines rouges, accablées ou non de fatigue extrême inexpliquée, 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. Ceci est lié à l'action de CoPlavix. Vous pouvez demander plus de renseignements à votre médecin.

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





**CoPlavix® 75 mg/100 mg****comprimés pelliculés**

clopidogrel/acide acétylsalicylique

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.
- 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 aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athéromatose).

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 athéromatoseux (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 votre 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 de petites taches d'épingle rouges, accablées ou non de fatigue extrême inexpliquée, 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. Ceci est lié à l'action de CoPlavix. Vous pouvez demander plus de renseignements à votre médecin.

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





**CoPlavix® 75 mg/100 mg****comprimés pelliculés**

clopidogrel/acide acétylsalicylique

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.
- 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 aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athéromatose).

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 athéromatoseux (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 de petites têtes d'épingle rouges, accablées ou non de fatigue extrême inexpliquée, 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 l'action de vos médicaments sanguins. D'exemple au cas où vous constateriez un saignement, vous devez en avvertir votre médecin sanguin.

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





**Dénomination du médicament :**

**Tareg® 40 mg**

**Tareg® 80 mg**

**Tareg® 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 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 Tareg.

- 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) ou des difficultés à respirer, arrêtez immédiatement Tareg. Dans ces cas, vous devez être suivi éventuellement un traitement approprié.

Il est important qu'un manque de sel et/ou une insuffisance rénale début du traitement par Tareg. La prudence est recommandée chez les patients souffrant d'insuffisance rénale. Prévenez votre médecin avant de prendre un autre médicament en plus de Tareg car



611807103032 3

**TAREG 40 mg**

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH



**Dénomination du médicament :**

**Tareg® 40 mg**

**Tareg® 80 mg**

**Tareg® 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 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 Tareg.

- 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) ou des difficultés à respirer, arrêtez immédiatement Tareg. Dans ces cas, vous devez être suivi éventuellement un traitement approprié.

Il est important qu'un manque de sel et/ou une insuffisance rénale début du traitement par Tareg. La prudence est recommandée chez les patients souffrant d'insuffisance rénale. Prévenez votre médecin avant de prendre un autre médicament en plus de Tareg car



611807103032 3

**TAREG 40 mg**

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH



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 aux autres médicaments de la même famille (bêta-bloquants), ou à l'un des autres composants contenus dans Sectar. 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 Sectar en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du fléglumol (médicament pour le cœur).

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

LOT : 98A011V  
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

grosesse 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 Sectar. 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 Sectar en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du fléglumol (médicament pour le cœur).

Si vous prenez un médicament à votre pharmacien

Grossesse

Grossesse

avant de j

Vous ne c

grosesse à

essentiel pour

Si ce traitement

LOT : 98A011V  
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

SECTRAL 200 mg, comprimé pelliculé

Si ce traitement

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 Sectar. 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 Sectar en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du fléglumolod (médicament pour le cœur).

Si vous prenez un médicament à votre pharmacien

Grossesse

Grossesse

avant de j

Vous ne c

grosesse à

moins que

Si ce traite

du nouvea

LOT : 98A011V  
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

essentiel pour vous.

Si ce traite

du nouvea





# 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 Sectar. 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 Sectar en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du flunitrazolam (médicament).

Si vous prenez un médicament à votre pharmacien, vous devez lui en parler. Vous ne devez pas prendre Sectar en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du flunitrazolam (médicament).

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le devenir, consultez votre médecin. Si vous êtes allaitante, consultez votre médecin. Si vous êtes allergique au blé, consultez votre médecin. Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur, consultez votre médecin. Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur, consultez votre médecin.

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

LOT : 98A011V  
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





# 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 Sectar. 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 Sectar en même temps que du diltiazem ou du vérapamil (médicaments pour le cœur) ou du fléglumol (médicament pour le cœur).

Si vous prenez un médicament à votre pharmacien

Grossesse

Grossesse

avant de

Vous ne

grosesse à

moins que

vous

Si ce

traitement

est pris

en fin

de

LOT : 98A011V  
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

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**

**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.

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.

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

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

**CRESTOR vous a été prescrit parce que :**

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui diminue

**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 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 au 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 le traitement par 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 des problèmes d'organes).

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

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

- **vous avez une insuffisance rénale modérée** (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;
- **vous avez des troubles de la thyroïde** ;
- **vous avez des douleurs musculaires répétées** ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires ;
- **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 abaisseur de cholestérol appelé fibraté.**

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

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de pro

- si vous  
si vous  
si vous  
des anti  
si vous ;  
médicam  
immédia  
inexpliq  
vous ave  
pharmac  
si vous  
si vous  
d'alcool ;  
si vous  
si vous  
de cholest
- Maphar  
Km 10, Route Côtière 111,  
Q1 Zenata Ain sebaa Casablanca.  
Crestor 5mg cp peli b30  
P.P.V. : 114,10 DH
- 5 118001 18310-
- s répétées  
de problèmes  
musculaires ;  
têl ; contact  
az des douleurs  
vous sentez p  
nt votre médi  
usculaire qui  
quantités in



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

**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.

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.

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 diminue

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.

\* 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 athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre CRESTOR :

- si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionné dans la rubrique 6 ;

- si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement et prévenez votre médecin ; il convient d'utiliser un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par 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 (douleurs musculaires répétées 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 doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRES (la dose la plus élevée) si :

- vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de diabète, demandez à votre médecin) ;
- vous avez des troubles de la thyroïde ;
- vous avez des douleurs musculaires répétées ou prolongées des antécédents personnels ou familiaux de problèmes de la thyroïde ;
- si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires, vous prenez 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 le cholestérol appelé fibraté.

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

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- si vous  
si vous  
si vous  
des anti  
si vous ;  
médicam  
immédia  
inexpliq  
vous ave  
pharmac  
si vous  
d'alcool ;  
si vous  
si vous  
de cholest
- Maphar  
Km 10, Route Côtière 111,  
El Zenata Ain sebaa Casablanca.  
Crestor 5mg cp peli b30  
P.P.V. : 114.10 DH
- 5 118001 18310-
- s répétées  
de problèmes  
musculaires ;  
têtel ; contact  
az des douleurs  
vous sentez p  
nt votre méd  
usculaire qui  
quantités in



# 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 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 devez demander 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 des greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez d'autres questions), 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, demandez à votre médecin) ;
- vous avez des troubles de la thyroïde ;
- vous avez des douleurs musculaires répétées ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec la prise de ce médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, vietnamien, coréen et indien) ;
- vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibraté.

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

## Avertissements et précautions

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

- si vous prenez d'autres médicaments, consultez votre médecin ;
- si vous avez des douleurs musculaires répétées ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec la prise de ce 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, Casablanca

Q1 Zenata Ain sebaa

Crestor 5mg cp peli b30

P.P.V : 114,10 DH

6 118001 18310

118001 18310

118001 18310

118001 18310

118001 18310

118001 18310

118001 18310

118001 18310



## CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

SANOFI

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

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

### Que contient cette notice :

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

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

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

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE 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) et du galactose et en glucose. Son utilisation est contre-indiquée chez les patients présentant une intolérance au galactose, une déficience en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du 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 le poids du patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose en fonction de la 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 sucs.

#### 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, le matin, du midi et du soir.

#### Durée du traitement

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

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

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 augmenter la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

### 4. AUTRES INFORMATIONS

Comi  
effets  
chez  
Sanoï-aventis Maroc  
Route de Rabat - R.P. 1,  
Ain sebaa Casablanca

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

6 118001 080335

- des troubles digestifs, des vomissements, des diarrhées.
- rarement une diminution du nombre de plaquettes (thrombopénie).

Déclaration des effets secondaires



## CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

SANOFI

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

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

### Que contient cette notice :

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

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

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

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE 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) et du galactose et en glucose. Son utilisation est contre-indiquée chez les patients présentant une intolérance au galactose, une déficience en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du 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 le poids du patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose en fonction de la 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 sucs.

#### 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, le matin, du midi et du soir.

#### Durée du traitement

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

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

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 augmenter la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

### 4. AUTRES INFORMATIONS

Comi  
effets  
chez

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

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

6 118001 080335

des troubles urinaires, des urticaire  
(thrombopénie).

Déclaration des effets secondaires



## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable**  
Molsidomine

### Molsidomine



**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) d'origine végétale, qui se décompose en galactose et en glucose. Son utilisation est contre-indiquée chez les patients présentant une intolérance au galactose, une déficience en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du lactose (maladies héréditaires rares). Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

### 3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

### Posologie

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

Vous devez vous conformer strictement à la prescription du médecin.

### Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.  
Les comprimés sont à avaler avec un grand verre d'eau, croqués ni sucés.

### Fréquence d'administration

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

### Durée du traitement

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

**Si vous avez pris plus de CORVASAL que vous n'**

Une baisse de la tension artérielle peut survenir.  
Immédiatement votre médecin.

**Si vous oubliez de prendre CORVASAL**

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

Ne prenez pas de dose double pour compenser l'avez oublié de prendre.

#### 4. OUR VARIABLES EV

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

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



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

### Déclaration des effets secondaires



## CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

SANOFI

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

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

### Que contient cette notice :

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

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

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

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE 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) et du galactose et en glucose. Son utilisation est contre-indiquée chez les patients présentant une intolérance au galactose, une déficience en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du 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 le poids du patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose en cas d'une 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 sucs.

#### 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, le matin, du midi et du soir.

#### Durée du traitement

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

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

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 sauter la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

### 4. AUTRES INFORMATIONS

Comi  
effets  
chez

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

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

6 118001 080335

des troubles urinaires, des urticaire  
(thrombopénie).

Déclaration des effets secondaires



## CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

SANOFI

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

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

### Que contient cette notice :

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

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

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

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE 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) et du galactose et en glucose. Son utilisation est contre-indiquée chez les patients présentant une intolérance au galactose, une déficience en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du 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 le poids du patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose en fonction de la 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 sucs.

#### 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, le matin, du midi et du soir.

#### Durée du traitement

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

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

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 augmenter la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

### 4. AUTRES INFORMATIONS

Comi  
effets  
chez

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

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

6 118001 080335

des troubles urinaires, des urticaire  
(thrombopénie).

Déclaration des effets secondaires



traiter la  
préven  
traitem  
ent utili  
cer) —  
icin po  
mg, g  
i pres



informez votre médecin de tout :



**Notice :**  
**Information de l'utilisateur**  
**D-CURE FORTE 100.000 U.I,**  
**solution buvable en ampoule, boîtes de 3.**  
**Cholécalficérol (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 indésirable 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 UI 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 ?**  
**N'utilisez pas D-CURE FORTE :**

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalficérol 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 traitée avec D-CURE FORTE.

Si d'autres médicaments contenant de la vitamine D sont prescrits, la dose de vitamine D contenue dans D-CURE FORTE 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 calcium dans le sang et dans les urines doivent être contrôlés. En cas de traitement prolongé avec D-CURE FORTE, il est recommandé de contrôler les taux de calcium dans le sang et la fonction rénale par dosage de la créatinine sérique. La surveillance est particulièrement importante en cas de traitement concomitant par glycosides cardiaques (utilisés pour stimuler la fonction cardiaque) ou diuretiques (utilisés pour augmenter le taux de calcium dans le sang). Le traitement doit être interrompu si 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





# صيدلية جانكيير

## PHARMACIE JONQUIERE

B.C N° .....


FACTURE COMPTANT N° 000812

B.L N° .....

Client M<sup>re</sup> S ERBATA

Casablanca, le 19/09/2020

ABDEL HANNIWE

Référence	Désignation	Quantité	P.Unitaire	Montant
	Co Plavix	03	279,00	819,00
	Tamoxifen	03	98,40	295,20
	Sildenafil	05	33,80	189,00
	Aspirine	03	114,10	342,30
	Carvedilol	05	46,70	233,50
	Codex / 56	02	140,00	280,00
	Diclofenac	01	49,60	49,60
	Paracetamol	02	79,70	159,40
	Des autres produits ont été ajoutés par le pharmacien			
				
			Total H.T	
			TVA	
			Total T.T.C.	2359,00



**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

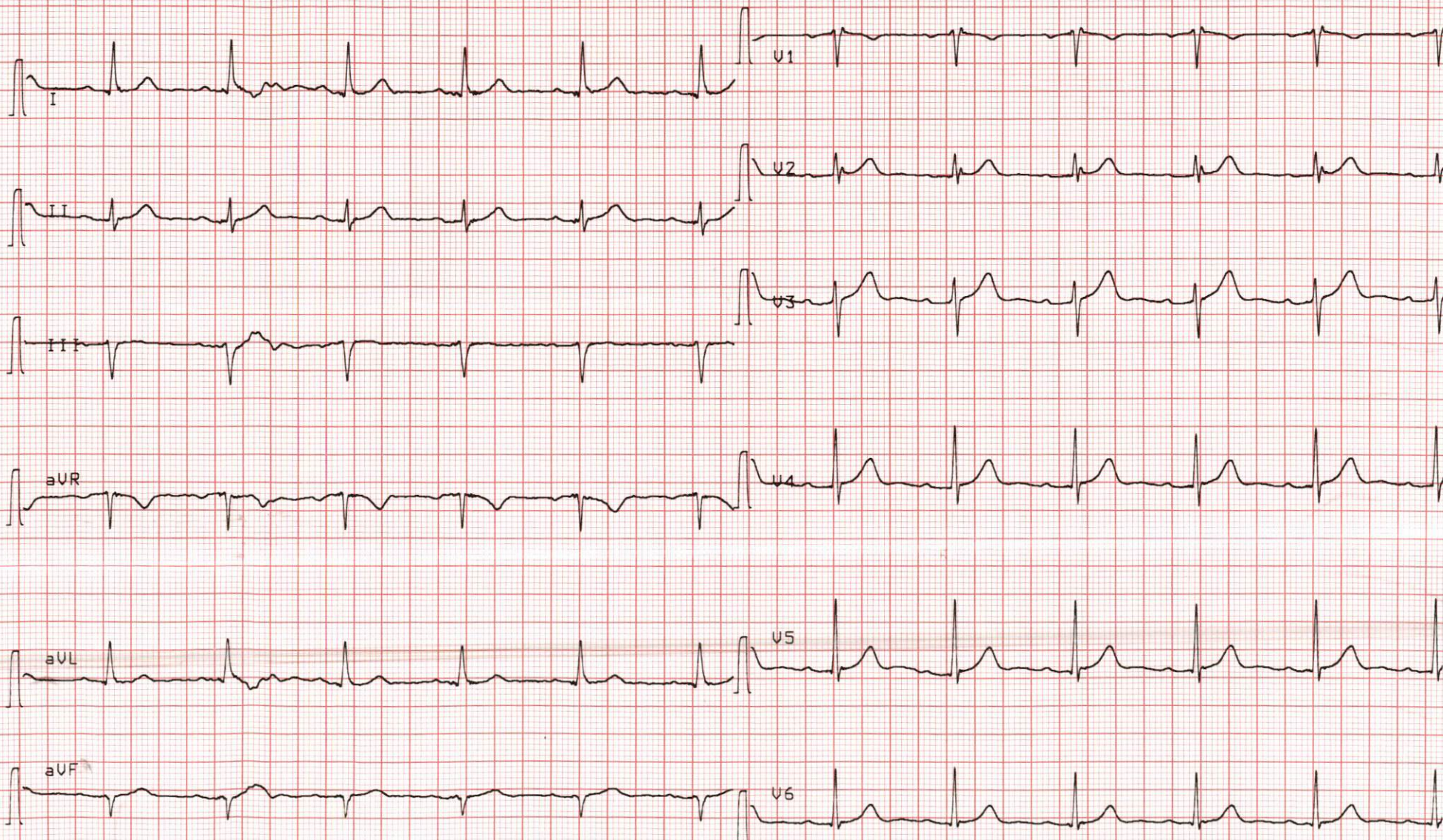
R (V5) 1.44 mV

QTC 398 ms

Sokol. 2.15 mV

10 mm/mV

10 mm/mV



25 mm/s

0.05-35Hz F50 55F SBS 5a 19-SEP-20 10:18:40

DR BENCHEQROUN Chadia

AT-102 1.37 Mm



