

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## Informations générales :

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

## Pharmacie :

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

## Biologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Educations :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Maladie chronique :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

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



## Déclaration de Maladie

N° P19-0044379/532

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0532 Société :  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : Retraite  
Nom & Prénom : WADEH Mohammed  
Date de naissance : 01.07.1941  
Adresse : Inara 1 Rue S. M. Anichet  
Tél : 0661622979 Total des frais engagés : 3730,00 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
Date de consultation :  
Nom et prénom du malade : WADEH Mohammed Age : 1941  
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : H.T.A.  
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 : Casa Le : 12 / 11 / 2020  
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
5/11/20	EC	185	300,00	Docteur Fouda EL AGMOUTI 21, Av. Lahcen Guehar - Casablanca Tél : 0522 24 20 91 - Fax : 0522 27 75 90 Email : tagfouda@hotmail.com

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Dr. Fatima EL HARTI Pharmacie EL ANOUAR Bordj Boumerdes - Algérie Tél : 0522 24 20 91 - Fax : 0522 27 75 90 Email : tagfouda@hotmail.com	5/11/20	472,80
	10/11/20	1653,00

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Laboratoire EL CHOCK d'analyses médicales 173, Bd Al Oudj Residence, Al Magd Imm L 1 - Casablanca Tél : 0522 24 20 91 - Fax : 0522 27 75 90 Email : tagfouda@hotmail.com	7/11/20		300 DH
	10/11/20	Holter Fonctionnel	1000,00

## AUXILIAIRES MEDICAUX

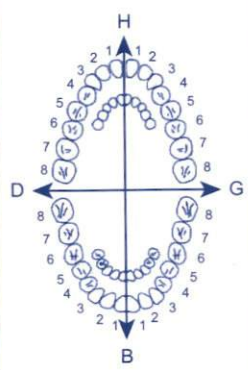
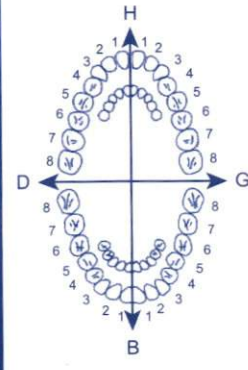
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# 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

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 colspan="2">D</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> <tr> <td colspan="2">G</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D		00000000	00000000	35533411	11433553	B		G		Coefficient DES TRAVAUX
	H																		
	25533412	21433552																	
	00000000	00000000																	
	D																		
	00000000	00000000																	
	35533411	11433553																	
	B																		
	G																		
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS																
		DATE DU DEVIS																	
		DATE DE L'EXECUTION																	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# CABINET DE CARDIOLOGIE ET D'EXPLORATIONS CARDIO VASCULAIRES

**Docteur TAGMOUTI Fouad**

**SPECIALISTE DES MALADIES  
DU COEUR ET DES VAISSEAUX**

*Diplôme d'Etat de la Faculté de Médecine de Lyon  
Membre de la société Française et Européenne de Cardiologie*

*Sur Rendez-vous*

**الدكتور التكموتي فؤاد**

**اختصاصي في أمراض القلب و الشرايين**

**خريج كلية الطب بليون**

**عضو الجمعية الفرنسية والأوروبية لأمراض القلب**

**بالموعد**

05 NOVEMBRE 2020

Casablanca, le .....

MR WADEH MOHAMED

REGIME PEU SALE  
MARCHER UNE HEURE PAR JOUR

75.20  
→ Amep 10. sep /  
119.20 Peror 10. sep /  
210.00 loso2. sep /  
113.50. Uypkumy sep /  
31.30. Zyloric 200 sep /  
34.60. Roslipix sep /

(TRITEMENT DES MOIS NOUS  
REVOIR SOUS TRITEMENT)

En attente de l'avis

477.80

**PHARMACIE EL ANOUAR**

**Dr. Fatiha EL HARTI**

**Docteur en Pharmacie**

**Bline Lemdouni, Rue 17 N° 34 Bte  
Casablanca - Tél. : 0522 28 17 08**

21, Avenue Lahcen Ouidder Résidence Germaine 3 - Casablanca

Tél.: C. 0522.22.20.91 / 0522.26.75.14 - Fax.: 0522.27.75.90 - Email : tagfouad@hotmail.com







- problèmes rénaux ou hépatiques sévères ;
- diminution du taux sanguin de potassium ne répondant pas au traitement.

#### Faites attention avec Lodoz

Le traitement ne doit jamais être interrompu brutalement, en particulier si vous présentez certaines affections cardiaques (cardiopathie ischémique, par exemple angor). Informez votre médecin avant de prendre Lodoz, si vous présentez les affections suivantes :

- toute cardiopathie telle que insuffisance cardiaque, troubles du rythme cardiaque ou angor de Prinzmetal ;
- troubles circulatoires dans des formes sévères affectant les membres (en particulier s'ils sont dus au syndrome de Raynaud) ;
- problèmes rénaux ou hépatiques ;
- phéochromocytome (tumeur surrénalienne) ;
- Problème respiratoires chroniques ou asthme moins sévères

- antécédent l'allergie à la pénicilline

- diabète ;
- troubles thyroïdiens ;

- psoriasis ;
- jeûne strict.

De plus, informez votre médecin :

- si vous avez souffert de goutte, Lodoz ayant tendance à augmenter le risque d'accès de goutte ;

sie (par exemple, chirurgie), gravation de la réaction de

traitement désensibilisant, probabilité d'une réaction



**LODOZ 2,5/6,25 mg,**

Comprimés pelliculés B/30

PPV : 60,00 DH

7866 160243

- rhinite allergique, diminution de la sécrétion de larmes, troubles visuels ;
- diminution du nombre de globules blancs (leucocytopenie) ou de plaquettes (thrombocytopénie) dans le sang.

- Perte de connaissance

**Très rare** (moins de 1 personne sur 10 000) :

- irritation et rougeur des yeux (conjonctivite), chute des cheveux ;
- apparition ou aggravation d'une éruption cutanée squameuse préexistante (psoriasis) ; apparition de plaques comportant des croûtes (lupus érythémateux cutané) ;
- douleurs thoraciques ;
- diminution importante du nombre de globules blancs dans le sang (agranulocytose) ;
- inflammation du pancréas ;
- perte sévère d'acides dans le sang (alcalose métabolique) ;
- réactions allergiques (anaphylactiques), réactions cutanées sévères avec cloques (syndrome de Lyell).

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou tout autre effet indésirable ou inattendu, graves, consultez un médecin immédiatement si un effet indésirable devient sévère, survient brusquement ou s'aggrave rapidement.

Déclaration des effets secondaires :

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (Ansm) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance (Ansm) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance (Ansm) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance (Ansm). Site internet: HYPERLINK "http://www.ansm.sante.fr" www.ansm.sante.fr. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

ins les oreilles (acouphènes).





néanmoins votre médecin.  
tes renaux, leur talle peut diminuer.  
**ORIC, comprimé**  
si vous prenez, avez ré  
suivants :

des problèmes respiratoires  
convulsions (épilepsie), phényto  
pour traiter l'hépatite ou la vancell  
à l'attention par le VIH  
un anoxicielle)  
traiter les cancers  
réduire la réponse immunoologique  
rhino ou mercaptoprine)  
traiter le diabète  
problèmes cardiaques ou l'hyperten  
de l'enzyme de conversion de l'angioté  
à fluidifier le sang (anticoagulants  
pour traiter la goutte.  
ou votre pharmacien si vous  
médicament, notamment des médican  
des médicaments à base de plantes.

vous allaitez, si vous pensez être  
demandez conseil à votre médecin ou  
est déconseillée, sauf avis contr  
ce médicament dans le lait maternel.  
ZYORIC, comprimé au cours de l'allaitement.

**utilisation de machines**  
ce médicament peut entraîner des étourdisse  
des problèmes de coordination. Si c'est le cas, ne  
d'outils ou de machines.

**nocture: Lactose.**

que vous aviez une intolérance à certains sucres,  
de prendre ce médicament.

est déconseillée chez les patients présentant une  
en déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de  
u du galactose (maladies héréditaires rares).

**ZYORIC, comprimé?**

un médicament en suivant exactement les indications  
à votre médecin en cas de  
avaies entiers avec un grand verre d'eau après les  
est fonction des résultats du taux sanguin en acide  
sont comprises entre 100 et 900 mg par jour.  
ement avec une faible dose, qui sera augmentée, le  
votre fonction hépatique ou rénale est réduite, votre  
une dose plus faible ou vous demander d'espacer  
vous êtes traité(e) par dialyse deux ou trois fois par  
vous prescrire une dose de 300 ou 400 mg qui  
après votre dialyse.

**(âgés de moins de 15 ans)**

sont comprises entre 100 à 400 mg par jour.

**tion**

er tels quels avec un grand verre d'eau, après le

LOT 202072  
EXP 09 2024  
PPV 31.30  
31.30

**Durée du traitement**  
Dans tous les cas,  
Si vous avez pris  
Prévenez immédie  
Hamamriet avec vou  
les signes d'un su  
veriges.

**Si vous oubliez d**  
Prenez dès que  
moment de prendre  
dose double pour  
Si vous arrêtez d  
N'arrêtez pas de P  
médicament.  
Si vous avez d'au  
plus d'informations.

**QUELS SONT L**  
omme tous les m  
les effets indésirab  
monde.

**Si vous présentez**  
immédiatement  
écialiste ou de  
persensibilité

**signes fréquents (p**  
s signes fréquents  
équation de  
che.

**ès rarement, ce**  
dième, des palp  
ds (peuvent a  
Flèvre et frissons,  
poux) et sensation

**Réactions d'hyp**  
articulaires et res  
fonction hépatique  
lique).

**Tout changement**  
la gorge, du nez,  
cloques généralisé  
Saignements au  
organes génitaux

**Très rares (peuve**  
Un choc anaphy  
avaient présenté  
d'allopurinol.

**Si vous ressente**  
**apparaître avec c**  
**Fréquents (peuve**  
Eruption cutanée  
d'arrêter immédia

**Peu fréquents (pe**  
Douleur de l'est  
troubles peuvent é  
Anomalies au n

**Rares (peuvent a**  
Occasionnellemen  
effets sur votre sa  
plus facilement qu  
signes d'infection,

**Très rares (peuve**  
ont des problème  
rapidement possib  
Flèvre (températ

**Présence de san**  
Taux élevés de c  
Sentiment génér

**زِيلوريك® أقراص 100**  
الألو

**معلومات تهكم**

• احتفظ بهذه الشبيرة، قد تحتاج إلى قراء  
• إذا كانت لديك أسئلة أخرى، إذا كان  
الصيدلاني أو الممرض أو الموصفة.

• لقد تم وصف هذا الدواء لك بشكل شخ  
وجود أعراض مشابهة، لذلك قد تسبب  
• إذا أصبح أحد الأعراض غير المألوف فها  
غير مذكور في هذه الشبيرة، تحدث مع إل

**محتوى هذه الشبيرة:**  
1. ما هو زيلوريك أقراص وما هي الحالات  
2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل  
3. كيف يجب استعمال زيلوريك أقراص  
4. ما هي الآثارات غير المرغوبة فيها  
5. كيف يجب حفظ قرصا زيلوريك  
6. معلومات إضافية

**1. ما هو زيلوريك أقراص وما هي الحالات**  
خفزي أقراص زيلوريك على المادة الفعالة  
بعض التفاعلات الكيميائية في الجسم  
والبول.

**عندما ينتج الجسم كمية كبيرة من حمض**  
للسيطرة عن المرض أو أنواع معينة من  
الكل.

**2. ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل**  
إذا خريكم طبيبك بعدم خملكم لعدم  
الدواء.

**لا تتناولوا أبدا زيلوريك أقراص في الحالات**  
إذا كنتم تعانيون من مشاكل في القلب  
الدرجة في العروق من حساسية معروفة  
لدى الأطفال دون عمر 6 سنوات (موانع)

**في حالة السك، من الضروري التحقق**  
فحريات وأحياتيات الاستعمال  
استشيروا طبيبك، الصيدلاني أو الممر

**إذا كنتم تعانيون من اضطرابات على**  
إذا كنتم تعانيون من مشاكل في القلب  
مدرات البول (أو دواء يسمى FIEC) أو  
إذا كنتم تعانيون حاليا من توه النفس

**إذا كنتم من عرق الهان الصيني، من**  
إذا كنتم تعانيون من مشاكل في العدة  
تبعي طبي الجدر جيدا عند تناول زيلوريك

**في الأيام، من حدوث طفح**  
الأحبار، يمكن أن يؤدي الطفق الحلي إلى  
تحدثت البثور أو دوالي الحبوب

**إذا كنتم من الإحبال أمراض تشي**  
الغسل في كثير من الأحيان أمراض تشي  
الحامض تشبه أعراض الانفلونزا، نكس  
الحامض تشبه أعراض تشي

**إذا كنتم من مشاكل في العدة**  
تداول البيورينول وانصباو طبيبك على  
إذا كنتم تعانيون من وجود حمض ياك

**الأدوية الأخرى و زيلوريك، أقراص:**  
يجري اختبار طبيبك أو الصيدلاني  
تستعملون أي من الأدوية التالية.

**الأسبرين**  
• الليوفيللاين، يُستخدم لعلاج أمراض الج

- insuffisance rénale,  
- allergie connue à un sulfamide,  
- encéphalopathie,  
- hypovolémie (diminution du volume sanguin),  
- obstacle sur les voies urinaires,  
- allaitement,  
- hépatite en évolution,  
- insuffisance rénale sévère,  
- galactosémie, syndrome de la fructose.  
Ce médicament **EST CONTRE-INDIQUÉ** avec le lithium ou l'aspirine.

### Mises en garde spéciales

La prise accidentelle de ce médicament provoque la déshydratation.

En raison de la présence de glucose et de saccharose, le médicament peut provoquer le syndrome de l'absorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares).

### Précautions d'emploi

Utiliser ce médicament **AVEC PRECAUTION** en cas de :

- diabète,
- goutte,
- maladie grave du foie.

Une surveillance particulière (bilans sanguins - contrôle médical) est nécessaire pendant la durée du traitement.

### Précautions liées à la forme injectable :

Chez les nouveau-nés et les prématurés, l'utilisation prolongée de ce médicament à forte posologie peut nécessiter une surveillance échographique rénale.

Ce médicament contient 5,9 mg de sodium par ampoule (soit 2,95 mg de sodium par ml) : en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en sel strict.

Lors de la mise en solution, il existe un risque de précipitation si LASILIX 20 mg/2 ml est introduit dans une solution de pH inférieur à 7.

### Interactions médicamenteuses et autres interactions

**AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS**, notamment si vous prenez du lithium ou du sultopride, **IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.**

### Grossesse – Allaitement

Le plus souvent, ce médicament n'a pas lieu d'être prescrit pendant la grossesse.

Il ne sera utilisé pendant la grossesse que de façon exceptionnelle et sur les conseils de votre médecin.

Ce médicament ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

**D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PREVENIR VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.**



...nant à la classe des sulfamides, **raux observés au cours de maladies graves du foie), du sang contenu dans le corps), déshydratation, urie,**

...ique sévère, surtout chez l'hémodialysé et l'insuffisant

...du glucose et du galactose ou déficit en lactase pour les).

SEILLE pendant la grossesse ainsi qu'en association ns médicamenteuses et autres interactions).

...aîner une diminution du volume total de sang avec

...mprimé ne doit pas être utilisée en cas de galactosé- m, de syndrome d'absorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies





023025527

MXGS0054



6 118001 130023

HYPERIUM 1 mg

Boîte de 30 comprimés

PPV : 113,50 DH

Servier Maroc - Casablanca

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# HYPERIUM® 1 mg

comprimé

Rilménidine

**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.

## DANS CETTE NOTICE :

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

## 1. QU'EST-CE QUE HYPERIUM 1 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin car leur association avec Hyperium 1 mg, comprimé est déconseillée :**

- bêtabloquants utilisés dans le traitement de l'insuffisance cardiaque,
- oxybate de sodium (utilisé dans le traitement de la narcolepsie).

**Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :**

- bêtabloquants sauf esmolol (utilisé pour traiter l'hypotension artérielle et l'angine de poitrine, maladie provoquant des douleurs dans la poitrine),

# CABINET DE CARDIOLOGIE ET D'EXPLORATIONS CARDIO VASCULAIRES

**Docteur TAGMOUTI Fouad**

**SPECIALISTE DES MALADIES  
DU COEUR ET DES VAISSEAUX**

*Diplôme d'Etat de la Faculté de Médecine de Lyon  
Membre de la société Française et Européenne de Cardiologie*

*Sur Rendez-vous*

**الدكتور التكموتي فؤاد**

**اختصاصي في أمراض القلب و الشرايين**

**خريج كلية الطب بليون**

**عضو الجمعية الفرنسية والأوروبية لأمراض القلب**

**بالموعد**

10 NOVEMBRE 2020

Casablanca, le .....

MR WADEH MOHAMED

REGIME PEU SALE  
MARCHER UNE HEURE PAR JOUR

139.20 x 3

- Dilvelin 30

119.20 x 4

- Prevacid 30

74.00 x 2

- Losartan 50mg

113.00 x 2

- Hypericum

31.35 x 4

- Zyloric

34.60 x 4

- Cardik

(TRITEMENT DE 3 MOIS NOUS  
RÉVOIR SOUS TRAITEMENT)

21, Avenue Lahcen Ouidder Residence Germaine 3 - Casablanca

Tél.: C. 0522.22.20.91 / 0522.26.75.14 - Fax.: 0522.27.75.90 - Email : tagfouad@hotmail.com

PHARMACIE EL ANOUAR

Dr. Fatima EL HARTI

Docteur en Pharmacie

Bine Lemdoune, Rue 17 N° 34 Bis  
Casablanca - Tél. : 0522 28 17 08

1653.00



PPV  
LOT  
PER

139.24

# DILRÈNE<sup>®</sup>

diltiazem

*gélules à libération prolongée*

## COMPOSITION ET PRESENTATION

Chlorhydrate de diltiazem : trois cents milligrammes.  
Boîte de 30 gélules, voie orale.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est un inhibiteur calcique.

Ce médicament est préconisé dans l'hypertension artérielle dans toutes ses

## CONTRE-INDICATIONS

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

- grossesse,
- dysfonctionnement sinusal,
- bloc auriculo-ventriculaire du 2ème et 3ème degré non appareillé

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

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

Prévenir le médecin traitant en cas de :

- patient présentant un bloc auriculo-ventriculaire du 1er degré.

En cas d'anesthésie générale, informer l'anesthésiste de la prise du médicament.

**En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.**

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler

systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien,

particulièrement s'il s'agit d'un diurétique.

Ne jamais laisser à la portée des enfants.

## AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MEDICAMENT

**Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :**

- rougeur du visage, maux de tête peuvent survenir au cours des premiers jours du traitement et disparaissent ensuite.

-Cedèmes (gonflements) des membres inférieurs peuvent également se manifester.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Une gélule à prendre le matin.

Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

## CONDITION DE DELIVRANCE

Ce médicament est inscrit sur la liste I.

**Votre pharmacien ne pourra vous en délivrer que sur une nouvelle ordonnance de votre médecin.**

Ce médicament vous a été personnellement prescrit dans une situation précise :

PPV  
LOT  
PER

139.24

# DILRÈNE<sup>®</sup>

diltiazem

*gélules à libération prolongée*

## COMPOSITION ET PRESENTATION

Chlorhydrate de diltiazem : trois cents milligrammes.  
Boîte de 30 gélules, voie orale.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est un inhibiteur calcique.

Ce médicament est préconisé dans l'hypertension artérielle dans toutes ses

## CONTRE-INDICATIONS

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

- grossesse,
- dysfonctionnement sinusal,
- bloc auriculo-ventriculaire du 2ème et 3ème degré non appareillé

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

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

Prévenir le médecin traitant en cas de :

- patient présentant un bloc auriculo-ventriculaire du 1er degré.

En cas d'anesthésie générale, informer l'anesthésiste de la prise du médicament.

**En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.**

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler

systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien,

particulièrement s'il s'agit d'un diurétique.  
Ne jamais laisser à la portée des enfants.

## AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MEDICAMENT

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :

- rougeur du visage, maux de tête peuvent survenir au cours des premiers jours du traitement et disparaissent ensuite.
- Œdèmes (gonflements) des membres inférieurs peuvent également se manifester.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Une gélule à prendre le matin.

Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

## CONDITION DE DELIVRANCE

Ce médicament est inscrit sur la liste I.

Votre pharmacien ne pourra vous en délivrer que sur une nouvelle ordonnance de votre médecin.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit dans une situation précise :



PPV  
LOT  
PER

139.24

# DILRÈNE<sup>®</sup>

diltiazem

*gélules à libération prolongée*

## COMPOSITION ET PRESENTATION

Chlorhydrate de diltiazem : trois cents milligrammes.  
Boîte de 30 gélules, voie orale.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est un inhibiteur calcique.

Ce médicament est préconisé dans l'hypertension artérielle dans toutes ses

## CONTRE-INDICATIONS

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

- grossesse,
- dysfonctionnement sinusal,
- bloc auriculo-ventriculaire du 2ème et 3ème degré non appareillé

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

## PRECAUTIONS D'EMPLOI

Prévenir le médecin traitant en cas de :

- patient présentant un bloc auriculo-ventriculaire du 1er degré.

En cas d'anesthésie générale, informer l'anesthésiste de la prise du médicament.

**En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.**

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments, il faut signaler

systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien,

particulièrement s'il s'agit d'un diurétique.

Ne jamais laisser à la portée des enfants.

## AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MEDICAMENT

**Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants :**

- rougeur du visage, maux de tête peuvent survenir au cours des premiers jours du traitement et disparaissent ensuite.

-Cedèmes (gonflements) des membres inférieurs peuvent également se manifester.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Une gélule à prendre le matin.

Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

## CONDITION DE DELIVRANCE

Ce médicament est inscrit sur la liste I.

**Votre pharmacien ne pourra vous en délivrer que sur une nouvelle ordonnance de votre médecin.**

Ce médicament vous a été personnellement prescrit dans une situation précise :





# PREZAR® 100 mg

Losartan

PPV 149DH20  
PER 06123  
LOT J1717

## Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas 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.

## COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

La substance active est :  
LOSARTAN POTASSIQUE ..... 100 mg

### Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II OY-LS-28908 (white) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé :
  - Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
  - Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie 0,5g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
  - Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC; médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
  - Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (étude LIFE).

## POSOLOGIE, MODE ET VOIES D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE D'ADMINISTRATION:

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

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

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

### PATIENTS ADULTES HYPERTENDUS

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

### Enfants âgés de moins de 6 ans

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

### Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glitazones et inhibiteurs alpha glucosidases).

### Patients adultes insuffisants cardiaques

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

être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, 100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 50 mg). Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan augmente le passage de l'eau à travers le rein et/ou un diurétique et/ou un bêta-bloquant.

### Précautions d'emploi chez les groupes de patients particuliers

Avant de commencer le traitement, votre médecin devra évaluer votre état de santé. Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez d'autres médicaments, votre médecin devra évaluer votre état de santé. Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez d'autres médicaments, votre médecin devra évaluer votre état de santé.

### E-INDICATIONS :

- Chez les patients PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé :
  - Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez d'autres médicaments, votre médecin devra évaluer votre état de santé.
  - Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez d'autres médicaments, votre médecin devra évaluer votre état de santé.

### EFFETS INDÉSIRABLES :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'entraîner des effets indésirables. Ils sont répertoriés ci-dessous par système d'organes.

- Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre PREZAR® et contactez votre médecin ou allez aux urgences de l'hôpital le plus proche.
- Une réaction allergique sévère (éruption cutanée, démangeaisons, gonflement de la gorge, difficulté à avaler ou à respirer).
- Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez plus de 1 patient sur 100.
- Vous pouvez avoir besoin d'une surveillance médicale en prenant PREZAR®.
- Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR®.

Fréquences pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 :

- Étourdissements,
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un traitement par PREZAR® ou sous traitement par des doses élevées de diurétiques).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
- Fatigue,
- Faiblesse,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (cutanée),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000) :

- Hypersensibilité,
- Angio-œdème,
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculature incluant l'endothélium ou picotements (parosésis),
- Évanouissement (syncope),
- Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation),
- Attaque cérébrale (AVC),
- Inflammation du foie (hépatite),
- Élévation du taux de l'alanine aminotransférase (ALAT),
- Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base de données suffisantes),
- Diminution du nombre de plaquettes,
- Anomalies de la fonction hépatique,
- Douleurs musculaires et articulaires,
- Syndrome pseudo-grippal,
- Douleur dorsale et infection urinaire,
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilisation),
- Douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées (myoglobinurie),
- Impuissance,
- Inflammation du pancréas (pancréatite),
- Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),
- Dépression,
- Sensation générale de malaise,
- Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement d'oreilles,
- Troubles du goût (dysgueusie).

# PREZAR® 100 mg

Losartan

PPV 149DH20  
PER 06123  
LOT J1717

## Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez conseil à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas 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.

## COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

La substance active est :  
LOSARTAN POTASSIQUE.....100 mg

### Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II 0Y-LS-28908 (white) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé :
  - Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
  - Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie 0,5g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
  - Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC; médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
  - Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (étude LIFE).

## POSOLOGIE, MODE ET VOIES D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE D'ADMINISTRATION:

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

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

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

### PATIENTS ADULTES HYPERTENDUS

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

### Enfants âgés de moins de 6 ans

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

### Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glitazones et inhibiteurs alpha glucosidases).

### Patients adultes insuffisants cardiaques

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

être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, 100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 50 mg). Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan augmente le passage de l'eau à travers le rein et/ou un diurétique et/ou un bêta-bloquant.

### Précautions d'emploi chez les groupes de patients particuliers

Avant de commencer le traitement, votre médecin devra évaluer votre état de santé. Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez d'autres médicaments, votre médecin devra évaluer votre état de santé. Si vous avez une insuffisance rénale, votre médecin devra évaluer votre état de santé. Si vous avez une insuffisance rénale, votre médecin devra évaluer votre état de santé.

### E-INDICATIONS :

- Chez les patients PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé :
  - Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez d'autres médicaments, votre médecin devra évaluer votre état de santé.
  - Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez d'autres médicaments, votre médecin devra évaluer votre état de santé.

### EFFETS INDÉSIRABLES :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'entraîner des effets indésirables. Ils sont résumés ci-dessous.

- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez d'autres médicaments, votre médecin devra évaluer votre état de santé.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez d'autres médicaments, votre médecin devra évaluer votre état de santé.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez d'autres médicaments, votre médecin devra évaluer votre état de santé.

Vous pouvez avoir besoin d'une surveillance médicale en prenant ce médicament. Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® :

- Fréquences pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10 :
  - Étourdissements,
  - Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).
  - Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
  - Fatigue,
  - Faiblesse,
  - Troubles du sommeil,
  - Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
  - Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
  - Essoufflement (dyspnée),
  - Douleurs abdominales,
  - Constipation opiniâtre,
  - Diarrhée,
  - Nausées,
  - Vomissements,
  - Éruption (cutanée),
  - Démangeaisons (prurit),
  - Éruption cutanée,
  - Gonflement localisé (œdème),
  - Toux.

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 100) :

- Somnolence,
- Maux de tête,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (cutanée),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Rares (pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 1 000) :

- Hypersensibilité,
- Angio-œdème,
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculature incluant l'endothélium ou picotements (parosésis),
- Évanouissement (syncope),
- Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation),
- Attaque cérébrale (AVC),
- Inflammation du foie (hépatite),
- Élévation du taux de l'alanine aminotransférase (ALAT),
- Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base de données suffisantes).

Diminution du nombre de plaquettes,

- Anomalies de la fonction hépatique,
- Douleurs musculaires et articulaires,
- Syndrome pseudo-grippal,
- Douleur dorsale et infection urinaire,
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilisation),
- Douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées (myoglobinurie),
- Impuissance,
- Inflammation du pancréas (pancréatite),
- Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),
- Dépression,
- Sensation générale de malaise,
- Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement d'oreilles,
- Troubles du goût (dysgueusie).



# PREZAR® 100 mg

Losartan

PPV 149DH20  
PER 06123  
LOT J1717

## Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez conseil à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas 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.

## COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

La substance active est :  
LOSARTAN POTASSIQUE.....100 mg

### Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II 0Y-LS-28908 (white) par comprimé pelliculé.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

- PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé est utilisé :
  - Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
  - Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie 0,5g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
  - Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC; médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
  - Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (étude LIFE).

## POSOLOGIE, MODE ET VOIES D'ADMINISTRATION, DUREE DU TRAITEMENT ET FREQUENCE D'ADMINISTRATION:

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

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

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

### PATIENTS ADULTES HYPERTENDUS

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé). Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

### Enfants âgés de moins de 6 ans

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

### Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glitazones et inhibiteurs alpha glucosidases).

### Patients adultes insuffisants cardiaques

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

être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, 100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 50 mg). Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan augmente le passage de l'eau à travers le rein et/ou un diurétique et/ou un bêta-bloquant.

### Précautions d'emploi chez les groupes de patients particuliers

Avant de commencer le traitement, votre médecin devra évaluer votre état de santé. Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez d'autres médicaments, votre médecin devra évaluer votre état de santé. Si vous avez une insuffisance rénale, votre médecin devra évaluer votre état de santé. Si vous avez une insuffisance rénale, votre médecin devra évaluer votre état de santé.

### E-INDICATIONS :

- Chez les patients PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé :
  - Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez d'autres médicaments, votre médecin devra évaluer votre état de santé.
  - Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez d'autres médicaments, votre médecin devra évaluer votre état de santé.

### EFFETS INDÉSIRABLES :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'être responsable d'effets indésirables. Les effets indésirables les plus fréquents sont les suivants :

- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez d'autres médicaments, votre médecin devra évaluer votre état de santé.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez d'autres médicaments, votre médecin devra évaluer votre état de santé.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez d'autres médicaments, votre médecin devra évaluer votre état de santé.

Vous pouvez avoir besoin d'une surveillance médicale en prenant ce médicament. Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® :

- Étourdissements,
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
- Fatigue,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (cutanée),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® :

- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
- Fatigue,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (cutanée),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® :

- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
- Fatigue,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (cutanée),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® :

- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
- Fatigue,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (cutanée),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® :

- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
- Fatigue,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (cutanée),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® :

- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
- Fatigue,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (cutanée),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® :

- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
- Fatigue,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (cutanée),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® :

- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
- Fatigue,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (cutanée),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® :

- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
- Fatigue,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (cutanée),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® :

- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après un traitement par PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que diminution de la pression artérielle à la position assise,
- Fatigue,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (cutanée),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

**MERCK****Lodoz® comprimés****Bisoprolol fumarate/Hydrochlorure****Voie Orale**

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

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

Dans cette notice :

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

#### **1. QU'EST-CE QUE LODOZ ET DANS QUELS CAS EST-IL**

#### **Si vous arrêtez de prendre Lodoz**

N'arrêtez jamais de prendre ce médicament sauf sur avis de votre médecin. Votre état pourrait s'aggraver considérablement si vous le faites. Si vous devez interrompre le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de diminuer la dose progressivement.

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

#### **4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, Lodoz est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces effets indésirables sont listés ci-dessous par ordre de fréquence de leur survenue.

**Fréquent (moins de 1 personne sur 10) :**

- sensation de froid ou d'engourdissement au niveau des mains et des pieds ;
- fatigue, sensations vertigineuses, mal de tête. Ces symptômes apparaissent surtout au début du traitement. Ils sont généralement d'intensité légère et disparaissent habituellement dans les 1 à 2 semaines après le début du traitement ;



**MERCK****Lodoz® comprimés****Bisoprolol fumarate/Hydrochlorure****Voie Orale**

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

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

Dans cette notice :

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

#### **1. QU'EST-CE QUE LODOZ ET DANS QUELS CAS EST-IL**

#### **Si vous arrêtez de prendre Lodoz**

N'arrêtez jamais de prendre ce médicament sauf sur avis de votre médecin. Votre état pourrait s'aggraver considérablement si vous le faites. Si vous devez interrompre le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de diminuer la dose progressivement.

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

#### **4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?**

Comme tous les médicaments, Lodoz est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces effets indésirables sont listés ci-dessous par ordre de fréquence de leur survenue.

**Fréquent (moins de 1 personne sur 10) :**

- sensation de froid ou d'engourdissement au niveau des mains et des pieds ;
- fatigue, sensations vertigineuses, mal de tête. Ces symptômes apparaissent surtout au début du traitement. Ils sont généralement d'intensité légère et disparaissent habituellement dans les 1 à 2 semaines après le début du traitement ;



023025527

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# HYPERIUM 1 mg

Rilménidine

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament 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. 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.

MXGS0054



6 118001 130023

HYPERIUM 1 mg  
Boîte de 30 comprimés  
PPV : 113,50 DH

Servier Maroc - Casablanca

importantes

surtout, même si les

## DANS CETTE NOTICE :

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

## 1. QU'EST-CE QUE HYPERIUM 1 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

**Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin car leur association avec Hyperium 1 mg, comprimé est déconseillée :**

- bêtabloquants utilisés dans le traitement de l'insuffisance cardiaque,
- oxybate de sodium (utilisé dans le traitement de la narcolepsie).

**Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :**

- bêtabloquants sauf esmolol (utilisé pour traiter l'hypotension artérielle et l'angine de poitrine, maladie provoquant des douleurs dans la poitrine),
- antidépresseurs tricycliques (utilisés pour traiter la dépression).



023025527

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# HYPERIUM 1 mg

Rilménidine

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

MXGS0054



6 118001 130023

HYPERIUM 1 mg

Boîte de 30 comprimés

PPV : 113,50 DH

Servier Maroc - Casablanca

importantes

surtout, même si les

## DANS CETTE NOTICE :

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

## 1. QU'EST-CE QUE HYPERIUM 1 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

**Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin car leur association avec Hyperium 1 mg, comprimé est déconseillée :**

- bêta-bloquants utilisés dans le traitement de l'insuffisance cardiaque,
- oxybate de sodium (utilisé dans le traitement de la narcolepsie).

**Si vous prenez l'un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin, certaines précautions d'emploi particulières peuvent être nécessaires :**

- bêta-bloquants sauf esmolol (utilisé pour traiter l'hypotension artérielle et l'angine de poitrine, maladie provoquant des douleurs dans la poitrine),
- antidépresseurs tricycliques (utilisés pour traiter la dépression).













**ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg**

ALL

LOT 201094  
EXP 05 2024  
PPV 31.30

**Veillez lire attentivement l'intégralité de ce médicament car elle contient des informations importantes :**

- Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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.

**Que contient cette notice :**

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

## **1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés. ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans votre organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?**

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

**Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :**

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

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

### **Avertissements et précautions :**

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Êtes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez votre médecin.

• Si vous souffrez de calculs rénaux, évitez de passer dans les voies urinaires.

**Autres médicaments et 2**

Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez ou pourriez prendre l'un des suivants :

- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour l'asthme
- Médicaments utilisés pour le diabète
- Vidarabine (anti-viral), utilisée pour le zona
- Didanosine, utilisée pour le VIH
- Antibiotiques (ampicilline)
- Médicaments utilisés pour la douleur
- Médicaments utilisés pour la pression artérielle, par exemple azapropazone
- Médicaments utilisés pour le cœur
- Médicaments pour les troubles de la digestion, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine) ou des diurétiques pour éliminer l'excès de liquide
- Médicaments utilisés pour la grippe
- Tout autre médicament utilisé

Veillez avertir votre médecin ou votre pharmacien de tout autre médicament que vous prenez ou pourriez prendre sans ordonnance, y compris les médicaments à usage externe.

**Grossesse et allaitement**

Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le faire, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement peut être dangereuse pour le fœtus ou le bébé.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est conseillé de ne pas allaiter pendant le traitement.

**Conduite de véhicules et machines**

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des vertiges, ou d'autres effets secondaires qui pourraient nuire à votre capacité de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines.

Ne conduisez pas ou n'utilisez pas de machines si vous ressentez ces effets.

**Liste des excipients à effets secondaires possibles**

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

L'utilisation de ce médicament peut entraîner une intolérance au galactose, une malabsorption du glucose ou une hypoglycémie.

**3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC comprimés ?**

Veillez à toujours prendre ce médicament à la même heure de votre médecin ou pharmacien.

Les comprimés doivent être pris avec de l'eau.

Les comprimés doivent être pris avec de l'eau.

**Posologie**

La posologie recommandée est de 300 mg par jour.

Les posologies recommandées sont de 300 mg par jour.

Vous commencerez généralement à ressentir les effets du traitement après quelques jours.

Si vous êtes âgé(e) ou si vous avez des problèmes rénaux, votre médecin pourra vous prescrire une posologie différente.

Une prise de médicament doit être prise à la même heure de votre médecin ou pharmacien.

**Utilisation chez les enfants**

Les posologies habituelles sont de 300 mg par jour.

**Mode et voie d'administration**

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau.

Les comprimés sont à avaler avec de l'eau.



**Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise**  
 Forme orale : prendre la dose suivante.

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
  - douleurs lombaires,
  - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
  - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
  - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
  - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
  - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
  - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
  - possibilités des troubles digestifs,
  - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
  - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

#### **CONSERVATION**

**NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

#### **Précautions particulières de conservation**

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
 Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp AJDR M28567-02 06/16 (210x145) mm

**Lasilix® 40 mg**  
**Lasilix® 20 mg**

#### **Furosémide**

#### **Lisez attentivement l'intégralité de cette notice**

Elle contient des informations importantes sur le médicament.  
 Si vous avez d'autres questions, si vous avez des difficultés à prendre le médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

LOT : 20E16  
 PER.01/20E16

LASILIX 40MG

20CP SEC

P.P.V : 34DH60

6 118000 060468



NOFI

t.

lations à

#### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

##### **Composition**

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.  
 Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

##### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.  
 Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

#### **Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.  
 LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable, ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

#### **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

##### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

##### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :





**Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise**  
 Forme orale : prendre la dose suivante.

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
  - douleurs lombaires,
  - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
  - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
  - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
  - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
  - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
  - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
  - possibilités des troubles digestifs,
  - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
  - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

#### **CONSERVATION**

**NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

#### **Précautions particulières de conservation**

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
 Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

**sanofi-aventis Maroc**  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp AJDR M28567-02 06/16 (210x145) mm

**Lasilix® 40 mg**  
**Lasilix® 20 mg**

#### **Furosémide**

#### **Lisez attentivement l'intégralité de cette notice**

Elle contient des informations importantes sur le médicament.  
 Si vous avez d'autres questions, si vous avez des difficultés à prendre le médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

LOT : 20E16  
 PER.01/20E16

LASILIX 40MG

20CP SEC

P.P.V : 34DH60

6 118000 060468

NOFI

t.

lations à

#### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

##### **Composition**

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.  
 Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

##### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.  
 Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

#### **Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.  
 LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable, ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

#### **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

##### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

##### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :



**Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise**  
 Forme orale : prendre la dose suivante.

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
  - douleurs lombaires,
  - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
  - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
  - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
  - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
  - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
  - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
  - possibilités des troubles digestifs,
  - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
  - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

#### **CONSERVATION**

**NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

#### **Précautions particulières de conservation**

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
 Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp AJDR M28567-02 06/16 (210x145) mm

**Lasilix® 40 mg**  
**Lasilix® 20 mg**

**Furosémide**

#### **Lisez attentivement l'intégralité de cette notice**

Elle contient des informations importantes sur le médicament.  
 Si vous avez d'autres questions, si vous avez des difficultés à prendre le médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

LOT : 20E16  
 PER.01/20E16

LASILIX 40MG

20CP SEC

P.P.V : 34DH60

6 118000 060468



NOFI

t.

lations à

#### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

##### **Composition**

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.  
 Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

##### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.  
 Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

#### **Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.  
 LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable, ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

#### **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

##### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

##### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :





**Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise**  
 Forme orale : prendre la dose suivante.

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
  - douleurs lombaires,
  - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
  - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
  - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
  - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
  - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
  - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
  - possibilités des troubles digestifs,
  - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
  - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

#### **CONSERVATION**

**NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

#### **Précautions particulières de conservation**

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
 Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp AJDR M28567-02 06/16 (210x145) mm

**Lasilix® 40 mg**  
**Lasilix® 20 mg**

#### **Furosémide**

#### **Lisez attentivement l'intégralité de cette notice**

Elle contient des informations importantes sur le médicament.  
 Si vous avez d'autres questions, si vous avez des difficultés à prendre le médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

LOT : 20E16  
 PER.01/20E16

LASILIX 40MG

20CP SEC

P.P.V : 34DH60

6 118000 060468



NOFI

t.

lations à

#### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

##### **Composition**

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.  
 Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

##### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.  
 Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

#### **Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.  
 LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable, ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

#### **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

##### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

##### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

#### **ATTENTION !**

##### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

# CABINET DE CARDIOLOGIE ET D'EXPLORATIONS CARDIO VASCULAIRES

**Docteur TAGMOUTI Fouad**

**SPECIALISTE DES MALADIES  
DU COEUR ET DES VAISSEAUX**

*Diplôme d'Etat de la Faculté de Médecine de Lyon  
Membre de la société Française et Européenne de Cardiologie*

*Sur Rendez-vous*

**الدكتور التكموتي فؤاد**

**اختصاصي في أمراض القلب و الشرايين**

**خريج كلية الطب بليون**

**عضو الجمعية الفرنسية والأوروبية لأمراض القلب**

**بالموعد**

Casablanca, le .....

10 NOVEMBRE 2020

MR WADEH MOHAMED

ICE 001774842000079

INP 33.20.33.91

RECU LA SOMME DE MILLE DIRHAMS POUR  
HOLTER TENSINNEL

Z 165

1.000,00 DH

**Docteur Fouad TAGMOUTI**  
Cardiologue  
21, Av Lahcen Ouidder - Casablanca  
Tél : 0522 22 20 91 / 0522 26 75 14  
Fax : 0522 27 75 90  
Email : tagfouad@hotmail.com

21, Avenue Lahcen Ouidder Résidence Germaine 3 - Casablanca

Tél.: C. 0522.22.20.91 / 0522.26.75.14 - Fax.: 0522.27.75.90 - Email : tagfouad@hotmail.com





Nom prénom : Mr Mohamed WADIH  
Date de naissance : 01-01-1941  
Prélèvement du : 07-11-2020 09:00  
Référence : 2011072002  
Prescripteur :

ICE : 00 17 1 39 24 00 0036



INPE : 097165385

IF : 15235587

**Facture – Relevé N° : 201100034**

**Récapitulatif des analyses**

CN	Analyse	Val	Clefs
PSA	Prélèvement sang adulte	E17	E
	Calcium	B30	B
	Créatinine	B30	B
	Glycémie à jeun	B30	B
	Urée	B30	B
	Vitesse de sédimentation	B30	B
0100	Acide urique	B30	B
0216	Numération formule	B80	B

**TOTAL DES B : 260**

**TOTAL A PAYER : 300.00**

 **Laboratoire AIN CHOCK**  
**d'analyses médicales**  
173, Bd Al Qods Résidence - Al Majd,  
Imm I, 1<sup>er</sup> étage N° 5, Casablanca  
Tél : 05 22 21 50 89

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

**trois cents dirhams**

Veuillez agréer, Madame, Monsieur, l'expression de nos salutations distinguées.

# CABINET DE CARDIOLOGIE ET D'EXPLORATIONS CARDIO VASCULAIRES

**Docteur F. TAGMOUTI**  
CARDIOLOGUE  
Laureat de la Faculté de Médecine  
de LYON

الدكتور فؤاد التكموتي  
اختصاصي في أمراض القلب والشرايين  
خريج كلية الطب  
بليون

Nom du Patient :

Wadiah Ould

Casablanca, le

5/11/2010

## SANG

- |  |   |  |
|--|---|--|
| <input checked="" type="checkbox"/> N.F.S. - Plaquettes                        | <input checked="" type="checkbox"/> V.S.                        | <input type="checkbox"/> C.R.P               |
| <input checked="" type="checkbox"/> Urée                                       | <input checked="" type="checkbox"/> Créatinine <i>de dioune</i> | <input checked="" type="checkbox"/> A.Urique |
| <input checked="" type="checkbox"/> Glycémie                                   | <input type="checkbox"/> Hémoglobine Glyquée                    | <input type="checkbox"/> Ferritine           |
| <input type="checkbox"/> Ionogramme  | K - Na - Ca - Mg<br>Protéines - R.A. - CI                       | <input type="checkbox"/> Phosphorémie        |
| <input type="checkbox"/> Cholestérol Total                                     | <input type="checkbox"/> H.D.L                                  | <input type="checkbox"/> Triglycérides       |
| <input type="checkbox"/> Coagulation   | <input type="checkbox"/> T.P.                                   | <input type="checkbox"/> T.C.K.              |
| <input type="checkbox"/> Transaminases ASAT - ALAT                             | <input type="checkbox"/> Gamma - G.T                            | <input type="checkbox"/> Lipase              |
| <input type="checkbox"/> Electrophorèse des Protéines                          | <input type="checkbox"/> Bilirubine - D<br>- I                  | <input type="checkbox"/> P.AL                |
| <input type="checkbox"/> Sérologie Hepatite (B+C) antigène HBS + Anticorps HVC |   | <input type="checkbox"/> Anticorps HBC       |
| <input type="checkbox"/> Troponine   | <input type="checkbox"/> D.Dimères                              | <input type="checkbox"/> CPK                 |
| <input type="checkbox"/> Fonction Thyroïdienne                                 | <input type="radio"/> T.S.H                                     | <input type="radio"/> T3                     |
| <input type="checkbox"/> Sérologie : VDRL - TPHA                               | <input type="checkbox"/> V.I.H                                  | <input type="radio"/> T4                     |
| <input type="checkbox"/> P.S.A   |   |  |
| <input type="checkbox"/> VIT-D <sub>2</sub> , D <sub>3</sub>                   |   |  |

## URINES

- |   |   |
|---|---|
| <input type="checkbox"/> Cyto bactério - urinaire | <input type="checkbox"/> Compte d'Addis |
| <input type="checkbox"/> Micro Albuminurie / 24h  |   |

## SELLES

- |   |                                       |
|---|---------------------------------------|
| <input type="checkbox"/> Parasitologie des selles | <input type="checkbox"/> Coproculture |
|---|---------------------------------------|

## AUTRES

**Laboratoire AIN CHOCK**  
d'analyses médicales  
173, Bd Al Ouds Résidence - Al Majd.  
Imm I, 1<sup>er</sup> étage N° 5, Casablanca  
Tél : 05 22 21 51

Docteur F. TAGMOUTI  
21, Avenue Lahcen Ouidder - Casablanca  
Tél : 0522.22.20.91 / 0522.26.75.14  
Fax : 0522.27.75.90  
Email : tagfouad@hotmail.com



## Interprétation

Les valeurs du calcium sont à interpréter en fonction de la protidémie.

Formule :  $\text{Cacorr}[p] = \text{Cames} / (0,55 + \text{Prot} / 160) (\text{Ca en mmol, la Protidémie (Prot en g/L)}).$

09-09-2019

**Glycémie à jeun**

1.08 g/L (0.60–1.10)  
5.99 mmol/L (3.33–6.11)

1.09

6.05

## **Interprétation:**

Glycémie entre 1.10 et 1.25 g/l: Hyperglycémie modérée à jeun

Glycémie > 1.26 g/l : Diabétique

Dans le cas de la femme enceinte le seuil normal de la glycémie est de 0.92g/l

**GARDE 24h/24h : Tél : 06 90 98 76 87**

173, Angle Bd Al Qods et Bd 2 Mars, Résidence - Al Majd, Imm I, 1<sup>er</sup> étage N° 5, Casablanca

Tél / Fax : 05 22 21 56 80 E-mail: [labo\\_ain\\_chock@outlook.com](mailto:labo_ain_chock@outlook.com)

ICE : 001713924000036 - INPE : 097165385 - IF : 15235587

Mr WADIIH Mohamed

230 000 mm3

(160 000–370 000)

110 000

### VITESSE DE SEDIMENTATION

Technique automatisée corrélée à la méthode de Westergreen

30-05-2020

VS 1ère heure

64 mm

107

VS 2ième heure

93 mm

100

**Interprétation :**

Valeurs normales supérieures de la vitesse de sédimentation selon l'âge et le sexe :

Pour les hommes :  $VS = \text{âge en années} / 2$

Pour les femmes :  $VS = \text{âge en années} (+10) / 2$

## BIOCHIMIE SANGUINE

30-05-2020

**Acide Urique**

(Dosage enzymatique)

67.60 mg/L

(35.00–72.00)

59.70

0.40 mmol/L

(0.21–0.42)

0.35

07-09-2016

**Urée : urea**

(Dosage enzymatique)

0.45 g/l

(0.13–0.43)

0.79

7.47 mmol/l

(2.16–7.14)

13.11

### Interprétation:

Les concentrations d'urée peuvent augmenter en cas de catabolisme (dégradation) excessif des protéines, d'augmentation significative en protéines dans la ration alimentaire, ou lors de saignements gastro-intestinaux.

09-09-2019

**Créatinine**

(Dosage enzymatique/technique standardisée)

10.5 mg/L

(6.7–13.6)

12.5

92.9 µmol/L

(59.3–120.4)

110.6

**DFG par CKD EPI:**

78 ml/mn/1.73

**Calcium**

(Arsenazo III)

85.00 mg/L

(90.00–105.00)

2.0 mmol/L

(2.1–2.4)



**Dr BENNIS Noor**

*Diplômée de la faculté de médecine et pharmacie de  
Rabat ainsi de la faculté CEU de Madrid  
Ancienne résidente de l'Hôpital militaire MV de Rabat*

**Nom Prénom : Mr WADIIH Mohamed**

**Né(e) le : 01-01-1941**

**Prescripteur :**

**Edition du : 09-11-2020**

**Numéro de demande : 1609072020**

**Prélèvement à : 07-11-2020**

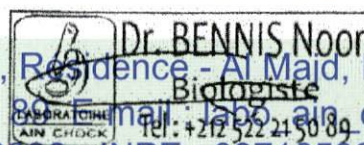
Cher confrère, voici les analyses demandées ci-joint

### HEMATOLOGIE

#### HEMOGRAMME:

	Résultats	Valeurs attendues	Antécédents
GLOBULES ROUGES			
			30-05-2020
Hématies :	4.54 T/L	(4.00-5.65)	6.29
Hémoglobine :	11.8 g/dL	(12.5-17.2)	17.7
Hématocrite :	39.0 %	(37.0-49.0)	55.0
VGM :	85.9 fL	(80.0-101.0)	87.4
TCMH :	26.0 pg	(27.0-34.0)	28.1
CCMH :	30.3 g/dL	(30.0-36.0)	32.2
RDW :	16.2 %	(0.0-18.5)	20.9
GLOBULES BLANCS			
Leucocytes :	5.77 G/L	(3.60-10.50)	3.30
	5 770 /mm <sup>3</sup>	(3 600-10 500)	3 300
Formule leucocytaire			
Polynucléaires Neutrophiles :	59.2 %	(50.0-70.0)	65.1
Soit:	3.42 G/L	(1.50-7.70)	2.15
	3 420 mm <sup>3</sup>	(1 500-7 700)	2 150
Polynucléaires Eosinophiles :	5.4 %	(1.0-3.0)	5.8
Soit:	0.31 G/L	(0.02-0.50)	0.19
	310 mm <sup>3</sup>	(20-500)	190
Polynucléaires Basophiles :	0.2 %	(0.0-1.0)	0.0
Soit:	0.01 G/L	(<0.20)	0.00
	10 mm <sup>3</sup>	(<200)	0
Monocytes :	9.9 %	(1.0-8.0)	8.2
Soit:	0.57 G/L	(0.10-0.90)	0.27
	570 mm <sup>3</sup>	(100-900)	270
Lymphocytes :	25.3 %	(20.0-40.0)	20.9
Soit:	1.46 G/L	(1.00-4.00)	0.69
	1 460 mm <sup>3</sup>	(1 000-4 000)	690
PLAQUETTES :	230 G/L	(160-370)	110

**GARDE 24h/24h : Tel : 06 90 98 76 87**



173, Angle Bd Al Qods et Bd 2 Mars, Résidence - Al Majid, Imm I, 1<sup>er</sup> étage N° 5, Casablanca

Tél / Fax : 05 22 21 50 80 E-mail : labo\_ain\_chock@outlook.com

ICE : 001713924000036 - INPE : 097165385 - IF : 15235587

# Rapport Pression Artérielle Ambulatoire Agilis

Nom du Patient: WADIH MOHAMED

Début MAPA: 09-Nov-2020

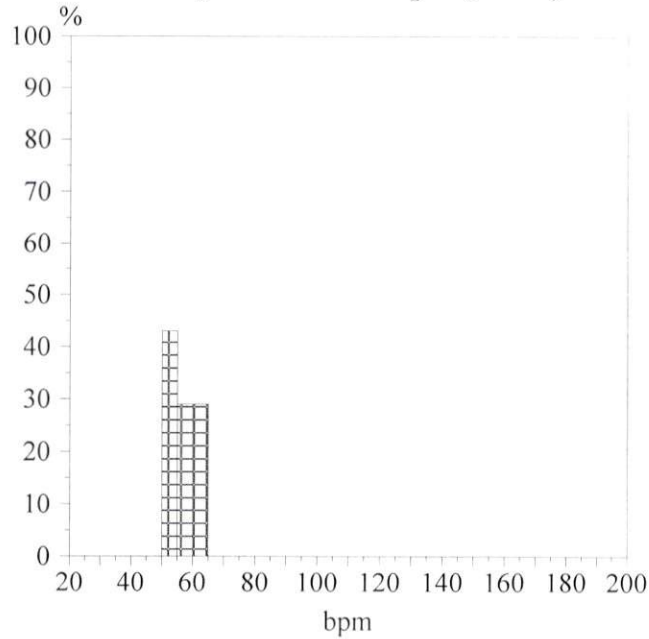
Fin MAPA: 10-Nov-2020

N° Patient: 9//11/20

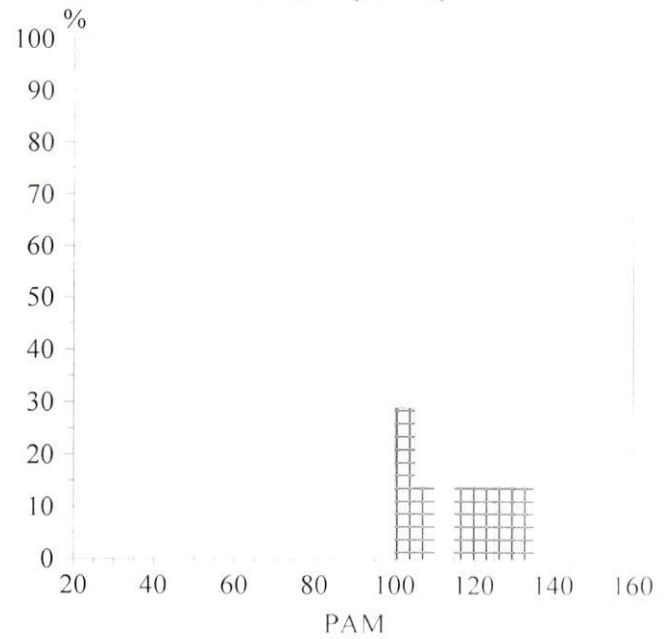
Durée: 23:54

## Histogrammes Fréquence Cardiaque/PAM/PP

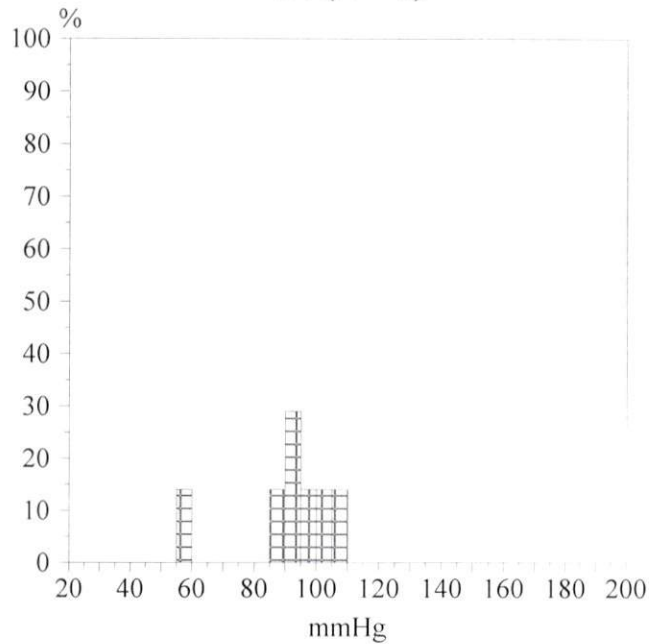
**Fréquence Cardiaque (N = 7)**



**PAM (N = 7)**



**PP (N = 7)**





## Rapport Pression Artérielle Ambulatoire Agilis

Nom du Patient: WADIH MOHAMED

Début MAPA: 09-Nov-2020

Fin MAPA: 10-Nov-2020

N° Patient: 9//11/20

Durée: 23:54

### Données Editées

Num	Heure	Sys/Dia (mmHg)	FC (bpm)	PAM (mmHg)	PP (mmHg)	CM	CQ	Remarque
3	15:18	188/ 87	63	104	101			
7	16:42	178/ 87	55	109	91			
8	17:11	174/ 79	57	101	95			
9	17:33	200/103	54	129	97			
11	18:15	168/112	53	119	56			
12	18:36	201/114	65	131	87			
14	19:21	202/ 96	58	121	106			

# Rapport Pression Artérielle Ambulatoire Agilis

Nom du Patient: WADIH MOHAMED

Début MAPA: 09-Nov-2020

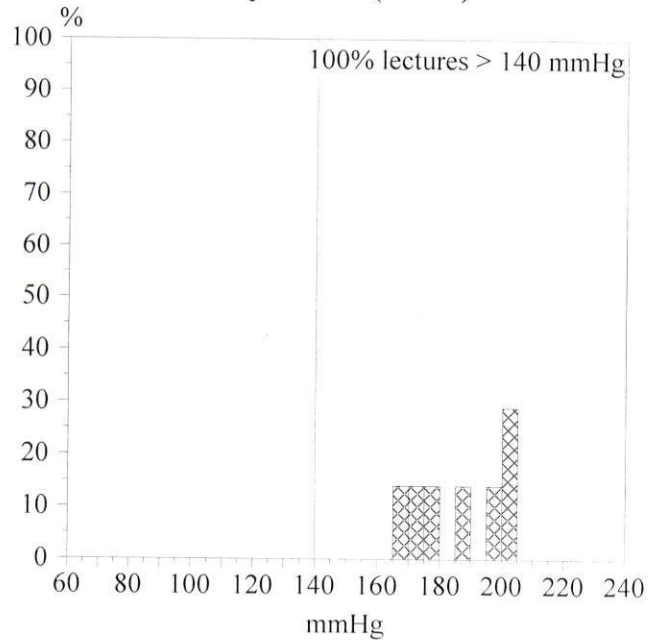
Fin MAPA: 10-Nov-2020

N° Patient: 9//11/20

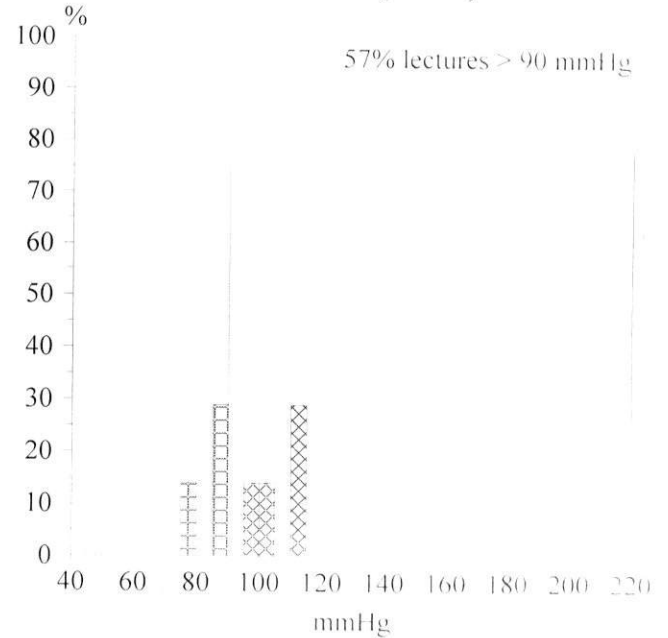
Durée: 23:54

## Histogrammes des Fréquences

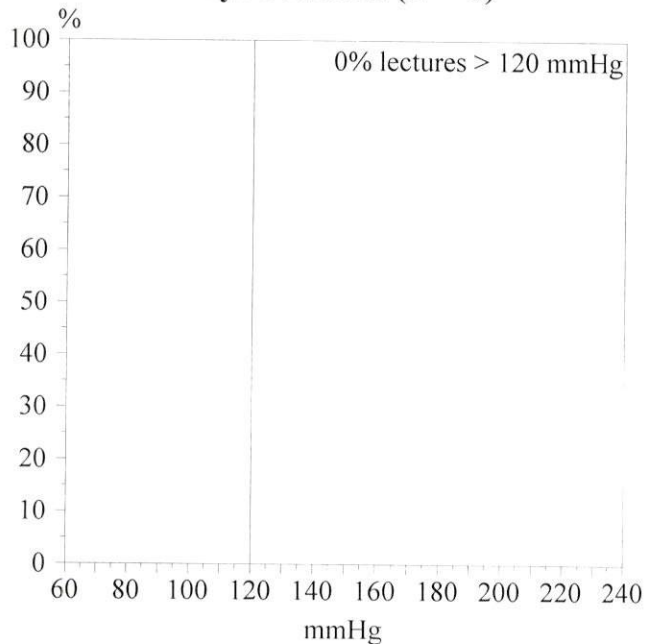
**Sys Eveil (N = 7)**



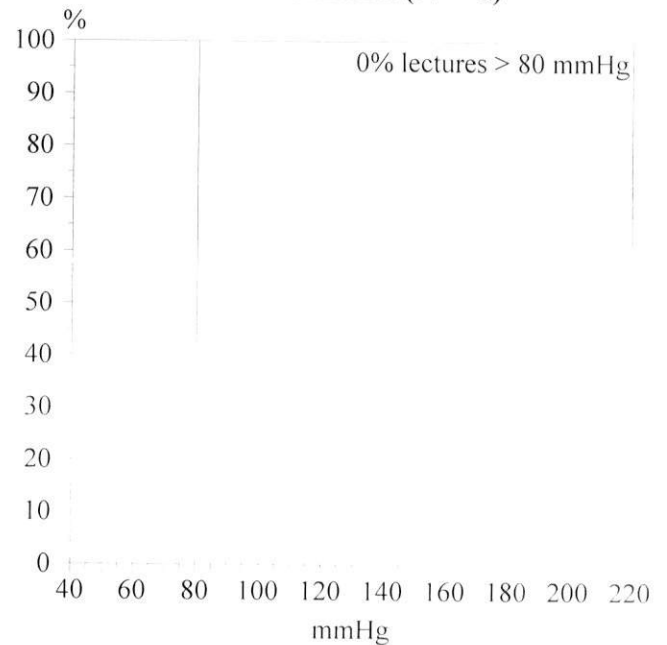
**Dia Eveil (N = 7)**



**Sys Sommeil (N = 0)**



**Dia Sommeil (N = 0)**





# Rapport Pression Artérielle Ambulatoire Agilis

Nom du Patient: WADIH MOHAMED

Début MAPA: 09-Nov-2020

Fin MAPA: 10-Nov-2020

N° Patient: 9//11/20

Durée: 23:54

## Statistiques de décision

Echantillonnages utilisé/tentés: 7/52 (13%)

### Statistiques PA

Statistiques Total Total Echantillonnages Utilisés: 7

	Maximum	Heure	Minimum	Heure	Moyenne	Dév. Std.
Systolique (mmHg)	202	(19:21)	168	(18:15)	187	+/- 14,2
Diastolique (mmHg)	114	(18:36)	79	(17:11)	97	+/- 13,4
FC (bpm)	65	(18:36)	53	(18:15)	58	+/- 4,6
PAM (mmHg)	131	(18:36)	101	(17:11)	116	+/- 11,9
PP (mmHg)	106	(19:21)	56	(18:15)	90	+/- 16,4

Statistiques Eveil Total Echantillonnages Utilisés: 7

	Maximum	Heure	Minimum	Heure	Moyenne	Dév. Std.
Systolique (mmHg)	202	(19:21)	168	(18:15)	187	+/- 14,2
Diastolique (mmHg)	114	(18:36)	79	(17:11)	97	+/- 13,4
FC (bpm)	65	(18:36)	53	(18:15)	58	+/- 4,6
PAM (mmHg)	131	(18:36)	101	(17:11)	116	+/- 11,9
PP (mmHg)	106	(19:21)	56	(18:15)	90	+/- 16,4

Valeurs PA Eveil: 100% Sys > 140 mmHg 57% Dia > 90 mmHg

Statistiques Sommeil Total Echantillonnages Utilisés: 0

	Maximum	Heure	Minimum	Heure	Moyenne	Dév. Std.
Systolique (mmHg)	0	(--:--)	0	(--:--)	0	+/- 0,0
Diastolique (mmHg)	0	(--:--)	0	(--:--)	0	+/- 0,0
FC (bpm)	0	(--:--)	0	(--:--)	0	+/- 0,0
PAM (mmHg)	0	(--:--)	0	(--:--)	0	+/- 0,0
PP (mmHg)	0	(--:--)	0	(--:--)	0	+/- 0,0

Valeurs PA Sommeil: 0% Sys > 120 mmHg 0% Dia > 80 mmHg

## Vue d'ensemble de la MAPA

100% sur toutes les PA systoliques et 57% sur toutes les PA diastoliques ont dépassé les seuils de 140/90 pendant l'éveil et de 120/80 pendant le sommeil

# Rapport Pression Artérielle Ambulatoire Agilis

Nom du Patient: WADIH MOHAMED

Début MAPA: 09-Nov-2020

Fin MAPA: 10-Nov-2020

N° Patient: 9//11/20

Durée: 23:54

## Synthèse de l'enregistrement

Durée de l'enregistrement: 23:54

Nombre de lectures réussies: 7

## Seuils et dépassements

Seuil PA systolique éveil: 140 mmHg

Seuil PA diastolique éveil: 90 mmHg

Au-dessus du seuil: 100%

Au-dessus du seuil: 57%

Seuil PA systolique sommeil: 120 mmHg

Seuil PA diastolique sommeil: 80 mmHg

Au-dessus du seuil: 0%

Au-dessus du seuil: 0%

## Moyennes

PA Eveil: 187/97 mmHg

PA Sommeil: 0/0 mmHg

PP Eveil: 90 mmHg

PP Sommeil: 0 mmHg

Fréquence Cardiaque Eveil: 58 bpm

Fréquence Cardiaque Sommeil: 0 bpm

## Interprétation Clinique

Hypertension artérielle systolique isolée.  
- bien - avec bien, dans 7 e  
- avec - sans traitement.  
- Ne Royal. 61/7.

Docteur Fouad THAMOUTI  
Cardiologue  
21, Avenue Hassan II - Casablanca  
Tél.: 0522 22 20 91  
Fax: 0522 22 20 91  
Email: tamfouad@hotmail.com