

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

## ditions 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.

## rmacie :

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.

## que :

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

## ducation :

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.

## taire :

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

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

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

## adie 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

actère 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° P19-0048088

ND: 47869

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 676 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : ELGANDIFI Mohamed

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 66 3838 7340 Total des frais engagés : 734,00 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 20/10/2020

Nom et prénom du malade : BOUDALI SAADIA Age :

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

Nature de la maladie : HTA Diabète

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 : CASABLANCA Le : 20/10/2020

Signature de l'adhérent(e) :

الطبيب  
فتمتصية  
344  
Tél: 05 22 89 00 25 GSM: 06 13 02 02 44



# 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
20/10/2020	C	x1	250,00	الدكتور فنيحوي يامل تخصصية في أمراض الفم والفكين مستشار لفرقة طب الفم والفكين Tél: 06 22 89 00 25 GSM: 06 13 02 44

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<b>STE PHARMACIE HAMZA ANCA</b> Lot. Majestic Rue 6 N° 3 Lot. 64 Casablanca - Tél: 0522 93 10 28	20/10/2020	484,00

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

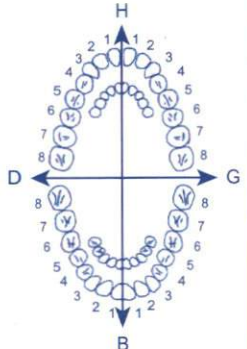
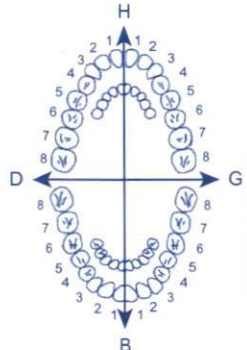
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# 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 canalaires, ainsi que le bilan d

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div>             H              25533412 21433552              00000000 00000000              D 00000000 G              35533411 11433553              B           </div> </div> (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Docteur Najoua Yamoul**  
Cardiologue



**الدكتورة نجوى يامل**  
إختصاصية في أمراض القلب والشرابين

- Ancienne interne au CHU Ibn Rochd  
Diplôme d'échocardiographie  
doppler de l'Université Victor Segalen  
de Bordeaux (France)

Electrocardiogramme - Echocardiographie doppler  
holter rythmique et tensionnel  
Epreuve d'effort

طبيبة داخلية سابقا بالمركز الإستشفائي ابن رشد  
دبلوم فحص القلب بالصدى بجامعة بوردو (فرنسا)  
تخطيط القلب - فحص القلب بالصدى  
الفحص المستمر لدقات القلب والضغط الدموي  
اختبار الجهد

Casablanca le :

20/10/2026

M<sup>me</sup> Boudali Soudien

101.80 x 2

- cover

34.60 x 2

+ uasur ex 4p

57.80

LD N01 10

ou T01 va 10

30.70 x 2

Kardégic 75

- tensiometrie électronique  
avec brassard (omron)

46.00 x 2

shimel sonde sucre 1 amp

III de 3 mois

0522 690 025

0613 02 02 44

344 الحاج فاخ شارع واد الدورة، الطابق الأول، الشقة 3 [قبالة مسجد الحاج فاخ] - الولفة - الدار البيضاء  
344, Lot Haj Fateh Bd. Oued Daoura 1 Etg. App.3 [en face de la mosquée Haj Fateh]

El Oulfa - Casablanca - Maroc

@E-mail: drnajoua.yamoul@gmail.com

484.00

حالات التعب  
20 أمبولة  
بدون سكر

LOT: 0294  
PER: 08 2023  
PPV: 46.00DH

ستيمول®  
مالات السيترولين

STIMOL®  
20 ampoules buvables  
de 10 ml



حالات التعب  
20 أمبولة  
بدون سكر

LOT: 0294  
PER: 08 2023  
PPV: 46.00DH

ستيمول®  
مالات السيترولين

STIMOL®  
20 ampoules buvables  
de 10 ml



بیراندوبریل أرجنین ، حَبَات ملبَّسة قابلة للكسر

حام والشراب  
للكسر قبل وجبة الطعام.

أو الصديق الذي يثق بك، أو تعقدن بآلِكَ حامل أو تحفظين للإيجاب، عليك باستشارة الطبيب أو الصيدلاني قبل تعاطي هذا الدواء.

**الحمل**  
 إن كنتِ حاملاً أو تعتقدن أنك حامل (وإن كنتِ تتوقعين الحمل)، فقد يعاقبك ذلك طبيبك التوقف عن أخذ كورفوسيل مع 5 حبات مِثْلِيَّة قابلة للكسر قبل وقوع الحمل أو بمجرد ظهوره. كما سيصف لك دواءً آخر بدلاً من كورفوسيل مع 5 حبات مِثْلِيَّة قابلة للحمل.

لا ينصح باخذ كوفرسيل 5 ملغ حبات ملبسة قابلة للكسر في بداية الحمل، كما يحظر اخذ قطعاً بعد الشهر الثالث من الحمل، حيث أنه يشكل خطراً على الجنين.

أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين (أو على وشك الإرضاع).  
لا يجوز استعمال كوفرسيل 5 ملغ حبات مثبّطة قابلة للكسر لدى المرأة المرضع. فإن كنت مصرة على الإرضاع، فسوف يختار لك طبيبك علاجاً آخر، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن كانت ولادته مبكرة.

قيادة السيارات الآليات

يحتوي كورفوسيل 5 ملغ، حبات مثبته قابلة للكسر على سكر الحليب (لاكتوز) في حاوية اعلمك طبيبك بان جسمك لا يتقبل بعض انواع السكر، عليك بمراجعتك قبل اخذ هذا الدواء.

3. كيف يـُخذ كورفيسل 5 ملغ، حبات ملقحة قابلة للكسر؟  
عليك دائما الالتزام بتناول هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك. فإن لم تكن متأكدا، عليك باستشارة طبيبك.

تبتلع الحبة مع كأس من الماء، ويُستحسن أخذها يومياً في نفس الميعاد أي في الصباح قبل وجبة الإفطار.

يتراوح مقدار الجرعة الموصى بها كالتالي:

ارتفاع الضغط الشرياني: إن الجرعة الاعتيادية في بادئ العلاج وجرعة الوقاية عبارة عن 5 ملغ في اليوم. إن تطلب الأمر، يمكن رفع هذه الجرعة، بعد شهر من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى للمشار إليها لارتفاع الضغط الشرياني.

إن كنت متجاوزاً 65 سنة من العمر، تكون الجرعة الإعتيادية في بادئ العلاج عبارة عن 2,5 ملغ في اليوم، وفعها، بعد شهر من العلاج، إلى 10 ملغ، ثم 10 ملغ في اليوم إن تطلب الأمر.

**الجرعة الاعتيادية:** الجرعة الاعتيادية في بادئ العلاج، 5 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى المشار إليها لعلاج الفصور القلبي.

العلاج: بعد أسبوعين من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى المشار إليها في هذا العلاج.

في حالة أخذت كوفرسيل 5 ملغ، حبات مبنية قابلة للكسر أكثر من اللازم

في هذه الحالة عليك التمسّد مع رفع الساقين للأعلى.

في حالة نسبت أخذ كوفرسيل 5 ملغ، حبات ملبسة قابلة للكسر من الهام جدا أخذ الدواء يوميًا لأن فعالية الدواء تابعة للعلاج المنتظم. ففي حالة نسبت أخذ كوفرسيل 5 ملغ، حبات ملبسة قابلة للكسر، خذ الدواء كالعادة في اليوم التالي.

في حالة التوقف عن أخذ كوفرسيل 5 ملغ، حثات مثبتة قابلة للكسر بشكل عام، إن العلاج بواسطة كوفرسيل 5 ملغ حثات مثبتة قابلة للكسر، علاج طويل المدى، لذا

ينبغي عليك أن تستشير الطبيب قبل التوقف عنه.  
إن تسألني بخصوص استعمال هذا الدواء، عليك بالاستعلام لدى الطبيب أو الصيدلاني أو  
المرض (٤).

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟  
كما هي الحال مع كافة الأدوية، قد تنتج عن هذا الدواء، آثار جانبية رغم أنها لا تخص كافة الأشخاص.

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

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاجها لتستند إليها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني أو

• لقد وُصف هذا الدواء لك شخصيًا. فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص

آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.

في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4: «ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟»)

في هذه النشرة :

1. ما هو كوفرسيل 5 ملغ، حبات ملبسة قابلة للكسر وفي أية حالة يُستعمل؟

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ كوفرسيل 5 ملغ، حبات مليسة قابلة للكسر؟

3. كيف يؤخذ كوفرسيل 5 ملغ، حبات مليسة قابلة للكسر؟

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

6. محتوي العبوة ومعلومات إضافية.

1. ما هو كوفرسيل 5 ملغ، حبات ملتبسة قابلة للكسر وفي أية حالة يُستعمل؟  
 ادوية العلاجية الصيدلانية: مثانات، مجموعة التحجيم (TCC)

الغدة العرقية الغدية: تبتأث خحميرة التحويل (IEC) C09AA04: ATC كود  
كوفرسيل 5 ملغ حبات ملبسة قابلة للكسر، هو عبارة عن مئطط خحميرة تحويل (IEC). وهو يعد  
علا. ترسم الأ. عة الدمعية مسؤلًا مبعثا عمل القلب في ضخ الدم عها.

يستعمل كمقوِّمٍ سيا. 5 ملغ، حبات مثبِّتة قابلة للذوبان.

• في علاج ارتفاع الضغط الشرياني.

• في حالة قصور القلب ( أي في حالة قصور القلب عن ضخ الكمية الكافية من الدم التي يحتاج إليها الجسم ) .

• لتخفيف خطر التعرض للمضاعفات القلبية، مثل الذبحة القلبية، لدى المصابين بمرض الشريان التاجي الثابت (جريان الدم الوارد للقلب ضعيف أو محصور) ولدى من أصيبوا من قبل بسكتة قلبية، /أو/ لدى من خضعوا لعملية بypass في الدم القلب عن طريق توسيع الشرايين.

2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ كوفرسيل 5 ملغ، حبات ملبسة قارة القلب بالدم.

إذا كان طبيبك قد سبق وأعلمك بأنك مصاب بعدم تحمل بعض أنواع السكر، فاتصل بالطبيب.

لا يجوز على الإطلاق أخذ كورفوسيل 5 ملغ حبات قابلة للكسر:

الدواء أو من الأدوية الأخرى التابعة لفصائل مثبطات خميرة تحويل الأجيوتنس.

(IEC)، أو إن سبق وظهرت هذه الأعراض على أحد من أفراد عائلتك مهما كان السبب (ظهور وذمة وعائية).

قابلة للكسر في بداية الحمل (انظري إلى مقطع الحمل والإرضاع).  
• إذا كنت مصحبا بالسكري أو باضطراب الوظيفة الكلوية وتلقى علاجاً خافضاً لضغط الدم بحتو  
على الأليسكيرين (Taliskiren).

• إن كنت خاضعا لنصفية الدم أو لديك طريقة أخرى لنصفية الدم، قد يكون كوفرسيل مناسب لك اعتمادا على الآلة المستخدمة.

• إن كنت تشكو من قصور كلوي مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلي (تضيق في الشريان الكلوي

أي الشريان الذي يروي الكلية بالدم).  
 • إن كنت تتعالج حالياً بـ **سكيبوتريل** / **فالسارتان**، دواء يستعمل لعلاج قصور القلب (انظر انقطاع / تحذيرات واحتياطات) و (الأدوية الأخرى و **كوفرسيل**) .

تحذيرات واحتياطات  
استشر طبيبك أو الصيدلاني أو الممرض (ة) قبل أخذ كوفرسيل 5 ملغ، حثاً ملتصقة قابلة لللك  
إن كان لك تضيق شهري (أي تضيق في الشريان الرئيسي الذي يروي القلب)، أو تضخم

عضلة القلب (أي إعتلال في عضلة القلب) أو تضيق في الشريان الكلوي (أي الشريان الذي يروي الكلية بالدم)،  
• إن كنت تشكو من خلل قلبي آخر،

# كوفرسيل® 5 ملغ

## بيرائندوبريل أرجنتين ، حبات ملبسة قابلة للكسر

101,00

وفي علاج الوهن ، أو في علاج الربو  
في علاج أعراض التهاب المفاصل  
حم والشراب  
للكسر قبل وجبة الطعام.

إن كوفرسيل هو مرصع ، ذو تعديلات بالكامل حامل أو تحطيطين للإيجاب ، عليك باستشارة الطبيب أو الصيدلاني قبل تعاطي هذا الدواء.  
الحمل  
من المتوجب أن تعلمي طبيبك إن كنت تعطين بالكامل حامل (أو إن كنت تتوقعن الحمل).  
فقد يطلب منك طبيبك التوقف عن أخذ كوفرسيل 5 ملغ حبات ملبسة قابلة للكسر قبل وقوع الحمل أو بمجرد ظهوره. كما سيصف لك دواء آخر بدلاً من كوفرسيل 5 ملغ حبات ملبسة قابلة للكسر.

لا تصبح باخذ كوفرسيل 5 ملغ حبات ملبسة قابلة للكسر في بداية الحمل ، كما يحظر اخذ قطعاً بعد الشهر الثالث من الحمل ، حيث أنه يشكل خطراً على الجنين.

الرضاعة  
اعلمي طبيبك إن كنت ترضعين (أو علي وشك الإرضاع).  
لا يجوز استعمال كوفرسيل 5 ملغ حبات ملبسة قابلة للكسر لدى المرأة المرضع. فإن كنت مصرة على الإرضاع ، فسوف يختار لك طبيبك علاجاً آخر ، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن كنت ولادته مبكرة.

قيادة السيارات واستعمال الآليات  
إن كوفرسيل 5 ملغ حبات ملبسة قابلة للكسر لا يؤثر على اليقظة ، لكن قد يظهر إحساس بالدوار أو بالغث لدى بعض المرضى نتيجة انخفاض الضغط الشرياني. لذا فقد تنقص القدرة على قيادة السيارات أو العمل على الآلات.

يعتوي كوفرسيل 5 ملغ حبات ملبسة قابلة للكسر على سكر الحليب (لاكتوز)  
تتبع الحثمة مع كاس من الماء ، وتجنب بعض أنواع السكر ، عليك بتراجعتك قبل اخذ هذا الدواء.

كيف يؤخذ كوفرسيل 5 ملغ حبات ملبسة قابلة للكسر ؟  
عليك دائماً الالتزام بتناول هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك. فإن لم تكن متأكد ، عليك باستشارة طبيبك.

تتبع الحثمة مع كاس من الماء ، وتجنب بعض أنواع السكر ، عليك بتراجعتك قبل اخذ هذا الدواء.  
إن طبيبك هو الذي يقرر مقدار الجرعة المناسبة لوضعك.

توافق الجرعة الموصى بها كالتالي :  
الجرعة الضغط الشرياني : في الجرعة الإبتدائية في يادى العلاج وجرعة الوفاة عبارة عن 5 ملغ في اليوم . إن تعطلت الأمركم رفع هذه الجرعة ، بعد شهر من العلاج ، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى لإشار لإشراء علاج لارتفاع الضغط الشرياني.

إن كنت متجاوزاً 65 سنة من العمر ، تكون الجرعة الإبتدائية في يادى العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في اليوم ، يمكن رفعها ، بعد شهر من العلاج ، إلى 5 ملغ ، ثم إلى 10 ملغ في اليوم إن تعطلت الأمر .  
القصوى الملبسة : الجرعة الإبتدائية في يادى العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في اليوم . إن تعطلت الأمر ، يمكن رفعها ، بعد أسبوعين من العلاج ، إلى 5 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى لإشار إليها لعلاج القصوى الملبسة.

الأمراض الإكلية : الجرعة الإبتدائية في يادى العلاج عبارة عن 5 ملغ في اليوم . يمكن رفعها ، بعد أسبوعين من العلاج ، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى لإشار إليها في هذا العلاج.

إن كنت متجاوزاً 65 سنة من العمر ، تكون الجرعة الإبتدائية في يادى العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في اليوم ، يمكن رفعها ، بعد أسبوعين من العلاج ، إلى 5 ملغ ، ثم إلى 10 ملغ في اليوم إن تعطلت الأمر .  
في حالة أخذت كوفرسيل 5 ملغ حبات ملبسة قابلة للكسر أكثر من اللازم  
استشر طبيبك أو الصيدلاني أو أذهب فوراً إلى المستشفى الأقرب لك . أكثر ما يحتمل وقوعه في حالة الإفراط بالجرعة ، هو انخفاض الضغط الشرياني ، وقد يكون هذا مصحوباً بالدوار والغثول .  
القصوى الملبسة : الجرعة الإبتدائية في يادى العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى لإشار إليها لعلاج القصوى الملبسة.

في حالة نسيبت أخذ كوفرسيل 5 ملغ حبات ملبسة قابلة للكسر  
من الهام جداً أخذ الدواء يومياً لأن فعالية الدواء تابعة للعلاج المنتظم . ففي حالة نسيبت أخذ كوفرسيل 5 ملغ حبات ملبسة قابلة للكسر ، خذ الدواء كالمعتاد في اليوم التالي .  
لا يجوز في الإطلاق مضاعفة الجرعة لتعويض النقص.

في حالة التوقف عن أخذ كوفرسيل 5 ملغ حبات ملبسة قابلة للكسر  
ينبغي عليك أن تتسبب الطبيب قبل التوقف عنه .  
بشكل عام ، إن العلاج بواسطة كوفرسيل 5 ملغ حبات ملبسة قابلة للكسر ، علاج طويل المدى ، لذا لا تتكاثرت بخصوص استعمال هذا الدواء ، عليك بالاستعمال لدى الطبيب أو الصيدلاني أو المرصع ( ) .

الأمراض المحتملة ؟  
كما هي الحالة مع كافة الأدوية ، قد تنتج عن هذا الدواء ، آثار جانبية رغم أنها لا تخص كافة الأشخاص .

فإن لاحظت حدوث أي من الآثار الجانبية التالية التي قد تكون خطيرة ، توقف حالاً عن اخذ كوفرسيل 5 ملغ حبات ملبسة قابلة للكسر ، واطلب استشارة الطبيب فوراً .  
الآثار الجانبية المحتملة :  
1. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟  
كما هي الحالة مع كافة الأدوية ، قد تنتج عن هذا الدواء ، آثار جانبية رغم أنها لا تخص كافة الأشخاص .

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

• احتفظ بهذه النشرة ، فقد تحتاجها لتستند إليها مع جديد .  
• إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني أو المرصع ( ) .

• لقد وصف هذا الدواء لك شخصياً ، فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق به الضرر .

• إذا عثرتم بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني أو المرصع ( ) . هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير الملبس بها في هذه النشرة ( انظر إلى مقطع 4 : ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟ )

في هذه النشرة :

1. ما هو كوفرسيل 5 ملغ ، حبات ملبسة قابلة للكسر وفي أي حالة يستعمل ؟
2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ كوفرسيل 5 ملغ ، حبات ملبسة قابلة للكسر ؟
3. كيف يؤخذ كوفرسيل 5 ملغ ، حبات ملبسة قابلة للكسر ؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة ؟
5. كيف يتعقب كوفرسيل 5 ملغ ، حبات ملبسة قابلة للكسر ؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية .

1. ما هو كوفرسيل 5 ملغ ، حبات ملبسة قابلة للكسر وفي أي حالة يستعمل ؟

الفعالة العلاجية الصيدلانية : مشتبات خميرة التحويل ( IEC )  
C09AA04 : ATC  
كود  
كوفرسيل 5 ملغ حبات ملبسة قابلة للكسر ، هو عبارة عن مشتبات خميرة تحويل ( IEC ) . وهو يعمل على توسيع الأوعية الدموية سلباً بهذا عمل القلب في ضخ الدم عبرها .

• يستعمل كوفرسيل 5 ملغ ، حبات ملبسة قابلة للكسر :  
• في علاج ارتفاع الضغط الشرياني .  
• في حالة قصور القلب ( أي في حالة قصور القلب عن ضخ الكمية الكافية من الدم التي يحتاجها الجسم ) .

• لتخفيف خطر التعرض لحوادث القلبية ، مثل الذبحة القلبية ، لدى المصابين بمرض الشريان التاجي الثابت ( جريان الدم الوارد للقلب ضيق أو محصور ولدى من أصيبوا من قبل بسكتة قلبية ، أو / أو لدى من خضعوا لعملية تحسين ضخ الدم للقلب عن طريق توسيع الشرايين التي تمد القلب بالدم .

2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ كوفرسيل 5 ملغ ، حبات ملبسة قابلة للكسر ؟

إن كان طبيبك قد سبق وأعطاك بالكامل مصاب بعدم تحمل بعض أنواع السكر ، فتفضل بالطبيب قبل المباشرة بتناول هذا الدواء .

لا يجوز على الإطلاق أخذ كوفرسيل 5 ملغ حبات ملبسة قابلة للكسر :

• إذا كانت لديك حساسية من البيرائندوبريل ، أو من أحد المكونات الأخرى التي يحتوي عليها هذا الدواء أو من الأدوية الأخرى التابعة لعصف خميرة تحويل الأجيوستين .  
• إن طرأت لك في الماضي بوادر صغير وقت التنفس ، أو تورم في الوجه أو في اللسان ، أو في الحنجرة ، حككة شديدة ، أو عظم جلدي شديد وقت العلاج بواسطة مشتبات تحويل الأجيوستين ( IEC ) ، أو إن سبق وظهرت هذه الأعراض على أحد من أفراد عائلتك مهما كان السبب ( أي ظهور وذمة وعائية ) .

• إذا كنت حامل من أكثر من ثلاثة أشهر . من الأفضل تجنب أخذ كوفرسيل 5 ملغ ، حبات ملبسة قابلة للكسر في بداية الحمل ( انظر إلى مقطع الحمل والإرضاع ) .

• إذا كنت مصاباً بالسكري أو باضطراب الوظيفة الكلوية وتلتقي علاجاً خاصاً لضغط الدم يحتوي على الليسكيرين ( Taliskiren ) .

• إن كنت خاضعاً لتعصبة الدم أو لديك طريقة أخرى لتعصبة الدم ، قد يكون كوفرسيل غير مناسب لك اعتماداً على اللاب المستخدمة .

• إن كنت تشكو من قصور كلوي مع انخفاض تدفق الدم إلى الكلي ( تضيق في الشريان الكلوي أو الشريان الذي يوري الكلي بالدم ) .

• إن كنت تتعاطى حاليًا سيكوبيريل / فالسارتان ، دواء يستعمل لعلاج قصور القلب ( انظر إلى مقطع و تخذات وأزمات ، و الأدوية الأخرى وكوفرسيل ) .

تحتوي كوفرسيل 5 ملغ حبات ملبسة قابلة للكسر ، حبات ملبسة قابلة للكسر .  
إن كان لك تضيق كبهر ( أي تضيق في الشريان الرئيسي الذي يوري القلب ) ، أو تضيق في عضلة القلب ( أو تضيق في عضلة القلب ) أو تضيق في الشريان الكلوي ( أي الشريان الذي يوري الكلي بالدم ) .  
إن كنت تشكو من خلل قلبي آخر ،



**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.

SIGNALEZ 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 ADR M28567-02 06/16 (210x145) mm

**Lasilix® 40 mg**

LOT : 2061015  
 PER : 01/2024

LASILIX 40MG  
 20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

**mg/2 ml**

**SANOFI**

#### **notice avant de prendre ce médicament.**

sur votre traitement.  
 avez un doute, demandez plus d'informations à

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.

#### **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.

SIGNALEZ 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 ADR M28567-02 06/16 (210x145) mm

**Lasilix® 40 mg**

LOT : 2061015  
 PER : 01/2024

LASILIX 40MG  
 20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

**mg/2 ml**

**SANOFI**

#### **notice avant de prendre ce médicament.**

sur votre traitement.  
 avez un doute, demandez plus d'informations à

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.

#### **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 :

# LD-NOR®

10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé  
(DCI : Atorvastatine)

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament est à prendre avec de l'eau.
- Si l'un des effets mentionnés ci-dessus vous concerne, consultez votre médecin.

## FORMES PH

LD-NOR® 10

## Composition

Principe actif

atorvastatine

équivalent à

Excipients :

hydroxypropyl

qsp un comprimé

LOT : 201849  
UT AV : 07/2023  
PPV : 57,80DH

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

## INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

## CONTRE-INDICATIONS :

- Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :
- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez eu avec vous une maladie du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

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

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :

- Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez eu de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- Si vous avez des problèmes aux reins.
- Si votre activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie)
- Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté).
- Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.
- Si vous avez des antécédents de maladie du foie.
- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Verifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

- Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.
- Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut être pendant, votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de myopathie, peut être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR, comprimé pelliculé (voir interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions).

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue de votre diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension élevée).

Ne consommez pas plus d'un ou deux petits verres de jus de pamplemousse par jour, car de grandes quantités de jus de pamplemousse peuvent modifier les effets de LD-NOR, comprimé pelliculé.

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

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Evitez de boire de l'alcool lors de votre traitement par ce médicament.

De très rares cas de pathologie musculaire due à un dérèglement du système immunitaire ont été signalés pendant ou après le traitement par certaines statines. Cette pathologie est caractérisée par une faiblesse musculaire proximale et une élévation du taux d'enzyme musculaire (créatine kinase), qui persistent malgré l'arrêt du traitement par statine.

Parlez-en à votre médecin, pharmacien ou infirmière avant de prendre LD-NOR, si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament contenant de l'acide fusidique, (un médicament utilisé pour le traitement d'une infection bactérienne) par voie orale ou par injection. La combinaison de l'acide fusidique et LD NOR peut conduire à des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse).

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES FORMES D'INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Certains médicaments peuvent modifier l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé, ou l'effet de ces médicaments peut aussi être modifié en cas d'association avec LD-NOR, comprimé pelliculé. Ces interactions peuvent diminuer l'efficacité de l'un des médicaments ou des deux. Dans d'autres cas, cette interaction pourrait augmenter le risque de survenue ou la sévérité d'effets indésirables, y compris une dégradation importante des muscles appelés rhabdomyolyse.

- Des médicaments utilisés pour modifier le fonctionnement du système immunitaire, tel que la ciclosporine.
- Certains médicaments antibiotiques ou antifongiques, tel que l'érythromycine, le claritromycine, la tétracycline, le kétoconazole, l'itraconazole, le voriconazole, le fluconazole, le posaconazole, la rifampicine, l'acide fusidique.

Si vous devez prendre de l'acide fusidique par voie orale pour traiter une infection bactérienne, vous devrez arrêter temporairement d'utiliser ce médicament. Voir médecin vous dira quand il est sûr de redémarrer LD NOR, comprimé pelliculé. Prendre LD-NOR avec de l'acide fusidique peut rarement conduire à une faiblesse musculaire, sensibilité ou à une douleur (rhabdomyolyse). Voir plus d'informations concernant la rhabdomyolyse dans la section 4.

D'autres médicaments utilisés pour réguler le taux de lipides, tels que le gemfibrozil, d'autres fibrates ou le colestipol.

Certains inhibiteurs calciques utilisés en cas d'angine de poitrine ou d'hypertension artérielle, tels que l'amlodipine, le diltiazem, ou des médicaments utilisés pour contrôler le rythme cardiaque, tels que la digoxine, le vérapamil ou l'amiodarone.

Des médicaments utilisés pour le traitement de l'infection au VIH, tels que le ritonavir, le lopinavir, l'atazanavir, l'indinavir, ou le darunavir, etc.

D'autres médicaments connus pour interagir avec LD-NOR, comprimé pelliculé tels que l'ezetimibe (qui diminue le cholestérol), la warfarine (qui diminue la coagulation sanguine), les contraceptifs oraux, le stépirinol (un anticonvulsif utilisé pour le traitement de l'épilepsie), la cimétidine (utilisée pour les brûlures d'estomac et les ulcères d'estomac), la phénozone (un antidouleur) et les antacides (contenant de l'aluminium ou du magnésium, utilisés pour soulager les problèmes d'estomac).

Des médicaments obtenus sans prescription médicale : le millepertuis.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Interaction avec les aliments et les boissons

Vous devez prendre en compte les informations suivantes :

- Jus de pamplemousse

Ne consommez pas plus d'un ou deux petits verres de jus de pamplemousse par jour, car de grandes quantités de jus de pamplemousse peuvent modifier les effets de LD-NOR, comprimé pelliculé.

- Alcool

Evitez de boire de l'alcool lors de votre traitement par ce médicament.

## GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Ne prenez pas LD-NOR, comprimé pelliculé si vous êtes enceinte ou tentez de l'être.

Ne prenez pas LD-NOR, comprimé pelliculé si vous êtes en âge d'avoir des enfants, sauf si vous utilisez une méthode de contraception fiable.

Ne prenez pas LD-NOR comprimé pelliculé si vous allaitez.

La sécurité d'emploi de LD-NOR, comprimé pelliculé pendant la grossesse et l'allaitement n'a pas encore été

établie. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

## CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou à utiliser des machines. Cependant ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

## POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION :

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé. La posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

## MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

## SURDOSAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour vous.

## Instructions en cas d'omission d'un ou plusieurs doses

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

## Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

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

## EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

## Rare : affecte 1 à 10 patients sur 1000 :

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

• Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.

• Faiblesse musculaire, engourdissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

## Très rare : affecte moins de 1 patient sur 1000 :

• La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé :

## Effets indésirables fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 100) :

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorges, saignements de nez.

- Réaction allergiques.

• Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang.

- Maux de tête

- Nausée, constipation, flatulences, indigestion.

- Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.

- Résultat d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

## Effets indésirables peu fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :

- Anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie).

- Cauchemars, insomnie.

• Sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire.

- Vision floue

- Bourdonnements d'oreilles et/ou de tête.

• Vomissements, éructation, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac).

- Hépatite (inflammation du foie).

- Eruptions et démangeaisons cutanées, urticaire, perte de cheveux.

- Douleur dans le cou, fatigue musculaire.

• Fatigue, sensation de malaise, faiblesse, douleur dans la poitrine, gonflement en particulier des chevilles (œdèmes), augmentation de la température.

- Présence de globules blancs dans les urines.

## Effets indésirables rares (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :

- Troubles visuels.

- Saignement ou ecchymose inattendu.

- Cholestase (jaunissement de la peau et du blanc des yeux).

- Lésion des tendons.

## Effets indésirables très rares (affectent moins de 1 patient sur 1000) :

- Une réaction allergique : les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience.

- Perte d'audition.

- Gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme et la femme).

## Effets indésirables éventuels rapportés avec certaines statines (médicaments du même type) :

- Troubles sexuels.

- Dépression.

- Troubles respiratoires, dont toux et/ou essoufflement persistant ou sévère.

• Diabète : vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement par votre médecin au cours de votre traitement avec ce médicament.

Effets indésirables éventuels de fréquence indéterminée pour l'ensemble des produits contenant une statine.

- Troubles musculosquelettiques : pathologie musculaire due à un dérèglement du système immunitaire.

Si vous ressentez un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## Déclaration des effets indésirables suspectés

La déclaration des effets indésirables suspects après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque des médicaments.

## CONSERVATION :

Bouteille (à l'abri de la lumière)

A conserver à température ne dépassant pas 25°C.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Ne pas laisser à la portée et à la vue des enfants.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

Date de révision de la notice : Décembre 2015.

## CECI EST UN MEDICAMENT.

UN MEDICAMENT N'EST PAS UN PRODUIT COMME LES AUTRES.

Il vous concerne, vous et votre santé.

Le médicament est un produit actif.

Une longue recherche a permis de découvrir son activité, mais son absorption n'est pas toujours sans danger.

Il ne faut jamais abuser des médicaments.

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient.

Utiliser les médicaments prescrits comme vous le conseille votre médecin.

Il faut savoir que les médicaments sont des produits actifs.

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance ; suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas, ne le reprenez pas de votre propre initiative.

VOTRE PHARMACIEN CONNAÎT LES MEDICAMENTS : suivez ses conseils.

Il ne s'agit pas pour vous de prendre des médicaments en quantité importante.

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin.

Fabriqué par :

COOPER

41, Rue MOHAMED DIOURI, 20110 CASABLANCA

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1.

Alphab 33 Cedex

Kardegic 75 mg, sac b 30

P.P.V. : 30,70 DH



5 118000 061847

- 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 ressentiez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

#### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que KARDEGIC 75 mg et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre KARDEGIC 75 mg ?
3. Comment prendre KARDEGIC 75 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver KARDEGIC 75 mg ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

#### 1. QU'EST-CE QUE Kardegic 75 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :  
ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE  
L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE  
EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine.  
KARDEGIC 75 mg appartient à la famille des  
inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg agit sur les plaquettes  
présentes dans le sang et permet de fluidifier  
le sang.

KARDEGIC 75 mg est utilisé pour prévenir les  
récidives d'accidents vasculaires cérébraux  
ou cardiaques provoqués par des caillots  
dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce  
médicament à d'autres traitements s'il le  
juge nécessaire.

Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous  
ne devez pas débuter un traitement par  
KARDEGIC 75 mg sans l'accord de votre  
médecin.

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

Prévenez votre médecin traitant, votre  
chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste  
de la prise de ce médicament, dans le cas  
où une opération, même mineure, est  
envisagée.

#### Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg

Ce médicament contient de l'aspirine.  
D'autres médicaments en contiennent.

**Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille** (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.

**L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg pourrait entraîner un surdosage** et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

**Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez** afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzbromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base de lévothyroxine (médicament utilisé pour traiter une insuffisance de sécrétion de la glande thyroïde),
- un autre médicament à base de pemetrexed (médicament utilisé dans le traitement de certains cancers),
- un autre médicament à base d'anagrélide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le vaccin contre la varicelle : il est recommandé d'attendre 6 semaines après la vaccination avant de prendre ce médicament.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1.

Alphab 33 Cedex

Kardegic 75 mg, sac b 30

P.P.V. : 30,70 DH



5 118000 061847

- 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 ressentiez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

#### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que KARDEGIC 75 mg et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre KARDEGIC 75 mg ?
3. Comment prendre KARDEGIC 75 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver KARDEGIC 75 mg ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

#### 1. QU'EST-CE QUE Kardegic 75 mg ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :  
ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE  
L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE  
EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine.  
KARDEGIC 75 mg appartient à la famille des  
inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg agit sur les plaquettes  
présentes dans le sang et permet de fluidifier  
le sang.

KARDEGIC 75 mg est utilisé pour prévenir les  
récidives d'accidents vasculaires cérébraux  
ou cardiaques provoqués par des caillots  
dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce  
médicament à d'autres traitements s'il le  
juge nécessaire.

Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous  
ne devez pas débuter un traitement par  
KARDEGIC 75 mg sans l'accord de votre  
médecin.

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

Prévenez votre médecin traitant, votre  
chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste  
de la prise de ce médicament, dans le cas  
où une opération, même mineure, est  
envisagée.

#### Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg

Ce médicament contient de l'aspirine.  
D'autres médicaments en contiennent.

**Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille** (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.

**L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg pourrait entraîner un surdosage** et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

**Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez** afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzbromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base de lévothyroxine (médicament utilisé pour traiter une insuffisance de sécrétion de la glande thyroïde),
- un autre médicament à base de pemetrexed (médicament utilisé dans le traitement de certains cancers),
- un autre médicament à base d'anagrélide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le vaccin contre la varicelle : il est recommandé d'attendre 6 semaines après la vaccination avant de prendre ce médicament.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.