

# 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.

## armacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## diologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copié 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.

## tique :

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

## éducation :

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

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

## ntaire :

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

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

Nº P19- 063118

(50619)

Autres

Maladie

Dentaire

Optique

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3686

Société : Royal air Maroc (R.A.M)

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

CHE RATE - OMAR

Date de naissance :

01/01/1951

Adresse : JMMB ZI N° 20 Résidence EL WAHDA

BERRECHID

Tél. : 06 00717007

Total des frais engagés : 50521 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 24 NOV 2020

Nom et prénom du malade : CHE RATE

Age:

Lui-même

Conjoint

Enfant

Lien de parenté :

diabète type 2

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare

avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Signature de l'adhérent(e) :

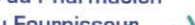


Le : 09/11/2020

#### **RELEVE 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
24 NOV 2020	cs	250,00	Dr Abderrahim POKHARAY Endocrinologue Professeur Ibn Khaldoun Res. Ibn Khaldoun Tunis - Tel: 0522 32 87 87	

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 Pharmacie IBRAHIMA ROCHD Dr. LHACHMI HAFSA Moulay Ismaïl Laazhar 0522 32 53 47	24/11/2020	4804,80

## **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

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

#### AUXILIAIRES MEDICAUX

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

## **RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

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

#### **Important :**

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan d'explorations.

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

#### **[Création, remont, adjonction]**

VISA ET SACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE REVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Dr. Abderrahim Bokhamy**

SPECIALISTE EN ENDOCRINOLOGIE  
ET MALADIES METABOLIQUES

Diabète - Obésité - Nutrition  
Cholestérol - Glandes - Stérilité  
Ménopause - Andrologie

Berrechid, le 24 NOV 2020

**الدكتور عبد الرحيم بخامي**

اختصاصي في أمراض السكري  
الغدد والتدفية



**CHEURATE**

omar

393.40 d6

- Januvia 10 S.V. mg

1 - 0 - 0

195.00 x 12  
- Co - amoxiclav 500 mg  
\_\_\_\_\_

157.80 x 6  
- Rosuvastatin sun 10 mg  
\_\_\_\_\_

ut de  
6 mois

لكل ١٢

4804.80

Dr. Abderrahim BOKHAMY  
Endocrinologist - Metabolique  
Av. Allal Ben Abdallah, 30, Rue Moulay Idriss Laazhar  
Berrechid - Tel: 0522 32 70 47

Notice : information du patient

# Januvia® 100 mg, comprimés pelliculés Sitagliptine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice ? :

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

hypoglycémiant ou à taux de sucre dans le sang peut diminuer la puissance ou de l'insuline.

## Enfants et adolescents

Les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans n'ont pas été démontrées chez les adolescents âgés de moins de 10 ans.

## Autres médicaments et Januvia

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

Informez votre pharmacien

du nom de ce médicament

Un médicament peut

être pris avec d'autre

7476112951-1 ANM

Gro

Si vo

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH</

Notice : information du patient

# Januvia® 100 mg, comprimés pelliculés Sitagliptine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice ? :

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

hypoglycéiant ou à taux de sucre dans le sang peut diminuer la puissance ou de l'insuline.

## Enfants et adolescents

Les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans ne peuvent pas utiliser ce médicament. L'efficacité et la sécurité de ce médicament n'ont pas été démontrées chez les adolescents âgés de moins de 18 ans.

## Autres médicaments et Januvia

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

Informez votre pharmacien

du fait que

Un médicament

être pris avec

74736112951-1 ANM

Gro

Si vo

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

D

Notice : information du patient

# Januvia® 100 mg, comprimés pelliculés Sitagliptine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice ? :

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

hypoglycéiant ou à taux de sucre dans le sang peut diminuer la puissance ou de l'insuline.

## Enfants et adolescents

Les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans ne peuvent pas utiliser ce médicament. L'efficacité et la sécurité de ce médicament n'ont pas été démontrées chez les adolescents âgés de moins de 18 ans.

## Autres médicaments et Januvia

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

Informez votre pharmacien

du fait que

Un médicament

être pris avec

74736112951-1 ANM

Gro

Si vo

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

74736112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

74736112951-1 ANM

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

D

Notice : information du patient

# Januvia® 100 mg, comprimés pelliculés Sitagliptine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice ? :

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

hypoglycéiant ou à taux de sucre dans le sang peut diminuer la puissance ou de l'insuline.

## Enfants et adolescents

Les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans n'ont pas été démontrées chez les adolescents âgés de moins de 10 ans.

## Autres médicaments et Januvia

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

Informez votre pharmacien

du nom de ce médicament

Un médicament peut

être pris avec d'autre

7476112951-1 ANM

Gro

Si vo

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte

Notice : information du patient

# Januvia® 100 mg, comprimés pelliculés Sitagliptine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice ? :

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

hypoglycémiant ou à taux de sucre dans le sang peut diminuer la puissance ou de l'insuline.

## Enfants et adolescents

Les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans n'ont pas été démontrées chez les adolescents âgés de moins de 10 ans.

## Autres médicaments et Januvia

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

Informez votre pharmacien

du nom de ce médicament

Un médicament peut

être pris avec d'autre

7476112951-1 ANM

Gro

Si vo

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

&lt;

Notice : information du patient

# Januvia® 100 mg, comprimés pelliculés Sitagliptine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## Que contient cette notice ? :

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

hypoglycéiant ou à taux de sucre dans le sang peut diminuer la puissance ou de l'insuline.

## Enfants et adolescents

Les enfants et adolescents âgés de moins de 18 ans n'ont pas été démontrées chez les adolescents âgés de moins de 10 ans.

## Autres médicaments et Januvia

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

Informez votre pharmacien

du nom de ce médicament

Un médicament peut

être pris avec d'autre

7476112951-1 ANM

Gro

Si vo

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte de 28 Comprimés pelliculés

Distribué par MSD Maroc

P.P.V : 393,00 DH

7476112951-1 ANM

6 118001 160457

JANUVIA® 100 mg

Boîte

# Co-Amarel®

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à un pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à une autre personne.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés  
pelliculés



sofi avertis

riez de lui

## Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER

### Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

**Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :** Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

#### Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

# Co-Amarel®

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à un pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à une autre personne.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés  
pelliculés



sofi avertis

riez de lui

## Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER

### Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

**Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :** Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

#### Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

# Co-Amarel®

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à un pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à quelqu'un d'autre, même si elle présente les mêmes symptômes que

Co-Amarel® 2 mg/500 mg  
30 Comprimés pelliculés



sofi aveniris

riez de lui

## Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER

### Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

**Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :** Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

#### Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

# Co-Amarel®

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à un pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à une autre personne.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés  
pelliculés



sofi avertis

riez de lui

## Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER

### Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

**Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :** Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

#### Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

# Co-Amarel®

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à un pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à une autre personne.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés  
pelliculés



sofi avertis

riez de lui

## Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER

### Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

**Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :** Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

#### Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

# Co-Amarel®

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à un pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à une autre personne.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés  
pelliculés



sofi avertis

riez de lui

## Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER

### Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

**Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :** Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

#### Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

# Co-Amarel®

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à un pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à une autre personne.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés  
pelliculés



sofi avertis

riez de lui

## Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER

### Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

**Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :** Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

#### Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

# Co-Amarel®

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à un pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à une autre personne.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés  
pelliculés



sofi avertis

riez de lui

## Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER

### Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

**Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :** Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

#### Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

# Co-Amarel®

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à un pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à quelqu'un d'autre, même si elle présente les mêmes symptômes que

Co-Amarel® 2 mg/500 mg  
30 Comprimés pelliculés



sofi aveniris

riez de lui

## Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER

### Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

**Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :** Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

#### Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

# Co-Amarel®

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à un pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à quelqu'un d'autre, même si elle présente les mêmes symptômes que

Co-Amarel® 2 mg/500 mg  
30 Comprimés pelliculés



sofi aveniris

riez de lui

## Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER

### Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

**Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :** Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

#### Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

# Co-Amarel®

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à un pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à quelqu'un d'autre, même si elle présente les mêmes symptômes que

Co-Amarel® 2 mg/500 mg  
30 Comprimés pelliculés



sofi aveniris

riez de lui

## Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER

### Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

**Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :** Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

#### Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

# Co-Amarel®

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.
- Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou à un pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à quelqu'un d'autre, même si elle présente les mêmes symptômes que

Co-Amarel® 2 mg/500 mg  
30 Comprimés pelliculés



sofi aveniris

riez de lui

## Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.
- Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

## 1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

## 2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER

Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

- si vous avez déjà souffert d'acidose lactique,
- si vous souffrez d'une maladie ou d'un dysfonctionnement des reins,
- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

**Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :** Veuillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

### MISES EN GARDE

**Hypoglycémie :**

Au cours des premières semaines de traitement, le risque



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

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

**Rosuvastatine** SUN 10 mg & 20 mg

#### 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

**Rosuvastatine** SUN 10 mg & 20 mg

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Équivalent en Rosuvastatine ..... 10 mg

Par comprimé pelliculé

**Rosuvastatine** SUN 20 mg

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Équivalent en Rosuvastatine ..... 20 mg

Par comprimé pelliculé

**Les autres composants sont :** Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Dycopropol, Hydroxy Rose 03B2402

**Excipient à effet notable :** Lactose.

#### 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

La substance active de **Rosuvastatine** SUN est la rosuvastatine calcique qui appartient au groupe des médicaments appétisants ATC : C10A0A?

#### 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

**Rosuvastatine** SUN est indiqué dans :

**Le traitement des hypercholestérolémies :**

Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type IIa) incluant les hypercholestérolémies familiales heterozygotiques) ou dyslipidémies mixtes (type IIb), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.

Hypercholestérolémie familiale homozygot, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipidémiant (notamment l'aphérisè des LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

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

#### 5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

##### Instructions pour la posologie

Il faut prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

##### Posologie. Mode et/ou voie(s) d'administration. Fréquence d'administration et Durée du traitement

Doses usuelles chez les adultes

Si vous prenez **Rosuvastatine** SUN pour un taux de cholestérol élevé :

##### Dose initiale

Votre traitement avec **Rosuvastatine** SUN doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

**Le choix de la dose initiale dépend de :**

- Votre taux de cholestérol;
- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
- Facteur de risque rends plus sensible à certains effets indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose initiale qui vous est le mieux adaptée.

**Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :**

- D'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).
- Age de plus de 70 ans.
- Présentant une insuffisance rénale modérée.
- présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

**Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :**

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Vous pouvez commencer avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une augmentation peut être nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébral vasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez **Rosuvastatine** SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé y sont liés :

La posologie recommandée est de 10 mg par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez un des facteurs mentionnés ci-dessous.

**Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans.**

La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de **Rosuvastatine** SUN. La dose maximale de **Rosuvastatine** SUN est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de **Rosuvastatine** SUN n'est pas recommandée chez les enfants.

##### Mode d'administration

Avez une chaque comprimé en enlever avec de l'eau.

**Rosuvastatine** SUN doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, cela vous évitera d'oublier de le prendre.

##### Contrôle régulier du taux de cholestérol

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de **Rosuvastatine** SUN jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

#### 6. CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.
- Si vous êtes enceinte, si vous allez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin : il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par **Rosuvastatine** SUN.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires aigus myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées).
- Si vous prenez le clopidogrel (utilisé par exemple lors de greffes d'organes).

#### 7. EFFETS INDESIRABLES

TOUTES LES MEDICAMENTS, CE MEDICAMENT PEUT PROVOQUER DES EFFETS INDESIRABLES. MUSILOS NE SURVIENT PAS SYSTEMATIQUEMENT CHEZ TOUT LE MONDE.

Il est important que vous soyez informé des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre **Rosuvastatine** SUN et consulter immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.
- Démangeaison sévère de la peau ou des cheveux.

Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes. Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolyse).

**Effets indésirables très peu fréquents (entre 1 cas sur 100 et 1 cas sur 1000 patients)**

- Maux de tête.
- Douleurs d'estomac,
- Constipation,
- Sensation de malaise,
- Douleurs musculaires,
- Sensation de faiblesse,
- Sensations vertigineuses,
- Augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg – ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement.
- Diabète : il est plus probable si vous avez des taux élevés de sucre et de graisses dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une tension artérielle élevée. Votre médecin vous suivra pendant que vous prenez ce traitement de **Rosuvastatine** SUN.

**Effets indésirables très rares (entre 1 cas sur 1000 et 1 cas sur 10 000 patients)**

- Réactions allergiques graves : elles peuvent se manifester par un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge avec difficultés à aspirer et respirer, une démarcation sévère de la peau (avec des cloques). Si vous ressentez ces signes, vous devez arrêter de prendre **Rosuvastatine** SUN et consulter immédiatement un médecin.
- Atteintes des muscles chez l'adulte. Par mesure de précaution, si vous ressentez des douleurs musculaires

inhabituelles qui durent normalement longtemps, arrêtez de prendre **Rosuvastatine** SUN et consultez votre médecin immédiatement.

• Douleur sévère au niveau de l'estomac (inflammation du pancréas).

• Augmentation des enzymes du foie dans le sang.

**Effets indésirables très rares (moins d'1 cas sur 10 000 patient(s))**

- Jaunisse (jaunissement de la peau et des yeux),
- Hépatite (inflammation du foie),
- Troubles dans les intestins,
- Attente des nerfs des bras et de vos jambes (tels que la douleur au niveau des articulations,
- Perte de mémoire,
- Augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme

**Effets indésirables de fréquence inconnue**

- Diarrée,
- Syndrome de Stevens-Johnson (réaction bulleuse partielles génitales),
- Toux,
- Essoufflement,
- Géranium (maladie),
- Troubles du sommeil, y compris insomnie et cauchemars,
- Difficultés sexuelles,
- Dépression,
- Problèmes respiratoires, y compris toux persistante et/ou essoufflement ou fièvre,
- Attente des tendons,
- Un trouble musculaire qui est constant.

**SUN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT GÉNÉRALEMENT INCONNUS DANS CETTE NOTICE, VEUILLEZ CONSULTER VOTRE MÉDECIN.**

**8. MISSES EN GARDE SPÉCIALES ET PRECAUTIONS**

Si vous êtes concerné par l'une des deux situations (ou

De plus, vous devrez prendre un autre médicament du ROSUVASTATINE SUN :

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (et/ou
- Vous avez des troubles de la thyroïde,
- Vous avez des douleurs musculaires répétées

problèmes musculaires ou si vous avez déjà pris

des médicaments tels que les taux de cholestérol,

• Vous commencez régulièrement des quantités

problèmes musculaires ou si vous avez déjà pris

des médicaments tels que les taux de cholestérol,

• Vous êtes déjà traité par un autre médicament

abaisseant le taux de cholestérol appelé fibrate ; veuillez

consulter les informations contenues dans la notice et ce, même si vous avez déjà pris dans le passé un

autre médicament abaisseant le taux de cholestérol.

• Vous prenez un médicament pour traiter l'infection au VIH, par exemple du ritonavir avec loprinavir et/ou

atazanavir, reportez-vous à la rubrique « Autres médicaments et **Rosuvastatine** SUN ».

• Si vous prenez des antibiotiques contenant de l'acide fusidique (ou la rubrique « Avertissements et précautions »),

avant de débuter le traitement.

Chacun de ces médicaments, les statines peuvent avoir un effet sur le foie, ceci est identifié par un simple test de recherche d'augmentation des enzymes du foie dans le sang. Pour cette raison, votre médecin pratiquera habituellement un test sanguin (bilan hépatique) avant le traitement et au cours du traitement.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous serez suivis attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter 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.

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

#### 9. INTERACTIONS

Pour ou contre l'utilisation d'autres médicaments:

Autres médicaments et **Rosuvastatine** SUN, comprimé pelliculé :

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

Dites à votre médecin si vous prenez les médicaments suivants : clopidogrel (utilisé lors de greffes d'organes), warfarine ou clopidogrel (ou tout autre médicament pour fluidifier le sang), fibrates (comme le gemfibrozile), le levothyroxine (ou tout autre médicament pour réguler le taux de thyroïde), un médicament utilisé pour neutraliser l'acidité de votre estomac (érythromycine, amoxicilline), acide folique et/ou anticoagulants, ou ritonavir ou du ritonavir ou de l'atazanavir utilisé pour traiter l'infection au VIH – Reportez-vous à la rubrique « Avertissements et précautions ». Les effets de ces médicaments pourraient être modifiés par **Rosuvastatine** SUN ou pourraient modifier l'effet de **Rosuvastatine** SUN.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Vous pouvez prendre **Rosuvastatine** SUN avec ou sans aliments.

10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

#### Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas prendre **Rosuvastatine** SUN si vous êtes enceinte ou si vous allaitez. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez le traitement immédiatement et consultez votre médecin. Les femmes doivent éviter une grossesse pendant un traitement par **Rosuvastatine** SUN en utilisant un contraceptif adapté.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament/non modifié.

**DEMANDER CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT AUTRE MÉDICAMENT.**

#### 11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

La plupart des personnes peuvent conduire une voiture ou utiliser une machine lorsqu'ils prennent **Rosuvastatine** SUN, leur aptitude n'est pas affectée. Cependant, quelques personnes ont des vertiges lors du traitement par **Rosuvastatine** SUN. Si vous éprouvez des vertiges, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser une machine.

#### 12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SUROSAGE

Consultez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous allez à l'hôpital ou recevez un traitement pour une autre cause, prévenez l'équipe médicale que vous prenez **Rosuvastatine** SUN.

#### 13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Ne vous inquiétez pas, prenez seulement votre prochaine dose au bon moment. Ne prenez pas de double dose pour compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

#### 14. RISQUE DE SYNDROME DE SEVERAGE

Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter **Rosuvastatine** SUN car votre taux de cholestérol devrait encore augmenter.

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

#### Conditions de prescription et de délivrance :

Tenir hors de la portée des enfants.

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

#### Date de Révision : Avril 2018

Titulaire de l'AMM au Maroc

SUN PHARMACEUTICALS MOROCCO LLC

169, Avenue Hassan 1er, 2070 Casablanca.

Fabricant par :

Les laboratoires AFRIC-PHAR

Route régionale n°322 – Km 12,400

Ans Harouda 28650 Casablanca

**ROSUVAS® SUN 10 mg**

Boite de 30 comprimés pelliculés



6 118000 380641

Lot n°:

EXP:

PPV:

157 DH 80

Préposé à :

Votre Médecin.

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

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

**Rosuvastatine** SUN 10 mg & 20 mg

#### 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

**Rosuvastatine** SUN 10 mg & 20 mg

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Équivalent en Rosuvastatine ..... 10 mg

Par comprimé pelliculé

**Rosuvastatine** SUN 20 mg

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Équivalent en Rosuvastatine ..... 20 mg

Par comprimé pelliculé

**Les autres composants sont :** Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Dycopropol, Hydroxy Rose 03B2402

**Excipient à effet notable :** Lactose.

#### 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

La substance active de **Rosuvastatine** SUN est la rosuvastatine calcique qui appartient au groupe des médicaments appétisants ATC : C10A0A?

#### 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

**Rosuvastatine** SUN est indiqué dans :

**Le traitement des hypercholestérolémies :**

Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type IIa) incluant les hypercholestérolémies familiales heterozygotiques) ou dyslipidémies mixtes (type IIb), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.

Hypercholestérolémie familiale homozygot, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipidémiant (notamment l'aphérisè des LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

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

#### 5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

##### Instructions pour la posologie

Il faut prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

##### Posologie. Mode et/ou voie(s) d'administration. Fréquence d'administration et Durée du traitement

Doses usuelles chez les adultes

Si vous prenez **Rosuvastatine** SUN pour un taux de cholestérol élevé :

##### Dose initiale

Votre traitement avec **Rosuvastatine** SUN doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

**Le choix de la dose initiale dépend de :**

- Votre taux de cholestérol;
- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
- Facteur de risque rends plus sensible à certains effets indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose initiale qui vous est le mieux adaptée.

**Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :**

- D'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).
- Age de plus de 70 ans.
- Présentant une insuffisance rénale modérée.
- présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

**Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :**

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Vous pouvez commencer avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une augmentation peut être nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébral vasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez **Rosuvastatine** SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé y sont liés :

La posologie recommandée est de 10 mg par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez un des facteurs mentionnés ci-dessous.

**Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans.**

La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de **Rosuvastatine** SUN. La dose maximale de **Rosuvastatine** SUN est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de **Rosuvastatine** SUN n'est pas recommandée chez les enfants.

##### Mode d'administration

Avez une chaque comprimé en enlever avec de l'eau.

**Rosuvastatine** SUN doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, cela vous évitera d'oublier de le prendre.

##### Contrôle régulier du taux de cholestérol

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de **Rosuvastatine** SUN jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

#### 6. CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.
- Si vous êtes enceinte, si vous allez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin : il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par **Rosuvastatine** SUN.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires aigus (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées).
- Si vous prenez le clopidogrel (utilisé par exemple lors de greffes d'organes).

#### 7. EFFETS INDESIRABLES

TOUTES LES MEDICAMENTS, CE MEDICAMENT PEUT PROVOQUER DES EFFETS INDESIRABLES. MUSILOS NE SURVIENT PAS SYSTEMATIQUEMENT CHEZ TOUT LE MONDE.

Il est important que vous soyez informé des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre **Rosuvastatine** SUN et consulter immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.
- Démangeaison sévère de la peau ou des cheveux.

Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes. Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolysie).

**Effets indésirables très peu fréquents (entre 1 cas sur 100 et 1 cas sur 1000 patients)**

- Maux de tête.
- Douleurs d'estomac,
- Constipation,
- Sensation de malaise,
- Douleurs musculaires,
- Sensation de faiblesse,
- Sensations vertigineuses,
- Augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg – ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement.
- Diabète : il est plus probable si vous avez des taux élevés de sucre et de graisses dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une tension artérielle élevée. Votre médecin vous suivra pendant que vous prenez ce traitement de **Rosuvastatine** SUN.

**Effets indésirables très rares (entre 1 cas sur 1000 et 1 cas sur 10 000 patients)**

- Réactions allergiques graves : elles peuvent se manifester par un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge avec difficultés à aspirer et respirer, une démarcation sévère de la peau (avec des cloques). Si vous ressentez ces signes, vous devez arrêter de prendre **Rosuvastatine** SUN et consulter immédiatement un médecin.
- Atteintes des muscles chez l'adulte. Par mesure de précaution, si vous ressentez des douleurs musculaires

inhabituelles qui durent normalement longtemps, arrêtez de prendre **Rosuvastatine** SUN et consultez votre médecin immédiatement.

• Douleur sévère au niveau de l'estomac (inflammation du pancréas).

• Augmentation des enzymes du foie dans le sang.

**Effets indésirables très rares (moins d'1 cas sur 10 000 patient(s))**

- Jaunisse (jaunissement de la peau et des yeux),
- Hépatite (inflammation du foie),
- Troubles dans les intestins,
- Attente des nerfs des bras et de vos jambes (tels que la douleur au niveau des articulations,
- Perte de mémoire,
- Augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme

**Effets indésirables de fréquence inconnue**

- Diarrée,
- Syndrome de Stevens-Johnson (réaction bulleuse partielles génitales),
- Toux,
- Essoufflement,
- Géranium (empoisonnement),
- Troubles du sommeil, y compris insomnie et cauchemars,
- Difficultés sexuelles,
- Dépression,
- Problèmes respiratoires, y compris toux persistante et/ou essoufflement ou fièvre,
- Attente des tendons,
- Un trouble musculaire qui est constant.

**SUN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT GÉNÉRALEMENT INCONNUS DANS CETTE NOTICE, VEUILLEZ CONSULTER VOTRE MÉDECIN.**

**8. MISSES EN GARDE SPÉCIALES ET PRECAUTIONS**

Si vous êtes concerné par l'une des deux situations (ou

De plus, vous devrez prendre un autre médicament du RO

• Vous avez une insuffisance rénale modérée (et/ou

• Vous avez des troubles de la thyroïde,

• Vous avez des douleurs musculaires répétées

problèmes musculaires ou si vous avez déjà pris

• Vous connaissez régulièrement des quantités i

• Vous êtes originaire asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien);

• Vous êtes déjà traité par un autre médicament at

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de **Rosuvastatine** SUN ; vous devez vérifier avec votre médecin ou pharmacien la dose de **Rosuvastatine** SUN avant de débuter le traitement.

Cherchez à faire une liste de tous les médicaments que vous prenez pour avoir un effet sur le foie, ceci est identifié par un simple test de recherche d'augmentation des enzymes du foie dans le sang. Pour cette raison, votre médecin pratiquera habituellement un test sanguin (bilan hépatique) avant le traitement et au cours du traitement.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous devez suivre attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter 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.

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

#### 9. INTERACTIONS

Prise ou utilisation d'autres médicaments:

Autres médicaments et **Rosuvastatine** SUN, comprimé pelliculé :

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

Dites à votre médecin si vous prenez les médicaments suivants : clopidogrel (utilisé lors de greffes d'organes), warfarine ou clopidogrel (ou tout autre médicament pour fluidifier le sang), fibrates (comme le gemfibrozile), le levothyroxine (utilisé pour augmenter les niveaux sanguins d'hormones de la thyroïde), un médicament utilisé pour neutraliser l'acidité de votre estomac (érythromycine, amoxicilline), acide gemfibrozile, acide pantethique, acide salicylique ou du ritonavir ou avec le lopinavir et/ou de l'atazanavir utilisé pour traiter l'infection au VIH – Reportez-vous à la rubrique « Avertissements et précautions ». Les effets de ces médicaments pourraient être modifiés par **Rosuvastatine** SUN ou pourraient modifier l'effet de **Rosuvastatine** SUN.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Vous pouvez prendre **Rosuvastatine** SUN avec ou sans aliments.

10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

#### Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas prendre **Rosuvastatine** SUN si vous êtes enceinte ou si vous allaitez. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez le traitement immédiatement et consultez votre médecin. Les femmes doivent éviter une grossesse pendant un traitement par **Rosuvastatine** SUN en utilisant un contraceptif adapté.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament/non modifié.

**DEMANDER CONSEIL À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT AUTRE MÉDICAMENT.**

#### 11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

La plupart des personnes peuvent conduire une voiture ou utiliser une machine lorsqu'ils prennent **Rosuvastatine** SUN, leur aptitude n'est pas affectée. Cependant, quelques personnes ont des vertiges lors du traitement par **Rosuvastatine** SUN. Si vous éprouvez des vertiges, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser une machine.

#### 12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SUROSAGE

Consultez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous allez à l'hôpital ou recevez un traitement pour une autre cause, prévenez l'équipe médicale que vous prenez **Rosuvastatine** SUN.

#### 13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Ne vous inquiétez pas, prenez seulement votre prochaine dose au bon moment. Ne prenez pas de double dose pour compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

#### 14. RISQUE DE SYNDROME DE SEVERAGE

Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter **Rosuvastatine** SUN car votre taux de cholestérol devrait encore augmenter.

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

#### Conditions de prescription et de délivrance :

Tenir hors de la portée des enfants.

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

#### Date de Révision : Avril 2018

Titulaire de l'AMM au Maroc

SUN PHARMACEUTICALS MOROCCO LLC

169, Avenue Hassan 1er, 2070 Casablanca.

Fabricant par :

Les laboratoires AFRIC-PHAR

Route régionale n°322 – Km 12,400

Ans Harouda 28630 Casablanca

**ROSUVAS® SUN 10 mg**

Boite de 30 comprimés pelliculés



6 118000 380641

Lot n°:

EXP:

PPV:

157 DH 80

votre médecin.

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

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

**Rosuvastatine** SUN 10 mg & 20 mg

#### 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

**Rosuvastatine** SUN 10 mg & 20 mg

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Équivalent en Rosuvastatine ..... 10 mg

Par comprimé pelliculé

**Rosuvastatine** SUN 20 mg

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Équivalent en Rosuvastatine ..... 20 mg

Par comprimé pelliculé

**Les autres composants sont :** Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Dycopropol, Hydroxy Rose 03B2402

**Excipient à effet notable :** Lactose.

#### 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

La substance active de **Rosuvastatine** SUN est la rosuvastatine calcique qui appartient au groupe des médicaments appétisants ATC : C10A0A?

#### 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

**Rosuvastatine** SUN est indiqué dans :

**Le traitement des hypercholestérolémies :**

Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type IIa) incluant les hypercholestérolémies familiales heterozygotiques) ou dyslipidémies mixtes (type IIb), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.

Hypercholestérolémie familiale homozygot, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipidémiant (notamment l'aphérisè des LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

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

#### 5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

**Instructions pour la posologie :**

Il faut à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

**Posologie. Mode et/ou voie(s) d'administration. Fréquence d'administration et Durée du traitement**

Doses usuelles chez les adultes

Si vous prenez **Rosuvastatine** SUN pour un taux de cholestérol élevé :

**Dose initiale :**

Votre traitement avec **Rosuvastatine** SUN doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

**Le choix de la dose initiale dépend de :**

• Votre taux de cholestérol;

• Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

• Facteur de risque rends plus sensible à certains effets indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose initiale qui vous est le mieux adaptée.

**Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :**

• D'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).

• Age de plus de 70 ans.

• Présentant une insuffisance rénale modérée.

• présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

**Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :**

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Vous pouvez commencer avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une augmentation de dose est nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébral vasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez **Rosuvastatine** SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé y sont liés :

• La posologie recommandée est de 10 mg par jour. Consignez votre médecin pour décider d'utiliser une dose plus élevée si vous avez un des facteurs mentionnés ci-dessous.

**Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans.**

La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de **Rosuvastatine** SUN. La dose maximale de **Rosuvastatine** SUN est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de **Rosuvastatine** SUN n'est pas recommandée chez les enfants.

**Mode d'administration :**

Avez une chaque comprimé en enlever avec de l'eau.

**ROSUVASTATINE** SUN doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, cela vous évitera d'oublier de le prendre.

**Contrôle régulier du taux de cholestérol :**

Il est important que vous retournez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de **Rosuvastatine** SUN jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

#### 6. CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants:

• Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.

• Si vous êtes enceinte, si vous allez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin : il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par **Rosuvastatine** SUN.

• Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.

• Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).

• Si vous avez des troubles musculaires appartenant à la myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées).

• Si vous prenez le clopidogrel (utilisé lors de greffes d'organes).

#### 7. EFFETS INDESIRABLES

TOUTES LES MEDICAMENTS, CE MEDICAMENT PEUT PROVOQUER DES EFFETS INDESIRABLES.

MALGRE LEURS NE SURVIENT PAS SYSTEMATIQUEMENT CHEZ TOUT LE MONDE.

Il est important que vous soyez informé des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre **Rosuvastatine** SUN et consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

• Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.

• Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.

• Démangeaison sévère de la peau ou des cheveux.

• Sensation de faiblesse,

• Sensations vertigineuses,

• Augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg – ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement.

• Diabète : Il est plus probable si vous avez des taux élevés de sucre et de graisses dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une tension artérielle élevée. Votre médecin vous suivra pendant que vous prenez ce traitement de **Rosuvastatine** SUN.

**Effets indésirables très peu fréquents (entre 1 cas sur 100 et 1 cas sur 1000 patients)**

• Réactions allergiques graves : elles peuvent se manifester par un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge avec difficultés à aspirer et respirer, une démarcation sévère de la peau (avec des cloques). Si vous ressentez ces signes, vous devez arrêter de prendre **Rosuvastatine** SUN et consulter immédiatement un médecin.

• Atteintes des muscles chez l'adulte. Par mesure de précaution, si vous ressentez des douleurs musculaires

inhabituelles qui durent normalement longtemps, arrêtez de prendre **Rosuvastatine** SUN et consultez votre médecin immédiatement.

• Douleur sévère au niveau de l'estomac (inflammation du pancréas).

• Augmentation des enzymes du foie dans le sang.

**Effets indésirables très rares (moins d'1 cas sur 10 000 patients)**

• Jaunisse (jaunissement de la peau et des yeux),

• Hépatite (inflammation du foie),

• Troubles dans les intestins,

• Attente des nerfs des bras et de vos jambes (tels que

• Douleur au niveau des articulations,

• Perte de mémoire,

• Augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme

• Effets indésirables de fréquence inconnue

• Diarrée,

• Syndrome de Stevens-Johnson (réaction bulleuse

parties génitales),

• Toux,

• Essoufflement,

• Gêne sexuelle (diminution),

• Troubles du sommeil, y compris insomnie et cauchemars,

• Difficultés sexuelles,

• Dépression,

• Problèmes respiratoires, y compris toux persistante et/ou essoufflement ou fièvre,

• Attente des tendons,

• Un trouble musculaire qui est constant.

**SUN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT GÉNÉRALEMENT INCONNU**

**NON MENTIONNÉS DANS CETTE NOTICE, VEUILLEZ**

**ROSUVAS® SUN 10 mg**

Boîte de 30 comprimés pelliculés



6 118000 380641

Lot n°:

EXP:

PPV:

157 DH 80

www.medicament.com

#### 5. AVERTISSEMENTS ET PRÉCAUTIONS

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations (ou

De plus, vous devrez prendre un contraceptif oral :

• Vous avez une insuffisance rénale modérée

• Vous avez des troubles des muscles

• Vous avez déjà traité par un autre médicament au

• Vous êtes concerné par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de **Rosuvastatine** SUN ; vous devez vérifier avec votre médecin ou pharmacien la dose de **Rosuvastatine** SUN avant de débuter le traitement.

Cher parent, si vous êtes enceinte, les stades peuvent avoir un effet sur le fœus, ceci est identifié par un simple test de recherche d'augmentation des enzymes du foie dans le sang. Pour cette raison, votre médecin pratiquera habituellement un test sanguin (bilan hépatique) avant le traitement et au cours du traitement.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, ou si vous avez un taux élevé de glucose dans le sang, un médicament, un antidiabétique, ou un médicament utilisant le glibenclamide, le gliclazide, ou un inhibiteur de l'enzyme de conversion (ACE), ou un inhibiteur de l'enzyme de l'angiotensine (IEA), ou un médicament utilisant le metformine ou le canagliflozin ou l'empagliflozin ou l'azatinavir pour traiter l'infection au VIH – Reportez-vous à la rubrique « Avertissements et précautions ». Les effets de ces médicaments pourraient être modifiés par **Rosuvastatine** SUN ou pourraient modifier l'effet de **Rosuvastatine** SUN.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Vous pouvez prendre **Rosuvastatine** SUN avec ou sans aliments.

#### 6. INTERACTIONS

Pour ou contre l'utilisation d'autres médicaments:

Autres médicaments et **Rosuvastatine** SUN, comprimé pelliculé :

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

Dites à votre médecin si vous prenez les médicaments suivants : clopidogrel (utilisé lors de greffes d'organes), warfarine ou clopidogrel (ou tout autre médicament pour fluidifier le sang), fibrates (comme le gemfibrozile), le fenofibrate, ou le bezafibrate, ou l'orlistat (utilisé pour perdre du poids), un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEA), un inhibiteur de l'enzyme de l'angiotensine (IEA), acide gemfibrozile, acide fenofibrate, acide bezafibrate, acide orlistat, ou l'atorvastatine ou du lopinavir ou de l'azatinavir utilisé pour traiter l'infection au VIH – Reportez-vous à la rubrique « Avertissements et précautions ». Les effets de ces médicaments pourraient être modifiés par **Rosuvastatine** SUN ou pourraient modifier l'effet de **Rosuvastatine** SUN.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Vous pouvez prendre **Rosuvastatine** SUN avec ou sans aliments.

#### 10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

##### Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas prendre **Rosuvastatine** SUN si vous êtes enceinte ou si vous allaitez. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez le traitement immédiatement et consultez votre médecin. Les femmes doivent éviter une grossesse pendant un traitement par **Rosuvastatine** SUN en utilisant un contraceptif adapté.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament/non modifié.

**DEMANDEZ CONSEIL À VOTRE MéDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT AUTRE MÉDICAMENT.**

#### 11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VÉHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

La plupart des personnes peuvent conduire une voiture ou utiliser une machine lorsqu'ils prennent **Rosuvastatine** SUN, leur aptitude n'est pas affectée. Cependant, quelques personnes ont des vertiges lors du traitement par **Rosuvastatine** SUN. Si vous éprouvez des vertiges, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser une machine.

#### 12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SUROSAGE

Consultez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous allez à l'hôpital ou recevez un traitement pour une autre cause, prévenez l'équipe médicale que vous prenez **Rosuvastatine** SUN.

#### 13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Ne vous inquiétez pas, prenez seulement votre prochaine dose au bon moment. Ne prenez pas de double dose pour compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

#### 14. RISQUE DE SYNDROME DE SEVERAGE

Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter **Rosuvastatine** SUN car votre taux de cholestérol devrait encore augmenter.

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

#### Conditions de prescription et de délivrance :

Tenir hors de la portée des enfants.

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

#### Date de Révision : Avril 2018

Titulaire de l'AMM au Maroc

SUN PHARMACEUTICALS MOROCCO LLC

169, Avenue Hassan 1er, 2070 Casablanca.

Fabricant par :

Les laboratoires AFRIC-PHAR

Route régionale n° 322 – Km 12,400

Ans Harouda 28650 Casablanca

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

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

**Rosuvastatine** SUN 10 mg & 20 mg

#### 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

**Rosuvastatine** SUN 10 mg & 20 mg

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Équivalent en Rosuvastatine ..... 10 mg

Par comprimé pelliculé

**Rosuvastatine** SUN 20 mg

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Équivalent en Rosuvastatine ..... 20 mg

Par comprimé pelliculé

**Les autres composants sont :** Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Dycopropol, Hydroxy Rose 03B2402

**Excipient à effet notable :** Lactose.

#### 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

La substance active de **Rosuvastatine** SUN est la rosuvastatine calcique qui appartient au groupe des médicaments appétisants ATC : C10A0A?

#### 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

**Rosuvastatine** SUN est indiqué dans :

**Le traitement des hypercholestérolémies :**

Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type IIa) incluant les hypercholestérolémies familiales heterozygotiques) ou dyslipidémies mixtes (type IIb), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.

Hypercholestérolémie familiale homozygot, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipidémiant (notamment l'aphérisè des LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

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

#### 5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

##### Instructions pour la posologie

Il faut prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

##### Posologie. Mode et/ou voie(s) d'administration. Fréquence d'administration et Durée du traitement

Doses usuelles chez les adultes

Si vous prenez **Rosuvastatine** SUN pour un taux de cholestérol élevé :

##### Dose initiale

Votre traitement avec **Rosuvastatine** SUN doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

**Le choix de la dose initiale dépend de :**

- Votre taux de cholestérol;
- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
- Facteur de risque rends plus sensible à certains effets indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose initiale qui vous est le mieux adaptée.

**Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :**

- D'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).
- Age de plus de 70 ans.
- Présentant une insuffisance rénale modérée.
- présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

**Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :**

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Vous pouvez commencer avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une augmentation peut être nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébral vasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez **Rosuvastatine** SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé y sont liés :

La posologie recommandée est de 10 mg par jour. Consignez votre médecin pour décider d'utiliser une dose plus élevée si vous avez un des facteurs mentionnés ci-dessous.

**Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans.**

La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de **Rosuvastatine** SUN. La dose maximale de **Rosuvastatine** SUN est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de **Rosuvastatine** SUN n'est pas recommandée chez les enfants.

##### Mode d'administration

Avez une chaque comprimé en enlever avec de l'eau.

**Rosuvastatine** SUN doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, cela vous évitera d'oublier de le prendre.

##### Contrôle régulier du taux de cholestérol

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de **Rosuvastatine** SUN jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

#### 6. CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.
- Si vous êtes enceinte, si vous allez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin : il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par **Rosuvastatine** SUN.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires aigus (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées).
- Si vous prenez le clopidogrel (utilisé par exemple lors de greffes d'organes).

#### 7. EFFETS INDESIRABLES

TOUTES LES MEDICAMENTS, CE MEDICAMENT PEUT PROVOQUER DES EFFETS INDESIRABLES. MARS NE SURVIENT PAS SYSTEMATIQUEMENT CHEZ TOUT LE MONDE.

Il est important que vous soyez informé des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre **Rosuvastatine** SUN et consulter immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.
- Démangeaison sévère de la peau ou des cheveux.

Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes. Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolysie).

**Effets indésirables très peu fréquents (entre 1 cas sur 100 et 1 cas sur 1000 patients)**

- Maux de tête.
- Douleurs d'estomac,
- Constipation,
- Sensation de malaise,
- Douleurs musculaires,
- Sensation de faiblesse,
- Sensations vertigineuses,
- Augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg – ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement.
- Diabète : Il est plus probable si vous avez des taux élevés de sucre et de graisses dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une tension artérielle élevée. Votre médecin vous suivra pendant que vous prenez ce traitement de **Rosuvastatine** SUN.

**Effets indésirables très rares (entre 1 cas sur 1000 et 1 cas sur 10 000 patients)**

- Réactions allergiques graves : elles peuvent se manifester par un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge avec difficultés à aspirer et respirer, une démarcation sévère de la peau (avec des cloques). Si vous ressentez ces signes, vous devez arrêter de prendre **Rosuvastatine** SUN et consulter immédiatement un médecin.
- Atteintes des muscles chez l'adulte. Par mesure de précaution, si vous ressentez des douleurs musculaires

inhabituelles qui durent normalement longtemps, arrêtez de prendre **Rosuvastatine** SUN et consultez votre médecin immédiatement.

• Douleur sévère au niveau de l'estomac (inflammation du pancréas).

• Augmentation des enzymes du foie dans le sang.

**Effets indésirables très rares (moins d'1 cas sur 10 000 patient(s))**

• Jaunisse (jaunissement de la peau et des yeux),

• Hépatite (inflammation du foie),

• Troubles des nerfs dans les bras et les jambes (tels que

• Douleur au niveau des articulations,

• Perte de mémoire,

• Augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme

• Effets indésirables de fréquence inconnue

• Diarrée,

• Syndrome de Stevens-Johnson (réaction bulleuse

parties génitales),

• Toux,

• Essoufflement,

• Gêne sexuelle (diminution),

• Troubles du sommeil, y compris insomnie et cauchemars,

• Difficultés sexuelles,

• Dépression,

• Problèmes respiratoires, y compris toux persistante et/ou essoufflement ou fièvre,

• Atteinte des tendon(s),

• Un trouble musculaire qui est constant.

**SUN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT GÉNÉRALEMENT INCONNUS DANS CETTE NOTICE, VEUILLEZ**

**8. MISSES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS**

Si vous êtes concerné par l'une des situations (ou

De plus, vous devrez arrêter de prendre **Rosuvastatine** SUN.

• Vous avez une insuffisance rénale modérée (et

• Vous avez des troubles de la thyroïde,

• Vous avez des douleurs musculaires répétées

problèmes musculaires ou si vous avez déjà pris

des médicaments pour abaisser les taux de cholestérol,

• Vous commencez régulièrement des quantités i

• Vous êtes originaire asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien);

• Vous êtes déjà traité par un autre médicament at

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de **Rosuvastatine** SUN ; vous devez vérifier avec votre médecin ou pharmacien la dose de **Rosuvastatine** SUN avant de débuter le traitement.

Cher parent ou tuteur : les statines peuvent avoir un effet sur le foie, ceci est identifié par un simple test de recherche d'augmentation des enzymes du foie dans le sang. Pour cette raison, votre médecin pratiquera habituellement un test sanguin (bilan hépatique) avant traitement et au cours du traitement.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, ou si vous avez un autre problème de santé (gynécologique) ou de grâsses élevées dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée ou si vous avez une maladie cardiaque.

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

#### 9. INTERACTIONS

##### Prise ou utilisation d'autres médicaments:

Autres médicaments et **Rosuvastatine** SUN, comprimé pelliculé :

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

Dites à votre médecin si vous prenez les médicaments suivants : clopidogrel (utilisé lors de greffes d'organes), warfarine ou clopidogrel (ou tout autre médicament pour fluidifier le sang), fibrates (comme le gemfibrozile, le lecitinase ou le bezafibrate), un médicament pour abaisser les taux de cholestérol (l'ezetimibe), un médicament utilisé pour neutraliser l'acidité de vos estomacs (érythromycine, amoxicilline), acide folique et/ou anticoagulants, orlistat, rizatriptan ou du ritonavir ou de l'atazanavir utilisé pour traiter l'infection au VIH – Reportez-vous à la rubrique « Avertissements et précautions ». Les effets de ces médicaments pourraient être modifiés par **Rosuvastatine** SUN ou pourraient modifier l'effet de **Rosuvastatine** SUN.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Vous pouvez prendre **Rosuvastatine** SUN avec ou sans aliments.

#### 10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

##### Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas prendre **Rosuvastatine** SUN si vous êtes enceinte ou si vous allaitez. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez le traitement immédiatement et consultez votre médecin. Les femmes doivent éviter une grossesse pendant un traitement par **Rosuvastatine** SUN en utilisant un contraceptif adapté.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament/non modifié.

**DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT MEDICAMENT.**

#### 11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

La plupart des personnes peuvent conduire une voiture ou utiliser une machine lorsqu'ils prennent **Rosuvastatine** SUN, leur aptitude n'est pas affectée. Cependant, quelques personnes ont des vertiges lors du traitement par **Rosuvastatine** SUN. Si vous éprouvez des vertiges, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser une machine.

#### 12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SUROSAGE

Consultez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous allez à l'hôpital ou recevez un traitement pour une autre cause, prévenez l'équipe médicale que vous prenez **Rosuvastatine** SUN.

#### 13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Ne vous inquiétez pas, prenez seulement votre prochaine dose au bon moment. Ne prenez pas de double dose pour compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

#### 14. RISQUE DE SYNDROME DE SEVERAGE

Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter **Rosuvastatine** SUN car votre taux de cholestérol devrait encore augmenter.

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

##### Conditions de prescription et de délivrance :

Tenir hors de la portée des enfants.

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

##### Date de Révision : Avril 2018

Titulaire de l'AMM au Maroc

SUN PHARMACEUTICALS MOROCCO LLC

169, Avenue Hassan 1er, 2070 Casablanca.

Fabricant par :

Les laboratoires AFRIC-PHAR

Route régionale n°322 – Km 12,400

Ans Harouda 28650 Casablanca

**ROSUVAS® SUN 10 mg**

Boite de 30 comprimés pelliculés



6 118000 380641

Lot n°:

EXP:

PPV:

157 DH 80

www.medicament.ma

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

Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

#### 1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

**Rosuvastatine** SUN 10 mg & 20 mg

#### 2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

**Rosuvastatine** SUN 10 mg & 20 mg

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Équivalent en Rosuvastatine ..... 10 mg

Par comprimé pelliculé

**Rosuvastatine** SUN 20 mg

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Équivalent en Rosuvastatine ..... 20 mg

Par comprimé pelliculé

**Les autres composants sont :** Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Dycopropol, Hydroxy Rose 03B2402

**Excipient à effet notable :** Lactose.

#### 3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

La substance active de **Rosuvastatine** SUN est la rosuvastatine calcique qui appartient au groupe des médicaments appétisants ATC : C10A0A?

#### 4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

**Rosuvastatine** SUN est indiqué dans :

**Le traitement des hypercholestérolémies :**

Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type IIa) incluant les hypercholestérolémies familiales heterozygotiques) ou dyslipidémies mixtes (type IIb), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.

Hypercholestérolémie familiale homozygot, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipidémiant (notamment l'aphérisè des LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

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

#### 5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

##### Instructions pour la posologie

Il faut prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

##### Posologie. Mode et/ou voie(s) d'administration. Fréquence d'administration et Durée du traitement

Doses usuelles chez les adultes

Si vous prenez **Rosuvastatine** SUN pour un taux de cholestérol élevé :

##### Dose initiale

Votre traitement avec **Rosuvastatine** SUN doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

**Le choix de la dose initiale dépend de :**

- Votre taux de cholestérol;
- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
- Facteur de risque rends plus sensible à certains effets indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose initiale qui vous est le mieux adaptée.

**Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :**

- D'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).
- Age de plus de 70 ans.
- Présentant une insuffisance rénale modérée.
- présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

**Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :**

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Vous pouvez commencer avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une augmentation peut être nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébral vasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez **Rosuvastatine** SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé y sont liés :

La posologie recommandée est de 10 mg par jour. Consignez votre médecin pour décider d'utiliser une dose plus élevée si vous avez un des facteurs mentionnés ci-dessous.

**Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans.**

La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de **Rosuvastatine** SUN. La dose maximale de **Rosuvastatine** SUN est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de **Rosuvastatine** SUN n'est pas recommandée chez les enfants.

##### Mode d'administration

Avez une chaque comprimé en enlever avec de l'eau.

**Rosuvastatine** SUN doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, cela vous évitera d'oublier de le prendre.

##### Contrôle régulier du taux de cholestérol

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de **Rosuvastatine** SUN jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

#### 6. CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.
- Si vous êtes enceinte, si vous allez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin : il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par **Rosuvastatine** SUN.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires aigus (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées).
- Si vous prenez le clopidogrel (utilisé par exemple lors de greffes d'organes).

#### 7. EFFETS INDESIRABLES

TOUTES LES MEDICAMENTS, CE MEDICAMENT PEUT PROVOQUER DES EFFETS INDESIRABLES. MUSILOS NE SURVIENT PAS SYSTEMATIQUEMENT CHEZ TOUT LE MONDE.

Il est important que vous soyez informé des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre **Rosuvastatine** SUN et consulter immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.
- Démangeaison sévère de la peau ou des cheveux.

Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes. Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolysie).

**Effets indésirables très peu fréquents (entre 1 cas sur 10 et 1 cas sur 100 patients)**

- Maux de tête.
- Douleurs d'estomac,
- Constipation,
- Sensation de malaise,
- Douleurs musculaires,
- Sensation de faiblesse,
- Sensations vertigineuses,
- Augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg – ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement.
- Diabète : Il est plus probable si vous avez des taux élevés de sucre et de graisses dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une tension artérielle élevée. Votre médecin vous suivra pendant que vous prenez ce traitement de **Rosuvastatine** SUN.

**Effets indésirables très rares (entre 1 cas sur 1000 et 1 cas sur 10 000 patients)**

- Réactions allergiques graves : elles peuvent se manifester par un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge avec difficultés à aspirer et respirer, une démarcation sévère de la peau (avec des cloques). Si vous ressentez ces signes, vous devez arrêter de prendre **Rosuvastatine** SUN et consulter immédiatement un médecin.
- Atteintes des muscles chez l'adulte. Par mesure de précaution, si vous ressentez des douleurs musculaires

inhabituelles qui durent normalement longtemps, arrêtez de prendre **Rosuvastatine** SUN et consultez votre médecin immédiatement.

• Douleur sévère au niveau de l'estomac (inflammation du pancréas).

• Augmentation des enzymes du foie dans le sang.

**Effets indésirables très rares (moins d'1 cas sur 10 000 patient(s))**

- Jaunisse (jaunissement de la peau et des yeux),
- Hépatite (inflammation du foie),
- Troubles dans les intestins,
- Attente des nerfs des bras et de vos jambes (tels que la douleur dans les articulations, la perte de mémoire, l'augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme et la diarrhée),
- Perte de mémoire,
- Augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme.

**Effets indésirables de fréquence inconnue**

- Diarrhée,
- Syndrome de Stevens-Johnson (réaction bulleuse partielles génitales),
- Toux,
- Essoufflement,
- Géranium (maladie),
- Troubles du sommeil, y compris insomnie et cauchemars,
- Difficultés sexuelles,
- Dépression,
- Problèmes respiratoires, y compris toux persistante et/ou essoufflement ou fièvre,
- Atteinte des tendons,
- Un syndrome musculaire qui est constant.

**SUN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT GÉNÉRALEMENT INCONNU**  
NON MENTIONNÉS DANS CETTE NOTICE, VEUILLEZ

**8. MISSES EN GARDE SPÉCIALES ET PRECAUTIONS**

Si vous êtes concerné par l'une des deux situations (ou

De plus, vous devrez prendre un contraceptif oral de **Rosuvastatine** SUN :

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (et/ou
- Vous avez des troubles de la thyroïde,
- Vous avez des douleurs musculaires répétées

problèmes musculaires ou si vous avez déjà pris des médicaments qui abaissent les taux de cholestérol,

• Vous commencez régulièrement des quantités supplémentaires particulièrement si vous ne vous sentez pas bien ou si vous avez de la fièvre ; informez également votre médecin ou votre pharmacien.

• Vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissez le taux de cholestérol appelé fibrate ; veuillez consulter les instructions contenues dans la notice et ce, même si vous avez déjà pris dans le passé un médicament contenant le fibrate.

• Vous prenez un médicament pour traiter l'infection au VIH, par exemple du ritonavir avec lopinavir et/ou atazanavir, reportez-vous à la rubrique « Autres médicaments et **Rosuvastatine** SUN ».

• Si vous prenez des antibiotiques contenant l'acide fusidique (à savoir avec le gemfibrozil, reportez-vous à la rubrique « Autres médicaments et **Rosuvastatine** SUN »).

Enfants et adolescents

• Enfant : Si vous êtes un enfant âgé de moins de 6 ans : **Rosuvastatine** SUN ne doit pas être donné aux enfants de moins de 6 ans ;

• Si le patient est âgé de moins de 18 ans : la dose de 40 mg ne doit pas être utilisée chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans ;

• Si vous avez plus de 70 ans (votre médecin a besoin de choisir la dose initiale de **Rosuvastatine** SUN adaptée pour les personnes âgées) ;

• Si vous avez une insuffisance respiratoire grave ;

• Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ; (votre médecin a besoin de choisir la dose initiale de **Rosuvastatine** SUN adaptée pour vous).

• Si vous êtes concerné par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de **Rosuvastatine** SUN ; vous devez vérifier avec votre médecin ou pharmacien la dose de **Rosuvastatine** SUN avant de débuter le traitement.

Cher parent, si vous êtes un parent, les statines peuvent avoir un effet sur le foie, ceci est identifié par un simple test de recherche d'augmentation des enzymes du foie dans le sang. Pour cette raison, votre médecin pratiquera habituellement un test sanguin (bilan hépatique) avant le traitement et au cours du traitement.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous devez suivre attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un diabète si vous avez une teneur de sucre (glycémie) et de graisses élevées dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. **EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

#### 9. INTERACTIONS

##### Prise ou utilisation d'autres médicaments:

Autres médicaments et **Rosuvastatine** SUN, comprimé pelliculé :

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

Dites à votre médecin si vous prenez les médicaments suivants : clopidogrel (utilisé lors de greffes d'organes), warfarine ou clopidogrel (ou tout autre médicament pour fluidifier le sang), fibrates (comme le gemfibrozil), le levothyroxine (utilisé pour augmenter les niveaux sanguins d'hormone thyroïdienne), l'ézetimibe, un médicament utilisé pour neutraliser l'accès de votre estomac (érythromycine, amoxicilline), acide gemfibrozil, acide fenofibrat, acide fenofibric, acide gemfibrotyle, ou du ritonavir avec le lopinavir et/ou de l'atazanavir (utilisé pour traiter l'infection au VIH – Reportez-vous à la rubrique « Avertissements et précautions »). Les effets de ces médicaments pourraient être modifiés par **Rosuvastatine** SUN ou pourraient modifier l'effet de **Rosuvastatine** SUN.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Vous pouvez prendre **Rosuvastatine** SUN avec ou sans aliments.

#### 10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

##### Grossesse et allaitement

Vous ne devez pas prendre **Rosuvastatine** SUN si vous êtes enceinte ou si vous allaitez. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez le traitement immédiatement et consultez votre médecin. Les femmes doivent éviter une grossesse pendant un traitement par **Rosuvastatine** SUN en utilisant un contraceptif adapté.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament/non modifié.

**DEMANDER CONSEIL A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE TOUT AUTRE MEDICAMENT.**

#### 11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

La plupart des personnes peuvent conduire une voiture ou utiliser une machine lorsqu'ils prennent **Rosuvastatine** SUN, leur aptitude n'est pas affectée. Cependant, quelques personnes ont des vertiges lors du traitement par **Rosuvastatine** SUN. Si vous éprouvez des vertiges, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser une machine.

#### 12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SUROSAGE

Consultez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous allez à l'hôpital ou recevez un traitement pour une autre cause, prévenez l'équipe médicale que vous prenez **Rosuvastatine** SUN.

#### 13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Ne vous inquiétez pas, prenez seulement votre prochaine dose au bon moment. Ne prenez pas de double dose pour compenser celle que vous avez oubliée de prendre.

#### 14. RISQUE DE SYNDROME DE SEVERAGE

Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter **Rosuvastatine** SUN car votre taux de cholestérol devrait encore augmenter.

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

##### Conditions de prescription et de délivrance :

Tenir hors de la portée des enfants.

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

##### Date de Révision : Avril 2018

Titulaire de l'AMM au Maroc

SUN PHARMACEUTICALS MOROCCO LLC

169, Avenue Hassan 1er, 2070 Casablanca.

Fabricant par :

Les laboratoires AFRIC-PHAR

Route régionale n°322 – Km 12,400

Ans Harouda 28650 Casablanca

**ROSUVAS® SUN 10 mg**

Boite de 30 comprimés pelliculés



6 118000 380641

Lot n°:

EXP:

PPV:

157 DH 80

www.medicament.ma