

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

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Biologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

Rééducation :

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

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

Dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

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.

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° P19- 063118

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3686

Société : Royal Air Maroc (R.A.M.)

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : CHERATE - OMAR

Date de naissance : 21/01/1951

Adresse : IMB EL NEED Residence ELWAHDA

Tél. : 0600747007

Total des frais engagés : 5052,00

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 24 NOV 2020

Nom et prénom du malade : CHERATE

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : diabète type 2

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Le : 09/11/2020

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
24 NOV 2020		5	250,00	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie IBN ROCHD Dr. LHACHIMI HAFSA 30, Rue Moulay Ismaïl Laazhar BERRECHIDJ - Tél: 0522 32 73 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

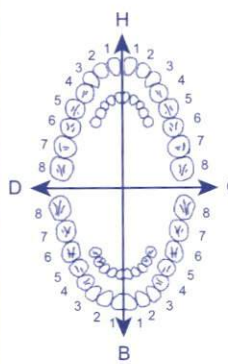
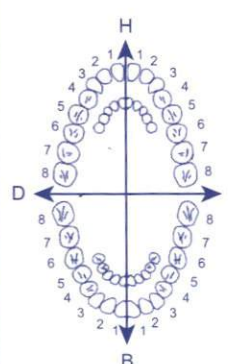
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Abderrahim Bokhamy

SPECIALISTE EN ENDOCRINOLOGIE
ET MALADIES METABOLIQUES

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

Berrechid, le 24 NOV 2020

CHE R A T E

omar

393.00 x 6

- Januvia 1000 (S.V.)

125.00 x 12

- co - amarel 500 (S.V.)

157.80 x 6

- Rosuvastatin 20 (S.V.)

tt de
6 mois

1 ch 1/2

4804.80

الدكتور عبد الرحيم بخاسي

اختصاصي في أمراض السكري
الغدد و التغذية

Pharmacie IBN ROCHD
Dr. LHACHIMI HAFSA
30, Rue Moulay Idriss Laazhar
BERRECHID - Tél.: 0522 32 70 47



* 061011375*

Dr. Abderrahim BOKHAMY
Endocrinologue - Diabétologue
Av. Aït El Hadj - Berrechid - Tél.: 0522 32 70 47

شارع علال بن عبد الله - إقامة ابن خلدون - الباب رقم 4 (قرب القيسارية) - برشيد

هاتف العيادة : 05 22 328 787 - المحمول : 0666 352 104

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

hypoglycémiant ou à un 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 doivent pas utiliser ce médicament. L'efficacité et la sécurité de ce médicament n'ont pas été démontrées chez les enfants et 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 médecin

du
Un
être

Gro

Si vo

être e



Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une grossesse.

On ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel. Vous ne devez pas prendre ce médicament si vous allaitez ou envisagez d'allaiter.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'a pas d'effet, ou qu'un effet négligeable, sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, des cas d'étourdissements et de vertiges ont été rapportés, pouvant altérer votre

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

hypoglycémiant ou à un 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 doivent pas utiliser ce médicament. L'efficacité et la sécurité de ce médicament n'ont pas été démontrées chez les enfants et 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 médecin

du
Un
être

Gro

Si vo

être e



Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une grossesse.

On ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel. Vous ne devez pas prendre ce médicament si vous allaitez ou envisagez d'allaiter.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'a pas d'effet, ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, des cas d'étourdissements et de vertiges ont été rapportés, pouvant altérer votre

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

hypoglycémiant ou à un 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 doivent pas utiliser ce médicament. L'efficacité et la sécurité de ce médicament n'ont pas été démontrées chez les enfants et 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 médecin

du
Un
être

Gro

Si vo

être e



Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une grossesse.

On ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel. Vous ne devez pas prendre ce médicament si vous allaitez ou envisagez d'allaiter.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'a pas d'effet, ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, des cas d'étourdissements et de vertiges ont été rapportés, pouvant altérer votre

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

hypoglycémiant ou à un 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 doivent pas utiliser ce médicament. L'efficacité et la sécurité de ce médicament n'ont pas été démontrées chez les enfants et 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 médecin ou votre pharmacien si vous prenez :

du
Un
être

Gro

Si vo

être e



On ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel. Vous ne devez pas prendre ce médicament si vous allaitez, si vous planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une grossesse.

On ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel. Vous ne devez pas prendre ce médicament si vous allaitez, si vous planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une grossesse.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'a pas d'effet, ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, des cas d'étourdissements et de vertiges ont été rapportés, pouvant altérer votre

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

hypoglycémiant ou à un 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 doivent pas utiliser ce médicament. L'efficacité et la sécurité de ce médicament n'ont pas été démontrées chez les enfants et 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 médecin

du
Un
être

Gro

Si vo

être



Si vous allaitez, si vous êtes enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une grossesse.

On ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel. Vous ne devez pas prendre ce médicament si vous allaitez ou envisagez d'allaiter.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'a pas d'effet, ou qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, des cas d'étourdissements et de vertiges ont été rapportés, pouvant altérer votre

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

hypoglycémiant ou à un 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 doivent pas utiliser ce médicament. L'efficacité et la sécurité de ce médicament n'ont pas été démontrées chez les enfants et 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 médecin

du
Un
être

Gro

Si vo

être e



Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez, si vous planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament. Vous ne devez pas prendre ce médicament pendant une grossesse.

On ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel. Vous ne devez pas prendre ce médicament si vous allaitez ou envisagez d'allaiter.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'a pas d'effet, ou qu'un effet négligeable, sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, des cas d'étourdissements et de vertiges ont été rapportés, pouvant altérer votre

Co-Amarel®

Glimépéride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez 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 votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



6 118000 061854

Boîte de 30 comprimés pelliculés

à conserver à l'abri de la lumière

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépéride et le chlorhydrate de metformine.

✓ Un comprimé contient 2 mg de glimépéride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopovidone, 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 UTILISÉ ?

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 glimépéride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépéride 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 :

Veillez 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®

Glimépéride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez 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 votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



6 118000 061854

Boîte de 30 comprimés pelliculés

à conserver à l'abri de la lumière

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépéride et le chlorhydrate de metformine.

✓ Un comprimé contient 2 mg de glimépéride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopovidone, 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 UTILISÉ ?

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 glimépéride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépéride 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 :

Veillez 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®

Glimépéride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez 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 votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



6 118000 061854

Boîte de 30 comprimés pelliculés

à conserver à l'abri de la lumière

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépéride et le chlorhydrate de metformine.

✓ Un comprimé contient 2 mg de glimépéride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopovidone, 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 UTILISÉ ?

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 glimépéride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépéride 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 :

Veillez 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®

Glimépéride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez 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 votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



6 118000 061854

Boîte de 30 comprimés pelliculés

à conserver à l'abri de la lumière

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépéride et le chlorhydrate de metformine.

✓ Un comprimé contient 2 mg de glimépéride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopovidone, 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 UTILISÉ ?

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 glimépéride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépéride 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 :

Veillez 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®

Glimépéride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez 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 votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



6 118000 061854

Boîte de 30 comprimés pelliculés

à conserver à l'abri de la lumière

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépéride et le chlorhydrate de metformine.

✓ Un comprimé contient 2 mg de glimépéride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopovidone, 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 UTILISÉ ?

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 glimépéride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépéride 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 :

Veillez 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®

Glimépéride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez 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 votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



6 118000 061854

Boîte de 30 comprimés pelliculés

à conserver à l'abri de la lumière

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépéride et le chlorhydrate de metformine.

Un comprimé contient 2 mg de glimépéride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopovidone, 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 UTILISÉ ?

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 glimépéride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépéride 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 :

Veillez 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®

Glimépéride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez 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 votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



6 118000 061854

Boehringer Ingelheim

Boehringer Ingelheim

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépéride et le chlorhydrate de metformine.

✓ Un comprimé contient 2 mg de glimépéride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopovidone, 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 UTILISÉ ?

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 glimépéride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépéride 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 :

Veillez 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®

Glimépéride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez 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 votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



6 118000 061854

Boîte de 30 comprimés pelliculés

à conserver à l'abri de la lumière

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépéride et le chlorhydrate de metformine.

✓ Un comprimé contient 2 mg de glimépéride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopovidone, 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 UTILISÉ ?

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 glimépéride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépéride 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 :

Veillez 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®

Glimépéride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez 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 votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



6 118000 061854

Boîte de 30 comprimés pelliculés

à conserver à l'abri de la lumière

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépéride et le chlorhydrate de metformine.

✓ Un comprimé contient 2 mg de glimépéride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopovidone, 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 UTILISÉ ?

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 glimépéride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépéride 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 :

Veillez 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®

Glimépéride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez 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 votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



6 118000 061854

Boîte de 30 comprimés pelliculés

à conserver à l'abri de la lumière

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépéride et le chlorhydrate de metformine.

✓ Un comprimé contient 2 mg de glimépéride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopovidone, 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 UTILISÉ ?

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 glimépéride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépéride 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 :

Veillez 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®

Glimépéride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez 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 votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



6 118000 061854

Boehringer Ingelheim

Boehringer Ingelheim

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépéride et le chlorhydrate de metformine.

Un comprimé contient 2 mg de glimépéride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopovidone, 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 UTILISÉ ?

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 glimépéride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépéride 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 :

Veillez 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®

Glimépéride / chlorhydrate de Metformine

Comprimés pelliculés

Veillez 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 votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



6 118000 061854

Boîte de 30 comprimés pelliculés

à conserver à l'abri de la lumière

Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépéride et le chlorhydrate de metformine.

Un comprimé contient 2 mg de glimépéride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxyméthylamidon, povidone K 30, cellulose microcristalline, croscopovidone, 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 UTILISÉ ?

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 glimépéride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépéride 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 :

Veillez 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

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

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

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT ROSUVASTATIN SUN 10 mg & 20 mg

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT ROSUVASTATIN SUN 10 mg

La substance active est :
Rosuvastatine Calcique (DCI)
Equivalent en Rosuvastatine 10 mg

Par comprimé pelliculé
ROSUVASTATIN SUN 20 mg
La substance active est :
Rosuvastatine Calcique (DCI)
Equivalent en Rosuvastatine 20 mg

Par comprimé pelliculé
Les autres composants sont : Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Croscopolone
Pelliculage : Opadry Rose 03B24082
Excipient à effet notoire : Lactose

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

La substance active du médicament ROSUVASTATIN SUN est la rosuvasstatine calcique qui appartient au groupe des médicaments appelés statines. Code ATC : C10AA07

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

ROSUVASTATIN SUN est indiqué dans :
Le traitement des hypercholestérolémies
Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type Ia incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) 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 homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipémiants (notamment l'aphérase des LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.
La prévention des événements cardiovasculaires
Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients exposés 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 un bon usage
Lisez à chaque prise le 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 ROSUVASTATIN SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale
Votre traitement avec ROSUVASTATIN 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 dépendra de :

- Votre taux de cholestérol
- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
- Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.

Veillez 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).
- Âgés de plus de 70 ans.
- Présentant une insuffisance rénale modérée.

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

La recommandation de la 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.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 2 semaines est nécessaire pour évaluer l'efficacité d'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 vasculaire cérébral pour lesquels le taux de cholestérol n'a été suffisamment baissé avec 20 mg.

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

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'une des faibles fonctions mentionnées ci-dessus.

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 ROSUVASTATIN SUN. La dose maximale de ROSUVASTATIN SUN est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 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 ROSUVASTATIN SUN ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode d'administration
Prenez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

ROSUVASTATIN 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, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol
Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre ROSUVASTATIN 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.
- 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 (avec des cloques).

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 (rhabdomyolyses).

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

- Maux de tête,
- Douleurs d'estomac,
- Constipation,
- Sensation de malaise,
- Douleurs musculaires,
- Sentiment général 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 médicament.

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

- Eruption cutanée, démangeaisons, autres réactions cutanées.
- Augmentation des protéines dans les urines – ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement de ROSUVASTATIN SUN.

Effets indésirables 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 avaler et respirer, une démangeaison sévère de la peau.
- Si vous ressentez ces signes, vous devez arrêter de prendre ROSUVASTATIN 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 anormalement longtemps, arrêtez de prendre ROSUVASTATIN 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),
- Hépatites (inflammation du foie),
- Traces de sang dans les urines,
- Atteinte des nerfs de vos bras et de vos jambes (tels que la paralysie),
- Douleur au niveau des articulations,
- 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 aux parties génitales),
- Toux,
- Essoufflement,
- Edème (gonflement),
- Troubles du sommeil, y compris insomnie et cauchemar,
- Difficultés sexuelles,
- Dépression,
- Problèmes respiratoires, y compris toux persistante et/ou essoufflement ou fièvre,
- Atteinte des tendons.

• Une faiblesse musculaire qui est constante.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER LE TRAITEMENT, MAIS EN AVERTIR VOTRE MEDECIN.

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.
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 ROSUVASTATIN SUN 10 mg & 20 mg

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

ROSUVASTATIN SUN 10 mg

La substance active est :
Rosuvastatine Calcique (DCI)

Equivalent en Rosuvastatine : 10 mg

Par comprimé pelliculé

ROSUVASTATIN SUN 20 mg

La substance active est :
Rosuvastatine Calcique (DCI)

Equivalent en Rosuvastatine : 20 mg

Par comprimé pelliculé

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Croscopolone
Pelliculage : Opadry Rose 03B24082
Excipient à effet notoire : Lactose

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

La substance active de ROSUVASTATIN SUN est la rosuvasstatine calcique qui appartient au groupe des médicaments appelés statines. Code ATC : C10AA07

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

ROSUVASTATIN SUN est indiqué dans :

Le traitement des hypercholestérolémies

Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type Ia incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) 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 homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipémiants (notamment l'aphérase des LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

La prévention des événements cardiovasculaires

Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients exposés 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 un bon usage

Lisez à chaque prise le 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

Dose usuelle chez les adultes

Si vous prenez ROSUVASTATIN SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale

Votre traitement avec ROSUVASTATIN 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 dépendra de :

- Votre taux de cholestérol
- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
- Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.

Veillez 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).
- Âgés de plus de 70 ans.
- Présentant une insuffisance rénale modérée.
- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

La recommandation de la 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.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 2 semaines est nécessaire pour évaluer l'efficacité d'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 vasculaire cérébral pour lesquels le taux de cholestérol n'a été suffisamment baissé avec 20 mg.

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

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez une fonction rénale diminuée ci-dessus.

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 ROSUVASTATIN SUN. La dose maximale de ROSUVASTATIN SUN est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 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 ROSUVASTATIN SUN ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode d'administration

Prenez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

ROSUVASTATIN 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, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol

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

Arrêtez de prendre ROSUVASTATIN 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.

• 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 (avec des cloques).

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 (rhabdomyolyses).

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

- Maux de tête,
- Douleurs d'estomac,
- Constipation,
- Sensation de malaise,
- Douleurs musculaires,
- Sentiment général 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 médicament.

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

- Eruption cutanée, démangeaisons, autres réactions cutanées,
- Augmentation des protéines dans les urines – ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement de ROSUVASTATIN SUN.

Effets indésirables 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 avaler et respirer, une démangeaison sévère de la peau.

Si vous ressentez ces signes, vous devez arrêter de prendre ROSUVASTATIN 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 anormalement longtemps, arrêtez de prendre ROSUVASTATIN 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),
- Hépatites (inflammation du foie),
- Traces de sang dans les urines,
- Atteinte des nerfs de vos bras et de vos jambes (tels que la paralysie),
- Douleur au niveau des articulations,
- 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 aux parties génitales),
- Toux,
- Essoufflement,
- Edème (gonflement),
- Troubles du sommeil, y compris insomnie et cauchemar,
- Difficultés sexuelles,
- Dépression,
- Problèmes respiratoires, y compris toux persistante et/ou essoufflement ou fièvre,
- Atteinte des tendons.

• Une faiblesse musculaire qui est constante.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ

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

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

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT ROSUVASTATIN SUN 10 mg & 20 mg

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

ROSUVASTATIN SUN 10 mg

La substance active est :
Rosuvastatine Calcique (DCI)

Equivalent en Rosuvastatine 10 mg

Par comprimé pelliculé

ROSUVASTATIN SUN 20 mg

La substance active est :
Rosuvastatine Calcique (DCI)

Equivalent en Rosuvastatine 20 mg

Par comprimé pelliculé

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Croscopolone
Pelliculage : Opadry Rose 03B24082
Excipient à effet notoire : Lactose

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

La substance active du médicament ROSUVASTATIN SUN est la rosuvasstatine calcique qui appartient au groupe des médicaments appelés statines. Code ATC : C10AA07

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

ROSUVASTATIN SUN est indiqué dans :

Le traitement des hypercholestérolémies

Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type Ia incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) 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 homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipémiants (notamment l'aphérèse des LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

La prévention des événements cardiovasculaires

Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients exposés 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 un bon usage

Lisez à chaque prise le 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 ROSUVASTATIN SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale

Votre traitement avec ROSUVASTATIN 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 dépendra de :

- Votre taux de cholestérol
 - Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
 - Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.
- Veillez 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).
 - Âgés de plus de 70 ans.
 - Présentant une insuffisance rénale modérée.
 - Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).
- La recommandation de la 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. Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 2 semaines est nécessaire pour évaluer l'efficacité d'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 vasculaire cérébral pour lesquels le taux de cholestérol n'a été suffisamment baissé avec 20 mg.
- Si vous prenez ROSUVASTATIN SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui soi liés :
- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez une fonction rénale diminuée ci-dessus.

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 ROSUVASTATIN SUN. La dose maximale de ROSUVASTATIN SUN est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 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 ROSUVASTATIN SUN ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode d'administration

Prenez chaque comprimé en entier avec de l'eau.
ROSUVASTATIN 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, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.
Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

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

6. CONTRE-INDICATIONS

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

- Si vous êtes allergique à la rosuvasstatine ou à l'un des autres composants du produit.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin : il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROSUVASTATIN 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 appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

7. EFFETS INDESIRABLES

COMME TOUS LES MEDICAMENTS, CE MEDICAMENT PEUT PROVOQUER DES EFFETS INDESIRABLES, MAIS ILS NE SURVIENNENT PAS SYSTEMATIQUEMENT CHEZ TOUT LE MONDE.

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

Arrêtez de prendre ROSUVASTATIN 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.
- 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 (avec des cloques).

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 (rhabdomyolyses).

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

- Maux de tête,
- Douleurs d'estomac,
- Constipation,
- Sensation de malaise,
- Douleurs musculaires,
- Sentiment général 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.

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

- Eruption cutanée, démangeaisons, autres réactions cutanées,
- Augmentation des protéines dans les urines – ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement de ROSUVASTATIN SUN.

Effets indésirables 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 avaler et respirer, une démangeaison sévère de la peau.
- Si vous ressentez ces signes, vous devez arrêter de prendre ROSUVASTATIN 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 anormalement longtemps, arrêtez de prendre ROSUVASTATIN 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),
- Hépatites (inflammation du foie),
- Traces de sang dans les urines,
- Atteinte des nerfs de vos bras et de vos jambes (tels que la paralysie),
- Douleur au niveau des articulations,
- 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 aux parties génitales),
- Toux,
- Essoufflement,
- Edème (gonflement),
- Troubles du sommeil, y compris insomnie et cauchemar,
- Difficultés sexuelles,
- Dépression,
- Problèmes respiratoires, y compris toux persistante et/ou essoufflement ou fièvre,
- Atteinte des tendons.

• Une faiblesse musculaire qui est constante.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ-EN IMMÉDIATEMENT ET

NON MENTIONNÉS DANS CETTE NOTICE, VEUILLEZ

8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou de plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN 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 eu des problèmes musculaires ou si vous avez déjà eu des problèmes musculaires.
- Vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool.
- Vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).
- Vous êtes déjà traité par un autre médicament abaisant le taux de cholestérol appelé fibrates : veillez consulter les informations contenues dans la notice et ce, même si vous avez déjà pris dans le passé un médicament qui abaisse le taux de cholestérol.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaisant le taux de cholestérol, contactez immédiatement votre médecin si vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, contactez votre médecin si vous avez une faiblesse musculaire qui est constante.

Si vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool.

Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) :

Si vous êtes déjà traité par un autre médicament abaisant le taux de cholestérol appelé fibrates : veillez consulter les informations contenues dans la notice et ce, même si vous avez déjà pris dans le passé un médicament qui abaisse le taux de cholestérol.

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

Si vous prenez des antibiotiques contenant de l'acide fusidique, reportez-vous à la rubrique « Autres médicaments et ROSUVASTATIN SUN ».

Enfants et adolescents
Si le patient est un enfant âgé de moins de 6 ans : ROSUVASTATIN 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 ROSUVASTATIN SUN adaptée pour vous) ;

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 ROSUVASTATIN SUN adaptée pour vous).

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

Chez un petit nombre de sujets, 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.

Si vous avez une insuffisance rénale modérée, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de grasses 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 MEDICIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

9. INTERACTIONS

Prise ou utilisation d'autres médicaments :

Autres médicaments et ROSUVASTATIN SUN, comprimé pelliculé : Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Dites à votre médecin si vous prenez les médicaments suivants : ciclosporine (utilisée lors de greffes d'organes), warfarine ou coumadin (ou tout autre médicament pour fluidifier le sang), fibrates (comme le gemfibrozil, le fenofibrate, ou tout autre), ou tout autre médicament qui abaisse le cholestérol sanguin (comme l'éstatérline), un antacide (utilisé pour neutraliser l'acidité de votre estomac), érythromycine (antibiotique), acide fusidique (un antibiotique – voir rubrique « Avertissements et précautions »), un contraceptif oral (pilule), un traitement hormonal substitutif (THS) de la ménopause ou du ritonavir avec du lopinavir et/ou de zalcitabine (utilisé pour traiter l'infection au VIH - Reportez-vous à la rubrique « Avertissements et précautions »). Les effets de ces médicaments pourraient être modifiés par ROSUVASTATIN SUN ou pourraient modifier l'effet de ROSUVASTATIN SUN.

Interactions avec les aliments et les boissons :
Vous pouvez prendre ROSUVASTATIN SUN avec ou sans aliments.

10. UTILISATION EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Grossesse et allaitement
Ne devez pas prendre ROSUVASTATIN 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 ROSUVASTATIN SUN en utilisant un contraceptif adéquat.

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 MEDICIN 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'elles prennent ROSUVASTATIN SUN, leur aptitude n'est pas affectée. Cependant, quelques personnes ont des vertiges lors du traitement par ROSUVASTATIN 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 SURDOSAGE

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 ROSUVASTATIN 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 SEVRAGE

Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter ROSUVASTATIN 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 :

Tableau A (Liste I).

Précautions particulières de conservation :

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, 20070 Casablanca.

Fabriqué par :

Les laboratoires AFRIK-PHAR

Rue régionale n° 322 - Km 12,400

Ain Harrouda 28630 Casablanca

ROSUVASTATIN SUN 10 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés

et des

Lot n° :

EXP :

PPV :

157 DH 80

et des

6 118000 380641

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

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

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

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT ROSUVASTATIN SUN 10 mg & 20 mg

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

ROSUVASTATIN SUN 10 mg

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Equivalent en Rosuvastatine.....10 mg

Par comprimé pelliculé

ROSUVASTATIN SUN 20 mg

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Equivalent en Rosuvastatine.....20 mg

Par comprimé pelliculé

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Croscopolone

Pelliculage : Opadry Rose 03B24082

Excipient à effet notoire : Lactose

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

La substance active de ROSUVASTATIN SUN est la rosuvasstatine calcique qui appartient au groupe des médicaments appelés statines. Code ATC : C10AA07

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

ROSUVASTATIN SUN est indiqué dans :

Le traitement des hypercholestérolémies
Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type Ia incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) 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 homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipémiants (notamment l'aphérase des LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

La prévention des événements cardiovasculaires
Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients exposés 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 un bon usage

Lisez à chaque prise le 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

Dose usuelle chez les adultes

Si vous prenez ROSUVASTATIN SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale

Votre traitement avec ROSUVASTATIN 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 dépendra de :

- Votre taux de cholestérol
 - Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
 - Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.
- Veillez 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).
 - Âgés de plus de 70 ans.
 - Présentant une insuffisance rénale modérée.
 - Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).
- La recommandation de la 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. Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 2 semaines est nécessaire pour évaluer l'efficacité d'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 vasculaire cérébral pour lesquels le taux de cholestérol n'a été suffisamment baissé avec 20 mg.
- Si vous prenez ROSUVASTATIN SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :
- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez une fonction rénale diminuée ci-dessus.

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 ROSUVASTATIN SUN. La dose maximale de ROSUVASTATIN SUN est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 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 ROSUVASTATIN SUN ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode d'administration

Prenez chaque comprimé en entier avec de l'eau.
ROSUVASTATIN 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, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.
Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.
Arrêtez de prendre ROSUVASTATIN SUN et consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

6. CONTRE-INDICATIONS

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

- Si vous êtes allergique à la rosuvasstatine ou à l'un des autres composants du produit.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin : il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROSUVASTATIN 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 appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

7. EFFETS INDESIRABLES

COMME TOUS LES MEDICAMENTS, CE MEDICAMENT PEUT PROVOQUER DES EFFETS INDESIRABLES, MAIS ILS NE SURVIENNENT PAS SYSTEMATIQUÉMENT CHEZ TOUT LE MONDE.

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.
Arrêtez de prendre ROSUVASTATIN 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.
- 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 (avec des cloques).

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 (rhabdomyolyses).

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

- Maux de tête,
- Douleurs d'estomac,
- Constipation,
- Sensation de malaise,
- Douleurs musculaires,
- Sentiment général 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 médicament.

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

- Eruption cutanée, démangeaisons, autres réactions cutanées.
- Augmentation des protéines dans les urines – ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement de ROSUVASTATIN SUN.

Effets indésirables 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 avaler et respirer, une démangeaison sévère de la peau.
- Si vous ressentez ces signes, vous devez arrêter de prendre ROSUVASTATIN 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 anormalement longtemps, arrêtez de prendre ROSUVASTATIN 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),
- Hépatites (inflammation du foie),
- Traces de sang dans les urines,
- Atteinte des nerfs de vos bras et de vos jambes (tels que la paralysie),
- Douleur au niveau des articulations,
- 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 aux parties génitales),
- Toux,
- Essoufflement,
- Œdème (gonflement),
- Troubles du sommeil, y compris insomnie et cauchemar,
- Difficultés sexuelles,
- Dépression,
- Problèmes respiratoires, y compris toux persistante et/ou essoufflement ou fièvre,
- Atteinte des tendons.

• Une faiblesse musculaire qui est constante.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, ARRÊTEZ-EN IMMÉDIATEMENT ET

NON MENTIONNÉS DANS CETTE NOTICE, VEUILLEZ

8. MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS

- Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou de plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN 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 eu des problèmes musculaires ou si vous avez déjà eu des problèmes musculaires.
- Vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool.
- Vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- Vous êtes déjà traité par un autre médicament abaisant le taux de cholestérol appelé fibrates ;
- Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez des douleurs musculaires qui est constante).

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

- Si vous avez des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux.
- Si vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaisant le taux de cholestérol ;
- Si vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- Si vous êtes déjà traité par un autre médicament abaisant le taux de cholestérol appelé fibrates ;
- Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez des douleurs musculaires qui est constante).

Consultez les informations contenues dans la notice et ce, même si vous avez déjà pris dans le passé un médicament qui abaisse le taux de cholestérol.

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

Si vous prenez des antibiotiques contenant de l'acide fusidique, reportez-vous à la rubrique « Autres médicaments et ROSUVASTATIN SUN ».

Enfants et adolescents

• Si le patient est un enfant âgé de moins de 6 ans : ROSUVASTATIN 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 ROSUVASTATIN SUN adaptée pour vous) ;

• 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 ROSUVASTATIN SUN adaptée pour vous) ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute) : vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ;

ROSUVASTATIN SUN 10 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés

et des

Lot n° :

EXP :

PPV :

157 DH 80

et des

6 118000 380641

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.
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 ROSUVASTATIN SUN 10 mg & 20 mg

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

ROSUVASTATIN SUN 10 mg

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Equivalent en Rosuvastatine.....10 mg

Par comprimé pelliculé

ROSUVASTATIN SUN 20 mg

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Equivalent en Rosuvastatine.....20 mg

Par comprimé pelliculé

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Croscopolone

Pelliculage : Opadry Rose 03B24082

Excipient à effet notoire : Lactose

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

La substance active de ROSUVASTATIN SUN est la rosvastatine calcique qui appartient au groupe des médicaments appelés statines. Code ATC : C10AA07

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

ROSUVASTATIN SUN est indiqué dans :

Le traitement des hypercholestérolémies

Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type Ia) incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) 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 homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipémiants (notamment l'aphérase des LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

La prévention des événements cardiovasculaires

Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients exposés 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 un bon usage

Lisez à chaque prise le 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 ROSUVASTATIN SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale

Votre traitement avec ROSUVASTATIN 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 dépendra de :

- Votre taux de cholestérol
 - Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral
 - Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.
- Veillez 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)
 - Âgés de plus de 70 ans
 - Présentant une insuffisance rénale modérée
 - Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).
- La recommandation de la 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. Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 2 semaines est nécessaire pour évaluer l'efficacité d'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 vasculaire cérébral pour lesquels le taux de cholestérol n'a été suffisamment baissé avec 20 mg.
- Si vous prenez ROSUVASTATIN SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :
- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez une fonction rénale diminuée ci-dessus.

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 ROSUVASTATIN SUN. La dose maximale de ROSUVASTATIN SUN est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 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 ROSUVASTATIN SUN ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode d'administration

Prenez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

ROSUVASTATIN 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, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol

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

Arrêtez de prendre ROSUVASTATIN 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.
- 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 (avec des cloques).

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 (rhabdomyolyses).

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

- Maux de tête,
- Douleurs d'estomac,
- Constipation,
- Sensation de malaise,
- Douleurs musculaires,
- Sentiment général 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 médicament.

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

- Eruption cutanée, démangeaisons, autres réactions cutanées,
- Augmentation des protéines dans les urines – ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement de ROSUVASTATIN SUN.

Effets indésirables 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 avaler et respirer, une démangeaison sévère de la peau.

Si vous ressentez ces signes, vous devez arrêter de prendre ROSUVASTATIN SUN et consulter immédiatement un médecin.

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

inhabituelles qui durent anormalement longtemps, arrêtez de prendre ROSUVASTATIN 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),

• Traces de sang dans les urines,

• Atteinte des nerfs de vos bras et de vos jambes (tels

• Douleur au niveau des articulations,

• 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

• Caries dentaires),

• Toux,

• Essoufflement,

• Edème (gonflement),

• Troubles du sommeil, y compris insomnie et cauche

• Difficultés sexuelles,

• Dépression,

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

• Atteinte des tendons,

• Une faiblesse musculaire qui est constante.

Si UN DES EFFETS INDESIRABLES DEVIENT DE PLUS EN PLUS FREQUENT, NE PAS ARRÊTER DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN, MAIS EN AVERTIR VOTRE MÉDECIN.

8. MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou de plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVASTATIN SUN) :

• Vous avez une insuffisance rénale modérée et/ou

• Vous avez des troubles de la thyroïde.

• Vous avez des douleurs musculaires répétées

• Vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà pris

• Vous avez consommé régulièrement des quantités importantes d'alcool.

• Vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool.

• Vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

• Vous êtes déjà traité par un autre médicament

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez des douleurs musculaires qui est constante).

• Si vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables, des antécédents personnels ou familiaux

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

• Si vous avez des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament

ROSUVASTATIN SUN 10 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés

et des

Lot n° :

EXP :

PPV :

157 DH 80

et des

6 118000 380641

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

et des

