

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## 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.

## Maladie :

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](mailto:contact@mupras.com)  
Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)  
Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto:adhesion@mupras.com)

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

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



## Déclaration de Maladie

N° P19- 049078/5123

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5123 Société : 51015

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : FATHEDDINE Chama- Veuve FARH

Date de naissance : 1946

Adresse : T. araudant

Tél. : 0662 49 7026 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Pr. ZOUBIDI Z. NARIBI Mohamed  
Pr. Agrégé - Cardiologie Interventionnel  
67, Rond Point de Marseille Oasis  
Casablanca - Tél. : +212 5 22 25 51 35  
Mob : +212 6 69 58 10 81

Date de consultation : 16/09/2020

Nom et prénom du malade : FATHEDDINE CHAMA Age :

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

Nature de la maladie : H7A

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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



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

Fait à : Casablanca Le : 16/09/2020

Signature de l'adhérent(e) :



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Date des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
16/03/2020	CRP		300,00	Pr. ZOUBIDI ZINABIDIN Mohamed Pr. Agrégé / Cardiologie Interventionnel 87, Bd du Point de Marseille Oasis Casablanca - Tel : +212 5 22 25 51 35 Mob : +212 6 85 58 10 91

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	16/9/20	196,70

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

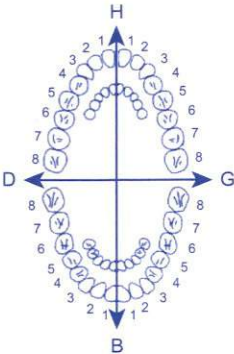
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient		
				Coefficient DES TRAVAUX	
					MONTANTS DES SOINS
					DEBUT D'EXECUTION
					FIN D'EXECUTION

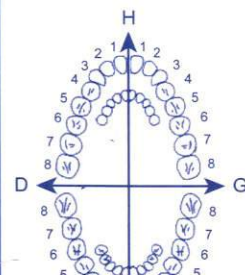
# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS





Centre Cardiologique  
Interventionnel

**ZOUBIDI MOHAMED ZINABDIN**  
Professeur Agrégé  
Coronarographie - Angioplastie - Stimulation Cardiaque

Date : .....

CASA 16/09/2020

**MME FATHADDINE CHAMA**

209,00 x 4  
836,00

1- APROVASC 300/10

1-0-0

91,00 x 5  
455,00

2- CARDINOR 25

1-0-1

277,0 x 3  
83,10

3-CARDIOASPIRINE

1-0-0

106,70 x 2  
213,40

4-TORVA 20 MG

0-0-1

34,60 x 2  
69,20

5-LASILIX 40 MG

1/2-0-0

80,00 x 4  
320,00

6-LANPROL 30 MG

0-0-1

PHARMACIE  
Hind DIBESSI  
Docteur en Pharmacie  
101 : 05 22 65 01 91  
Rond point de Marseille - Casablanca

**X4 MOIS**

1996,70

INPE : 091026955

**Pr. ZOUBIDI ZINABDIN Mohamed**  
Pr. Agrégé - Cardiologie Interventionnel  
67, Rond Point de Marseille Oasis  
Casablanca - Tél. : +212 5 22 25 51 35  
Mob : +212 5 69 58 10 81

**Centre Cardiologique Interventionnel**

67, Rond point de Marseille, Oasis - Casablanca - Tél. : +212 522 25 51 35 / GSM : +212 669 58 10 81  
E-mail : mz\_zoubidi@yahoo.fr / mz\_zoubidi@centrecardiologie.com / www.centrecardiologie.com



# TORVA®

## Atorvastatine

LOT: 2047

PER: 01/20

PPV: 106 770 11-1

à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.

à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.

TORVA<sup>20</sup> 20 mg

30 Comprimés Enrobés



forme calcique trihydratée) ..... 10 mg  
..... 1 cp

forme calcique trihydratée) ..... 20 mg  
..... 1 cp

### THERAPEUTIQUE :

est hypotriglycémiante, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (C10AA05 : système cardiovasculaire).

crit dans certaines formes d'hypercholestérolémies lorsque les activités physiques, la perte de poids et le régime alimentaire n'ont pas permis d'abaisser le taux de cholestérol dans le sang.

Il est préconisé également dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales lorsqu'un régime alimentaire s'est avéré insuffisant. L'utilisation de ce médicament doit être accompagnée avec un régime alimentaire assidu.

### CONTRE-INDICATIONS :

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

-Hypersensibilité à l'un des constituants,

-Maladies du foie,

-Femme enceinte ou qui allaite (cf. Grossesse/Allaitement).

-En cas d'association avec, Itraconazole, kétoconazole, antiprotéases (cf Interactions).

-Sauf avis contraire de votre médecin : en cas d'association avec les fibrates (cf Interactions).

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

#### Mises en garde :

Dans le traitement des hypercholestérolémies, respecter scrupuleusement le régime prescrit par votre médecin.

Un bilan hépatique doit être effectué avant et pendant le traitement.

En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

#### Précautions d'emploi :

Prévenez votre médecin en cas de :

Consommation d'alcool,

Antécédents hépatiques,

Désir de grossesse ou d'allaitement.

Excipient à effet notoire : lactose.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments et notamment avec l'Itraconazole, le Kétoconazole, les Antiprotéases et les Fibrates, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

#### Grossesse :

Ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez immédiatement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

#### Allaitement :

L'administration de ce médicament pendant l'allaitement est contre-indiquée.

### POSOLOGIE :

La posologie usuelle est de 10 mg/jour, voire 20 mg/jour, dans les hypercholestérolémies modérées.

Des posologies plus élevées peuvent être nécessaires dans les formes sévères, notamment dans les formes familiales homozygotes.

La dose maximale recommandée est de 80 mg.

Ce médicament est prescrit en association avec le régime (cf Indications), en prise unique à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

### VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

### EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :

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

#### Sur le plan clinique :

Les effets indésirables sont généralement discrets et transitoires : troubles digestifs (constipation, ballonnement, mauvaise digestion, douleurs abdominales, nausées, diarrhée), maux de tête, fatigue, insomnie, réactions allergiques.

Plus rarement, des crampes ou des douleurs musculaires ont été rapportées.

En cas d'atteinte musculaire (faiblesse, douleur ou élévation de certaines enzymes musculaires), contactez immédiatement votre médecin.

#### Sur le plan biologique :

Les effets indésirables biologiques les plus fréquents sont :

Une élévation de certaines enzymes du foie,

Diminution du nombre des plaquettes,

Modification du taux du sucre dans le sang.

### CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :

Il n'existe aucun traitement spécifique en cas de surdosage. La prise en charge doit être symptomatique.

En cas d'absorption excessive d'Atorvastatine, consulter un médecin immédiatement.

### PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION :

A conserver à une température inférieure à 30°C sans dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

LISTE I

Fabriqué par les Laboratoires NOVOPHARMA

Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.



# TORVA®

## Atorvastatine

LOT: 2047

PER: 01/20

PPV: 106 770 11-1

à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.

à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.

TORVA<sup>20</sup> 20 mg

30 Comprimés Enrobés

forme calcique trihydratée) ..... 10 mg  
..... 1 cpforme calcique trihydratée) ..... 20 mg  
..... 1 cp**THERAPEUTIQUE :**

Inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (C10AA05 : système cardiovasculaire).

crit dans certaines formes d'hypercholestérolémies lorsque les activités physiques, la perte de poids et le régime alimentaire n'ont pas permis d'abaisser le taux de cholestérol dans le sang.

Il est préconisé également dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales lorsqu'un régime alimentaire s'est avéré insuffisant. L'utilisation de ce médicament doit être accompagnée avec un régime alimentaire assidu.

**CONTRE-INDICATIONS :**

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

-Hypersensibilité à l'un des constituants,

-Maladies du foie,

-Femme enceinte ou qui allaite (cf. Grossesse/Allaitement).

-En cas d'association avec, Itraconazole, kétoconazole, antiprotéases (cf Interactions).

-Sauf avis contraire de votre médecin : en cas d'association avec les fibrates (cf Interactions).

**MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :****Mises en garde :**

Dans le traitement des hypercholestérolémies, respecter scrupuleusement le régime prescrit par votre médecin.

Un bilan hépatique doit être effectué avant et pendant le traitement.

En cas de douleurs musculaires, prévenir immédiatement votre médecin.

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

**Précautions d'emploi :**

Prévenez votre médecin en cas de :

Consommation d'alcool,

Antécédents hépatiques,

Désir de grossesse ou d'allaitement.

Excipient à effet notoire : lactose.

**INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :**

Afin d'éviter d'éventuelles interactions entre plusieurs médicaments et notamment avec l'Itraconazole, le Kétoconazole, les Antiprotéases et les Fibrates, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

**GROSSESSE ET ALLAITEMENT :****Grossesse :**

Ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez immédiatement votre médecin : lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

**Allaitement :**

L'administration de ce médicament pendant l'allaitement est contre-indiquée.

**POSOLOGIE :**

La posologie usuelle est de 10 mg/jour, voire 20 mg/jour, dans les hypercholestérolémies modérées.

Des posologies plus élevées peuvent être nécessaires dans les formes sévères, notamment dans les formes familiales homozygotes.

La dose maximale recommandée est de 80 mg.

Ce médicament est prescrit en association avec le régime (cf Indications), en prise unique à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

**VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec un peu d'eau.

**EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS :**

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

**Sur le plan clinique :**

Les effets indésirables sont généralement discrets et transitoires : troubles digestifs (constipation, ballonnement, mauvaise digestion, douleurs abdominales, nausées, diarrhée), maux de tête, fatigue, insomnie, réactions allergiques.

Plus rarement, des crampes ou des douleurs musculaires ont été rapportées.

En cas d'atteinte musculaire (faiblesse, douleur ou élévation de certaines enzymes musculaires), contactez immédiatement votre médecin.

**Sur le plan biologique :**

Les effets indésirables biologiques les plus fréquents sont :

Une élévation de certaines enzymes du foie,

Diminution du nombre des plaquettes,

Modification du taux du sucre dans le sang.

**CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE :**

Il n'existe aucun traitement spécifique en cas de surdosage. La prise en charge doit être symptomatique.

En cas d'absorption excessive d'Atorvastatine, consulter un médecin immédiatement.

**PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION :**

A conserver à une température inférieure à 30°C sans dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

LISTE I

Fabriqué par les Laboratoires NOVOPHARMA

Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.



Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat -R.P.1,  
Ain sebaa Casablanca  
APROVASC 300mg/10mg B2  
Cp Pel  
PPV : 209,00 DH



Administration.

ingested with or without food.

## TREATMENT OF OVERDOSE OR ACCIDENTAL

up to doses of up to 900 mg/day irbesartan for

No specific information is available on the treatment of overdose with irbesartan. Available data for amlodipine suggest that overdose could result in excessive peripheral vasodilatation and possibly reflex tachycardia. Marked and probably prolonged systemic hypotension and shock with fatal outcome have been reported. The patient should be closely monitored and symptomatic and supportive treatment administered.

Suggested measures include gastric lavage. Administration of activated charcoal to healthy subjects immediately or up to two hours after ingestion of amlodipine 10 mg has been shown to significantly decrease amlodipine absorption.

As amlodipine is highly protein bound and irbesartan is not removed from the body by hemodialysis, hemodialysis does not appear to be useful.

If massive overdose should occur, active cardiac and respiratory monitoring should be initiated. Frequent blood pressure measurement is essential. Clinically significant hypotension due to amlodipine overdose calls for active cardiovascular support including elevation of the extremities and attention to circulating fluid volume and urine output. A vasoconstrictor may be helpful in restoring vascular tone and blood pressure, provided that there is no contraindication to its use.

Intravenous calcium gluconate may be beneficial in reversing the effects of calcium channel blockade.

## 13. PRESENTATIONS:

Cardboard box with 14 or 28 tablets in blister packs.

Irbesartan 150 mg and amlodipine 5 mg  
Irbesartan 150 mg and amlodipine 10 mg  
Irbesartan 300 mg and amlodipine 5 mg  
Irbesartan 300mg and amlodipine 10 mg.

Not all pack sized may be marketed in your country.

## 14. RECOMMENDATIONS FOR STORAGE:

Store at room temperature, not exceeding 30 °C, in a dry place.

## 15. SAFETY WARNINGS:

Information for physicians only  
KEEP OUT OF THE SIGHT AND REACH OF CHILDREN  
Prescription-only medicine.  
Do not use during pregnancy and breast-feeding.

## 16. MARKETING AUTHORIZATION HOLDER

في دراسات لدى الجرذان (الأنثى والذكر). لم يلاحظ أي تأثير على الخصوبة والوظيفة التناسلية حتى مع جرعات تسبب بعض السمية عند الوالدين (لقاية 650 ملغ/كغ/ اليوم). لم يلاحظ أي تأثير على عدد الأجسام الصفراء، الغرستاء، أو الأجنة الحية. لا يؤثر الإريزارتان على بقاء أو نمو أو تناسل الذرية.

تمت ملاحظة تأثيرات سمية عابرة (زيادة تكهف تجويف الكلية، استسقاء الحالب أو ربما تحت جلدية) لدى أجنة الجرذان مع جرعات من 50 ملغ/كغ/ اليوم أو أكثر، وازالت هذه التأثيرات بعد الولادة. لدى الأرانب، لوحظت وفيات الأم وأجهاض وارتشاف مبكر مع جرعات من 30 ملغ/كغ/ اليوم. لم تلاحظ تأثيرات ماسخة لدى الجرذ أو الأرنب.

## الأملوديبين،

**السرطنة:** لم يلاحظ أي دليل على السرطنة لدى الجرذان والفئران التي عولجت بواسطة الأملوديبين (مزيج مع الطعام) لمدة سنتين. ومع تركيزات محسوبة لتوضير مستويات جرعات يومية من 0.5 و 1.25 و 2.5 ملغ/كغ/ اليوم. الجرعة الأعلى (تعاادل عند الفأرة الجرعة القصوى الموصى بها لدى الإنسان من 10 ملغ على أساس ملغ/ متر مربع. وتعاادل مرتين\* هذه الجرعة القصوى لدى الجرذان) قريبة من الجرعة القصوى التي يتحملها الفأر ولكن ليس الجرذ.

**التحول الخلقي:** لم تُظهر دراسات التحول الخلقي وجود تأثيرات للأملوديبين سواء على المستوى الجنيني أو على المستوى الصبغي.

**العلم:** لم يلاحظ أي تأثير على الخصوبة لدى الجرذان التي عولجت بواسطة الأملوديبين (الذكور لفترة 64 يوماً والإناث لفترة 14 يوماً قبل المزاوجة) مع جرعات تصل إلى 10 ملغ/كغ/ اليوم (8 مرات\* الجرعة القصوى الموصى بها لدى الإنسان من 10 ملغ على أساس ملغ/متر مربع)  
\*على أساس مريض بوزن 50 كغ

## 11. مقدار الجرعة وطريقة الإعطاء

الجرعة الأولية والداعمة لأبروفاسك هي قرص واحد في اليوم.

يمكن إعطاء أبروفاسك مع الطعام أو خارجه.

يجب إعطاء أبروفاسك للمرضى الذين يكون ضغط الدم لديهم غير مضبوط بشكل ملائم في العلاج الأحادي مع الإريزارتان أو الأملوديبين أو لمواصلة العلاج عند المرضى الذين يتلقون الإريزارتان والأملوديبين كأقرص منفصلة.

يجب تعبير المقادير لكل مريض وفقاً لتجاوبه مع العلاج مع كل من المكونات الفردية على حدة والتأثير المضاد المطلوب لقرص ضغط الدم. الجرعة القصوى الموصى بها مع أبروفاسك هي 300 ملغ/ 10 ملغ في اليوم.

يجب تكييف العلاج وفقاً لتجاوب ضغط الدم.

لدى الأطفال: لم يتم تحديد سلامة وفعالية أبروفاسك لدى الأطفال.

لدى المسنين ومرضى القصور الكلوي: بشكل عام، ليس من الضروري تخفيض الجرعة لدى المرضى المسنين والمرضى المصابين بقصور في الوظيفة الكلوية (بغض النظر عن درجة



n'a été observé aucun effet significatif sur le nombre de corps jaunes, d'implants ou de fœtus vivants. L'irbésartan n'a aucune incidence sur la survie, le développement ou la reproduction de la descendance.

Des effets toxiques transitoires (augmentation de la formation de cavernes au niveau du bassin, hydro-urètre ou œdème sous-cutané) ont été observés sur les fœtus de rat à partir de 50 mg/kg/jour ; ces effets ont disparu après la naissance. Chez le lapin, une mortalité maternelle, des avortements et des résorptions précoces ont été observés aux doses de 30 mg/kg/jour. Aucun effet tératogène n'a été mis en évidence chez le rat ou le lapin.

#### **Amlodipine :**

**Carcinogénèse :** aucun signe de carcinogénèse n'a été observé chez le rat et la souris traités par l'amlodipine (mélangée à la nourriture) pendant deux ans, à des concentrations calculées pour fournir des posologies quotidiennes de 0,5, 1,25 et 2,5 mg/kg/jour. La dose la plus élevée (équivalente, chez la souris, à la dose maximale recommandée de 10 mg chez l'homme exprimée par rapport à la surface corporelle, base mg/m<sup>2</sup>, et chez le rat à environ deux fois\* cette dose) est voisine de la dose maximale tolérée chez la souris mais pas chez le rat.

**Mutagenèse :** des études de mutagenèse n'ont révélé aucun effet lié à l'amlodipine tant au niveau génétique que sur le plan chromosomique.

**Infertilité :** il n'a pas été relevé d'effet sur la fertilité chez le rat traité par amlodipine (mâles pendant 64 jours et femelles pendant 14 jours avant accouplement) à des doses atteignant 10 mg/kg/jour (soit 8 fois\* la dose maximale recommandée de 10 mg chez l'homme sur une base mg/m<sup>2</sup>).

\* Sur la base d'un patient de 50 kg.

#### **11. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION**

La posologie initiale et d'entretien habituelle d'APROVASC est d'un comprimé par jour.

APROVASC peut être administré au cours ou en dehors des repas.

APROVASC doit être administré chez les patients dont la pression artérielle est insuffisamment contrôlée en monothérapie par l'irbésartan ou l'amlodipine ou à titre de relais chez les patients traités par l'irbésartan et l'amlodipine sous forme de comprimés distincts.

La dose doit être adaptée au cas par cas en fonction de la réponse au traitement obtenue avec chacun des composants pris séparément et de l'effet antihypertenseur recherché. La dose maximale recommandée est de 300 mg/10 mg par jour d'APROVASC.

Le traitement doit être adapté en fonction de la réponse de la pression artérielle.

Chez l'enfant : la tolérance et l'efficacité d'APROVASC n'ont pas été établies dans cette population.

Chez le sujet âgé et chez l'insuffisant rénal : en général, aucune réduction de la posologie n'est nécessaire chez le sujet âgé ou l'insuffisant rénal (et ce quel que soit le degré de cette insuffisance).

Chez l'insuffisant hépatique : du fait de la présence d'amlodipine, APROVASC doit être administré avec prudence (voir rubrique 6).

Voie orale.

APROVASC peut être administré au cours ou en dehors des repas.

tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Médicament soumis à prescription médicale.

Ne pas utiliser pendant la grossesse et l'allaitement.

#### **16. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE**

**Sanofi-aventis de México, S.A. de C.V.**

Av. Universidad 1738-Mexico, D.F - Mexique

#### **17. FABRICANT**

**Sanofi-aventis de México, S.A. de C.V.**

Acueducto del Alto Lerma No. 2

Zona Industrial de Ocoyoacac,

C. P. 52740 Ocoyoacac, Edo. de México - Mexique

**La dernière date à laquelle cette notice a été modifiée est : mai 2015.**

**APROVASC® 150 mg/5 mg**  
**APROVASC® 150 mg/10 mg**  
**APROVASC® 300 mg/5 mg**  
**APROVASC® 300 mg/10 mg**

Irbesartan / Amlodipine besylate

#### **1. NAME OF THE MEDICINAL PRODUCT:**

APROVASC

#### **2. GENERIC NAME (INN):**

Irbesartan / Amlodipine besylate

#### **3. PHARMACEUTICAL FORM AND COMPOSITION:**

TABLETS

FORMULATION:

Each tablet contains:				
Irbesartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Amlodipine besylate Equivalent to amlodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient qs	1 tablet	1 tablet	1 tablet	1 tablet

#### **4. THERAPEUTIC INDICATIONS:**

Treatment of essential hypertension.

APROVASC is indicated in the treatment of hypertension in adult patients in whom blood pressure is not adequately controlled on irbesartan or amlodipine monotherapy.

#### **5. CONTRAINDICATIONS:**

As the drug contains both irbesartan and amlodipine, APROVASC is contraindicated in:

- patients allergic to either or both of the active substances or to any of





n'a été observé aucun effet significatif sur le nombre de corps jaunes, d'implants ou de fœtus vivants. L'irbésartan n'a aucune incidence sur la survie, le développement ou la reproduction de la descendance.

Des effets toxiques transitoires (augmentation de la formation de cavernes au niveau du bassin, hydro-urètre ou œdème sous-cutané) ont été observés sur les fœtus de rat à partir de 50 mg/kg/jour ; ces effets ont disparu après la naissance. Chez le lapin, une mortalité maternelle, des avortements et des résorptions précoces ont été observés aux doses de 30 mg/kg/jour. Aucun effet tératogène n'a été mis en évidence chez le rat ou le lapin.

#### **Amlodipine :**

**Carcinogénèse :** aucun signe de carcinogénèse n'a été observé chez le rat et la souris traités par l'amlodipine (mélangée à la nourriture) pendant deux ans, à des concentrations calculées pour fournir des posologies quotidiennes de 0,5, 1,25 et 2,5 mg/kg/jour. La dose la plus élevée (équivalente, chez la souris, à la dose maximale recommandée de 10 mg chez l'homme exprimée par rapport à la surface corporelle, base mg/m<sup>2</sup>, et chez le rat à environ deux fois\* cette dose) est voisine de la dose maximale tolérée chez la souris mais pas chez le rat.

**Mutagenèse :** des études de mutagenèse n'ont révélé aucun effet lié à l'amlodipine tant au niveau génétique que sur le plan chromosomique.

**Infertilité :** il n'a pas été relevé d'effet sur la fertilité chez le rat traité par amlodipine (mâles pendant 64 jours et femelles pendant 14 jours avant accouplement) à des doses atteignant 10 mg/kg/jour (soit 8 fois\* la dose maximale recommandée de 10 mg chez l'homme sur une base mg/m<sup>2</sup>).

\* Sur la base d'un patient de 50 kg.

#### **11. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION**

La posologie initiale et d'entretien habituelle d'APROVASC est d'un comprimé par jour.

APROVASC peut être administré au cours ou en dehors des repas.

APROVASC doit être administré chez les patients dont la pression artérielle est insuffisamment contrôlée en monothérapie par l'irbésartan ou l'amlodipine ou à titre de relais chez les patients traités par l'irbésartan et l'amlodipine sous forme de comprimés distincts.

La dose doit être adaptée au cas par cas en fonction de la réponse au traitement obtenue avec chacun des composants pris séparément et de l'effet antihypertenseur recherché. La dose maximale recommandée est de 300 mg/10 mg par jour d'APROVASC.

Le traitement doit être adapté en fonction de la réponse de la pression artérielle.

Chez l'enfant : la tolérance et l'efficacité d'APROVASC n'ont pas été établies dans cette population.

Chez le sujet âgé et chez l'insuffisant rénal : en général, aucune réduction de la posologie n'est nécessaire chez le sujet âgé ou l'insuffisant rénal (et ce quel que soit le degré de cette insuffisance).

Chez l'insuffisant hépatique : du fait de la présence d'amlodipine, APROVASC doit être administré avec prudence (voir rubrique 6).

Voie orale.

APROVASC peut être administré au cours ou en dehors des repas.

tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Médicament soumis à prescription médicale.

Ne pas utiliser pendant la grossesse et l'allaitement.

#### **16. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE**

**Sanofi-aventis de México, S.A. de C.V.**

Av. Universidad 1738-Mexico, D.F - Mexique

#### **17. FABRICANT**

**Sanofi-aventis de México, S.A. de C.V.**

Acueducto del Alto Lerma No. 2

Zona Industrial de Ocoyoacac,

C. P. 52740 Ocoyoacac, Edo. de México - Mexique

**La dernière date à laquelle cette notice a été modifiée est : mai 2015.**

**APROVASC® 150 mg/5 mg**  
**APROVASC® 150 mg/10 mg**  
**APROVASC® 300 mg/5 mg**  
**APROVASC® 300 mg/10 mg**

Irbesartan / Amlodipine besylate

#### **1. NAME OF THE MEDICINAL PRODUCT:**

APROVASC

#### **2. GENERIC NAME (INN):**

Irbesartan / Amlodipine besylate

#### **3. PHARMACEUTICAL FORM AND COMPOSITION:**

TABLETS

FORMULATION:

Each tablet contains:				
Irbesartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Amlodipine besylate Equivalent to amlodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient qs	1 tablet	1 tablet	1 tablet	1 tablet

#### **4. THERAPEUTIC INDICATIONS:**

Treatment of essential hypertension.

APROVASC is indicated in the treatment of hypertension in adult patients in whom blood pressure is not adequately controlled on irbesartan or amlodipine monotherapy.

#### **5. CONTRAINDICATIONS:**

As the drug contains both irbesartan and amlodipine, APROVASC is contraindicated in:

- patients allergic to either or both of the active substances or to any of





n'a été observé aucun effet significatif sur le nombre de corps jaunes, d'implants ou de fœtus vivants. L'irbésartan n'a aucune incidence sur la survie, le développement ou la reproduction de la descendance.

Des effets toxiques transitoires (augmentation de la formation de cavernes au niveau du bassin, hydro-urètre ou œdème sous-cutané) ont été observés sur les fœtus de rat à partir de 50 mg/kg/jour ; ces effets ont disparu après la naissance. Chez le lapin, une mortalité maternelle, des avortements et des résorptions précoces ont été observés aux doses de 30 mg/kg/jour. Aucun effet tératogène n'a été mis en évidence chez le rat ou le lapin.

#### **Amlodipine :**

**Carcinogénèse :** aucun signe de carcinogénèse n'a été observé chez le rat et la souris traités par l'amlodipine (mélangée à la nourriture) pendant deux ans, à des concentrations calculées pour fournir des posologies quotidiennes de 0,5, 1,25 et 2,5 mg/kg/jour. La dose la plus élevée (équivalente, chez la souris, à la dose maximale recommandée de 10 mg chez l'homme exprimée par rapport à la surface corporelle, base mg/m<sup>2</sup>, et chez le rat à environ deux fois\* cette dose) est voisine de la dose maximale tolérée chez la souris mais pas chez le rat.

**Mutagenèse :** des études de mutagenèse n'ont révélé aucun effet lié à l'amlodipine tant au niveau génétique que sur le plan chromosomique.

**Infertilité :** il n'a pas été relevé d'effet sur la fertilité chez le rat traité par amlodipine (mâles pendant 64 jours et femelles pendant 14 jours avant accouplement) à des doses atteignant 10 mg/kg/jour (soit 8 fois\* la dose maximale recommandée de 10 mg chez l'homme sur une base mg/m<sup>2</sup>).

\* Sur la base d'un patient de 50 kg.

#### **11. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION**

La posologie initiale et d'entretien habituelle d'APROVASC est d'un comprimé par jour.

APROVASC peut être administré au cours ou en dehors des repas.

APROVASC doit être administré chez les patients dont la pression artérielle est insuffisamment contrôlée en monothérapie par l'irbésartan ou l'amlodipine ou à titre de relais chez les patients traités par l'irbésartan et l'amlodipine sous forme de comprimés distincts.

La dose doit être adaptée au cas par cas en fonction de la réponse au traitement obtenue avec chacun des composants pris séparément et de l'effet antihypertenseur recherché. La dose maximale recommandée est de 300 mg/10 mg par jour d'APROVASC.

Le traitement doit être adapté en fonction de la réponse de la pression artérielle.

Chez l'enfant : la tolérance et l'efficacité d'APROVASC n'ont pas été établies dans cette population.

Chez le sujet âgé et chez l'insuffisant rénal : en général, aucune réduction de la posologie n'est nécessaire chez le sujet âgé ou l'insuffisant rénal (et ce quel que soit le degré de cette insuffisance).

Chez l'insuffisant hépatique : du fait de la présence d'amlodipine, APROVASC doit être administré avec prudence (voir rubrique 6).

Voie orale.

APROVASC peut être administré au cours ou en dehors des repas.

tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Médicament soumis à prescription médicale.

Ne pas utiliser pendant la grossesse et l'allaitement.

#### **16. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE**

**Sanofi-aventis de México, S.A. de C.V.**

Av. Universidad 1738-Mexico, D.F - Mexique

#### **17. FABRICANT**

**Sanofi-aventis de México, S.A. de C.V.**

Acueducto del Alto Lerma No. 2

Zona Industrial de Ocoyoacac,

C. P. 52740 Ocoyoacac, Edo. de México - Mexique

**La dernière date à laquelle cette notice a été modifiée est : mai 2015.**

**APROVASC® 150 mg/5 mg**

**APROVASC® 150 mg/10 mg**

**APROVASC® 300 mg/5 mg**

**APROVASC® 300 mg/10 mg**

Irbesartan / Amlodipine besylate

#### **1. NAME OF THE MEDICINAL PRODUCT:**

APROVASC

#### **2. GENERIC NAME (INN):**

Irbesartan / Amlodipine besylate

#### **3. PHARMACEUTICAL FORM AND COMPOSITION:**

TABLETS

FORMULATION:

Each tablet contains:				
Irbesartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Amlodipine besylate Equivalent to amlodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient qs	1 tablet	1 tablet	1 tablet	1 tablet

#### **4. THERAPEUTIC INDICATIONS:**

Treatment of essential hypertension.

APROVASC is indicated in the treatment of hypertension in adult patients in whom blood pressure is not adequately controlled on irbesartan or amlodipine monotherapy.

#### **5. CONTRAINDICATIONS:**

As the drug contains both irbesartan and amlodipine, APROVASC is contraindicated in:

- patients allergic to either or both of the active substances or to any of





# **Lasilix® 40 mg** **Lasilix® 20 mg/2 ml**

*Furosémide*

PER.:05 2024

LOT : 20E19

LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH6



SANOFI 

## **Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

## **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

### **Composition**

#### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

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

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

## **Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

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

### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

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

## **ATTENTION !**

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

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



# **Lasilix® 40 mg** **Lasilix® 20 mg/2 ml**

*Furosémide*

PER.:05 2024

LOT : 20E19

LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH6



SANOFI 

## **Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

## **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

### **Composition**

#### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

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

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

## **Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

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

### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

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

## **ATTENTION !**

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

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



**LANPROL® 30 mg**

Lansoprazole

F209017/03

**COMPOSITION :**

Chaque gélule contient :

Lansoprazole (D.C.I.)..... 30 mg.  
Excipients : Micro granules neutres, Amidon de maïs, Carbonate de magnésium léger, Saccharose, Talc, Polyvinyl Pyrrolidone, polysorbate 80, Hydroxypropylméthylcellulose, Eudragit L 100 55, Dioxyde de titane, PEG 6000, Dioxyde de silice Colloïdale, Hydroxyde de sodium, Eau purifiée. q.s.p..... 1 gélule.

**FORMES ET PRESENTATIONS :**

LANPROL®, Gélules dosées à 30 mg, boîte de 7,14 et 28 gélules.

**PROPRIETES :**

LANPROL® est un Antiulcéreux : Inhibiteur de la pompe à protons, il diminue la sécrétion acide quelle que soit la nature de la stimulation.

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

LANPROL® est indiqué dans les cas suivants :

- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.

**POSOLOGIE ET MANIERE D'ADMINISTRATION :**

LANPROL® est administré par voie orale.

Maladie ulcéreuse gastro-duodénale :

- Soit 1 gélule matin et soir associée à deux antibiotiques, pendant 7 jours, suivis par 1 gélule par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.
- Soit 1 gélule par jour pendant 4 à 6 semaines.

Oesophagite :

- 1 gélule par jour pendant 4 semaines.

Syndrome de Zollinger-Ellison :

- La posologie initiale recommandée est de 60mg de lansoprazole une fois par jour. La posologie doit être ajustée individuellement et le traitement poursuivi aussi longtemps que nécessaire cliniquement. Pour les posologies supérieures à 120mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

**CONTRE INDICATIONS :**

LANPROL® est contre-indiqué dans le cas d'allergie au lansoprazole.

En l'absence de données, l'usage de ce médicament n'est pas recommandé au cours de la grossesse et de l'allaitement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE

LANPROL® 30 mg

28 gélules



VOTRE MEDECIN

**MISES EN GARDE :**

- Mises en garde :
- En raison de la présence de lactose, contre-indiqué en syndrome de malabsorption de déficit en sucres.
- Précautions d'emploi :
- Insuffisance hépatique.

Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'insuffisance hépatique et chez l'enfant.  
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN.

**INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :**

A prendre en compte :

- Kétoconazole, Itraconazole,
  - Clopidogrel : la prise concomitante de LANPROL® et d'une spécialité à base de clopidogrel doit être évitée. Les patients présentant des ulcères gastriques et des brûlures d'estomac doivent consulter leur médecin pour leur conseiller la solution thérapeutique adéquate.
- AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATI- QUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

**EFFETS INDESIRABLES :**

Comme tout produit actif, LANPROL® peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants : diarrhée, nausées, vomissements, douleurs abdominales, constipation, céphalées.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

**SURDOSAGE :**

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

**CONSERVATION :**

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C, à l'abri de l'humidité.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Liste II (Tableau C)

Août 2015



LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE  
BP 4491 - 12100 Ain El Aouda - MAROC  
PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI

LOT: 278  
PER: SEP 2022  
PPV: 80 DH 00



**LANPROL® 30 mg**

Lansoprazole

F209017/03

**COMPOSITION :**

Chaque gélule contient :

Lansoprazole (D.C.I.)..... 30 mg.  
Excipients : Micro granules neutres, Amidon de maïs, Carbonate de magnésium léger, Saccharose, Talc, Polyvinyl Pyrrolidone, polysorbate 80, Hydroxypropylméthylcellulose, Eudragit L 100 55, Dioxyde de titane, PEG 6000, Dioxyde de silice Colloïdale, Hydroxyde de sodium, Eau purifiée. q.s.p..... 1 gélule.

**FORMES ET PRESENTATIONS :**

LANPROL®, Gélules dosées à 30 mg, boîte de 7,14 et 28 gélules.

**PROPRIETES :**

LANPROL® est un Antiulcéreux : Inhibiteur de la pompe à protons, il diminue la sécrétion acide quelle que soit la nature de la stimulation.

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

LANPROL® est indiqué dans les cas suivants :

- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.

**POSOLOGIE ET MODALITES D'ADMINISTRATION :**

LANPROL® est administré par voie orale.

Maladie ulcéreuse gastro-duodénale :

- Soit 1 gélule matin et soir associée à deux antibiotiques, pendant 7 jours, suivis par 1 gélule par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.
- Soit 1 gélule par jour pendant 4 à 6 semaines.

Oesophagite :

- 1 gélule par jour pendant 4 semaines.

Syndrome de Zollinger-Ellison :

- La posologie initiale recommandée est de 60mg de lansoprazole une fois par jour. La posologie doit être ajustée individuellement et le traitement poursuivi aussi longtemps que nécessaire cliniquement. Pour les posologies supérieures à 120mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

**CONTRE INDICATIONS :**

LANPROL® est contre-indiqué dans le cas d'allergie au lansoprazole.

En l'absence de données, l'usage de ce médicament n'est pas recommandé au cours de la grossesse et de l'allaitement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE

LANPROL® 30 mg

28 gélules



VOTRE MEDECIN

**MISES EN GARDE :**

- Mises en garde :
- En raison de la présence de lactose, contre-indiqué en syndrome de malabsorption de déficit en sucres.
- Précautions d'emploi :
- Insuffisance hépatique.

Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'insuffisance hépatique et chez l'enfant.  
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN.

**INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :**

A prendre en compte :

- Kétoconazole, Itraconazole,
  - Clopidogrel : la prise concomitante de LANPROL® et d'une spécialité à base de clopidogrel doit être évitée. Les patients présentant des ulcères gastriques et des brûlures d'estomac doivent consulter leur médecin pour leur conseiller la solution thérapeutique adéquate.
- AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATI- QUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

**EFFETS INDESIRABLES :**

Comme tout produit actif, LANPROL® peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants : diarrhée, nausées, vomissements, douleurs abdominales, constipation, céphalées.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

**SURDOSAGE :**

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

**CONSERVATION :**

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C, à l'abri de l'humidité.  
Ne pas laisser à la portée des enfants.

Liste II (Tableau C)

Août 2015



LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE  
BP 4491 - 12100 Ain El Aouda - MAROC  
PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI

LOT: 278  
PER: SEP 2022  
PPV: 80 DH 00



**LANPROL® 30 mg**

Lansoprazole

F209017/03

**COMPOSITION :**

Chaque gélule contient :

Lansoprazole (D.C.I.)..... 30 mg.  
Excipients : Micro granules neutres, Amidon de maïs, Carbonate de magnésium léger, Saccharose, Talc, Polyvinyl Pyrrolidone, polysorbate 80, Hydroxypropylméthylcellulose, Eudragit L 100 55, Dioxyde de titane, PEG 6000, Dioxyde de silice Colloïdale, Hydroxyde de sodium, Eau purifiée. q.s.p..... 1 gélule.

**FORMES ET PRESENTATIONS :**

LANPROL®, Gélules dosées à 30 mg, boîte de 7,14 et 28 gélules.

**PROPRIETES :**

LANPROL® est un Antiulcéreux : Inhibiteur de la pompe à protons, il diminue la sécrétion acide quelle que soit la nature de la stimulation.

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

LANPROL® est indiqué dans les cas suivants :

- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.

**POSOLOGIE ET MANIERE D'ADMINISTRATION :**

LANPROL® est administré par voie orale.

Maladie ulcéreuse gastro-duodénale :

- Soit 1 gélule matin et soir associée à deux antibiotiques, pendant 7 jours, suivis par 1 gélule par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.
- Soit 1 gélule par jour pendant 4 à 6 semaines.

Oesophagite :

- 1 gélule par jour pendant 4 semaines.

Syndrome de Zollinger-Ellison :

- La posologie initiale recommandée est de 60mg de lansoprazole une fois par jour. La posologie doit être ajustée individuellement et le traitement poursuivi aussi longtemps que nécessaire cliniquement. Pour les posologies supérieures à 120mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

**CONTRE INDICATIONS :**

LANPROL® est contre-indiqué dans le cas d'allergie au lansoprazole.

En l'absence de données, l'usage de ce médicament n'est pas recommandé au cours de la grossesse et de l'allaitement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE

LANPROL® 30 mg

28 gélules



VOTRE MEDECIN

**MISES EN GARDE :**

- Mises en garde :
- En raison de la présence de lactose, contre-indiqué en syndrome de malabsorption de déficit en sucres.
- Précautions d'emploi :
- Insuffisance hépatique.

Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'insuffisance hépatique et chez l'enfant.  
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN.

**INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :**

A prendre en compte :

- Kétoconazole, Itraconazole,
  - Clopidogrel : la prise concomitante de LANPROL® et d'une spécialité à base de clopidogrel doit être évitée. Les patients présentant des ulcères gastriques et des brûlures d'estomac doivent consulter leur médecin pour leur conseiller la solution thérapeutique adéquate.
- AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATI- QUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

**EFFETS INDESIRABLES :**

Comme tout produit actif, LANPROL® peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants : diarrhée, nausées, vomissements, douleurs abdominales, constipation, céphalées.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

**SURDOSAGE :**

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

**CONSERVATION :**

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C, à l'abri de l'humidité.

Ne pas laisser à la portée des enfants.

Liste II (Tableau C)

Août 2015



LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE  
BP 4491 - 12100 Ain El Aouda - MAROC  
PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI

LOT: 278  
PER: SEP 2022  
PPV: 80 DH 00



**LANPROL® 30 mg**

Lansoprazole

F209017/03

**COMPOSITION :**

Chaque gélule contient :

Lansoprazole (D.C.I.)..... 30 mg.  
Excipients : Micro granules neutres, Amidon de maïs, Carbonate de magnésium léger, Saccharose, Talc, Polyvinyl Pyrrolidone, polysorbate 80, Hydroxypropylméthylcellulose, Eudragit L 100 55, Dioxyde de titane, PEG 6000, Dioxyde de silice Colloïdale, Hydroxyde de sodium, Eau purifiée. q.s.p..... 1 gélule.

**FORMES ET PRESENTATIONS :**

LANPROL®, Gélules dosées à 30 mg, boîte de 7,14 et 28 gélules.

**PROPRIETES :**

LANPROL® est un Antiulcéreux : Inhibiteur de la pompe à protons, il diminue la sécrétion acide quelle que soit la nature de la stimulation.

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

LANPROL® est indiqué dans les cas suivants :

- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcéreuse symptomatique par reflux gastro-œsophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.

**POSOLOGIE ET MANIERE D'ADMINISTRATION :**

LANPROL® est administré par voie orale.

Maladie ulcéreuse gastro-duodénale :

- Soit 1 gélule matin et soir associée à deux antibiotiques, pendant 7 jours, suivis par 1 gélule par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.
- Soit 1 gélule par jour pendant 4 à 6 semaines.

Oesophagite :

- 1 gélule par jour pendant 4 semaines.

Syndrome de Zollinger-Ellison :

- La posologie initiale recommandée est de 60mg de lansoprazole une fois par jour. La posologie doit être ajustée individuellement et le traitement poursuivi aussi longtemps que nécessaire cliniquement. Pour les posologies supérieures à 120mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

**CONTRE INDICATIONS :**

LANPROL® est contre-indiqué dans le cas d'allergie au lansoprazole.

En l'absence de données, l'usage de ce médicament n'est pas recommandé au cours de la grossesse et de l'allaitement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE

LANPROL® 30 mg

28 gélules



VOTRE MEDECIN

**MISES EN GARDE :**

- Mises en garde :
  - En raison de la présence de lactose, contre-indiqué en syndrome de malabsorption de déficit en sucres.
  - Précautions d'emploi :
  - Insuffisance hépatique :
  - Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'insuffisance hépatique et chez l'enfant.
- EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN.

**INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :**

A prendre en compte :

- Kétoconazole, Itraconazole,
  - Clopidogrel : la prise concomitante de LANPROL® et d'une spécialité à base de clopidogrel doit être évitée. Les patients présentant des ulcères gastriques et des brûlures d'estomac doivent consulter leur médecin pour leur conseiller la solution thérapeutique adéquate.
- AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

**EFFETS INDESIRABLES :**

Comme tout produit actif, LANPROL® peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants : diarrhée, nausées, vomissements, douleurs abdominales, constipation, céphalées.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

**SURDOSAGE :**

En cas de surdosage, contacter le Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

**CONSERVATION :**

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C, à l'abri de l'humidité.  
Ne pas laisser à la portée des enfants.

Liste II (Tableau C)

Août 2015



LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE  
BP 4491 - 12100 Ain El Aouda - MAROC  
PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI

LOT: 278  
PER: SEP 2022  
PPV: 80 DH 00



# كاردينور 25 mg

LOT: KA92391  
PER: 06-2022  
PPV: 95.00DH

Veillez lire attentivement la notice qui accompagne 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'information 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.

CARDINOR® 6.25mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60  
CARDINOR® 25 mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60

## 1. Composition du médicament :

Substance active	CARDINOR® 6,25 mg	CARDINOR® 25 mg
	mg/ Comprimé	
Carvédilol	6,25 mg	25 mg
Excipients: Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium... q.s.p 1 Comprimé sécable		

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

## 2. Classe pharmacologique et le type d'activité

Alpha et bêta bloquant.

## 3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

## 4. Posologie

### - POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION:

La posologie est adaptée à chaque patient.  
Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.  
Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.  
La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.  
DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

### - Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avaisés avec une quantité suffisante d'eau.

### - Fréquence d'administration:

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure.

### - Durée du traitement :

SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

## 5. Contre-indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).
- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.
- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker).
- Si votre cœur bat trop lentement.
- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).
- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).

... même temps que certains médicaments :  
cimétidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),

CARDINOR® 25 mg

30 comprimés sécables



- diminution de la tension artérielle, fatigue.
- Fréquences (touche 1 à 10 patients sur 100) :
  - bronchite, pneumonie, infection du nez et de la gorge
  - diminution du nombre de globule rouge dans le sang
  - prise de poids, augmentation du taux de cholestérol
  - taux de glucose dans le sang chez les patients diabétiques
  - dépression, trouble de l'humeur,
  - modification de la vision, diminution du liquide lacrymal
  - diminution du rythme cardiaque, gonflement de ceinture
  - importante dans le corps (rétention hydrique),
  - sensation de vertige en position debout, perturbations
  - froides, troubles vasculaires périphériques, augmentation
  - de Raynaud),
  - difficultés respiratoires, asthme,
  - nausées, diarrhée, vomissements, ballonnements
  - extrémités douloureuses,
  - insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale
  - circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale
  - Œdème, douleur.
- Peu fréquent (touche 1 à 10 patients sur 1000) :
  - trouble du sommeil,
  - sensation vertigineuse, perte de conscience brève
  - évanouissements dans certaines parties du corps,
  - trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine
  - réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation)
  - réactions cutanées type psoriasis ou lichen), chute des cheveux
  - trouble de l'érection.
- Rare (touche 1 à 10 patients sur 10 000) :
  - diminution du taux de plaquettes dans le sang,
  - nez bouché.
- Troubles de la miction
- Très rare (touche moins d'un patient sur 10 000) :
  - diminution du taux de globule blanc dans le sang,
  - réaction allergique
  - augmentation des enzymes hépatiques,
  - incontinence urinaire chez les femmes
  - réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, syndrome de Lyell).
- Déclaration des effets indésirables :  
La déclaration des effets indésirables suspectés après utilisation de ce médicament permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque.

## 7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

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

Secable en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdème (rétention hydrique), de difficulté respiratoire sévère
- adaptation par votre médecin de votre dose de carvedilol
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes)
- De maladie rénale.
- D'extrémités froides.
- De ralentissement du rythme cardiaque.
- Des réactions allergiques.
- D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine)
- De phéochromocytome (atteinte d'une glande surrénale)
- De troubles thyroïdiens.
- De psoriasis (maladie de peau).
- D'antécédents de taux anormalement bas de plaquettes (coagulation sanguine). Si vous devez subir une intervention chirurgicale, consultez votre médecin.
- Des réactions cutanées

Si vous portez des lentilles de contact, le traitement peut provoquer des larmes.

Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, Ce médicament contient du lactose

Si votre médecin vous a informé (e) d'une tolérance réduite au sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes atteintes de diabète sucré.

Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique), consultez votre médecin.

Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique), consultez votre médecin.

Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique), consultez votre médecin.



# كاردينور 25 mg

LOT: KA92391  
PER: 06-2022  
PPV: 95.00DH

Veillez lire attentivement la notice qui accompagne 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'information 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.

CARDINOR® 6.25mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60  
CARDINOR® 25 mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60

## 1. Composition du médicament :

Substance active	CARDINOR® 6,25 mg	CARDINOR® 25 mg
	mg/ Comprimé	
Carvédilol	6,25 mg	25 mg
Excipients: Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium... q.s.p 1 Comprimé sécable		

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

## 2. Classe pharmacologique et le type d'activité

Alpha et bêta bloquant.

## 3. Indications thérapeutiques

Le médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

## 4. Posologie

### - POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION:

La posologie est adaptée à chaque patient.  
Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.  
Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.  
La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.  
DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

### - Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avaisés avec une quantité suffisante d'eau.

### - Fréquence d'administration:

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure.

### - Durée du traitement :

SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

## 5. Contre-indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).
- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.
- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker).
- Si votre cœur bat trop lentement.
- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).
- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).

• même temps que certains médicaments :  
cimétidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),

CARDINOR® 25 mg

30 comprimés sécables



- diminution de la tension artérielle, fatigue.
- Fréquences (touche 1 à 10 patients sur 100) :  
• bronchite, pneumonie, infection du nez et de la gorge
- diminution du nombre de globule rouge dans le sang
- prise de poids, augmentation du taux de cholestérol
- taux de glucose dans le sang chez les patients diabétiques
- dépression, trouble de l'humeur,
- modification de la vision, diminution du liquide lacrymal
- diminution du rythme cardiaque, gonflement de ceinture
- importante dans le corps (rétention hydrique),
- sensation de vertige en position debout, perturbations
- froides, troubles vasculaires périphériques, augmentation
- de Raynaud),
- difficultés respiratoires, asthme,
- nausées, diarrhée, vomissements, ballonnements
- extrémités douloureuses,
- insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale
- circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale
- Œdème, douleur.
- Peu fréquent (touche 1 à 10 patients sur 1000) :  
• trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse, perte de conscience brève
- évanouissements dans certaines parties du corps,
- trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine
- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation)
- réactions cutanées type psoriasis ou lichen), chute des cheveux
- trouble de l'érection.
- Rare (touche 1 à 10 patients sur 10 000) :  
• diminution du taux de plaquettes dans le sang,
- nez bouché.
- Troubles de la miction
- Très rare (touche moins d'un patient sur 10 000) :  
• diminution du taux de globule blanc dans le sang,
- réaction allergique
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez les femmes
- réactions cutanées sévères (par exemple érythème
- syndrome de Lyell).
- Déclaration des effets indésirables :
- La déclaration des effets indésirables suspectés après utilisation
- Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque.

## 7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Adressez vous à votre médecin ou votre pharmacien pour plus d'informations.  
Sécable en cas :  
• D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdème (rétention hydrique), de difficulté respiratoire sévère, d'adaptation par votre médecin de votre dose de carvedilol.  
• De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes de diabète).  
• De maladie rénale.  
• D'extrémités froides.  
• De ralentissement du rythme cardiaque.  
• Des réactions allergiques.  
• D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).  
• De phéochromocytome (atteinte d'une glande surrénale).  
• De troubles thyroïdiens.  
• De psoriasis (maladie de peau).  
• D'antécédents de taux anormalement bas de plaquettes (coagulation sanguine). Si vous devez subir une intervention chirurgicale, consultez votre médecin.  
• Des réactions cutanées.  
Si vous portez des lentilles de contact, le traitement peut provoquer des larmes.  
Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, ce médicament contient du lactose.  
Si votre médecin vous a informé (e) d'une tolérance réduite au sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.  
L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes souffrant de diabète.  
Le syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.



# كاردينور 25 mg

LOT: KA92391  
PER: 06-2022  
PPV: 95.00DH

Veillez lire attentivement la notice qui accompagne 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'information 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.

CARDINOR® 6.25mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60  
CARDINOR® 25 mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60

## 1. Composition du médicament :

Substance active	CARDINOR® 6,25 mg	CARDINOR® 25 mg
	mg/ Comprimé	
Carvédilol	6,25 mg	25 mg
Excipients: Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium... q.s.p 1 Comprimé sécable		

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

## 2. Classe pharmacologique et le type d'activité

Alpha et bêta bloquant.

## 3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

## 4. Posologie

### - POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION:

La posologie est adaptée à chaque patient.  
Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.  
Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.  
La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.  
DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

### - Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avaisés avec une quantité suffisante d'eau.

### - Fréquence d'administration:

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure.

### - Durée du traitement :

SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

## 5. Contre-indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).
- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.
- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker).
- Si votre cœur bat trop lentement.
- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).
- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).

• même temps que certains médicaments :

• cimétidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),

CARDINOR® 25 mg

30 comprimés sécables



- diminution de la tension artérielle, fatigue.
- Fréquentes (touche 1 à 10 patients sur 100) :
  - bronchite, pneumonie, infection du nez et de la gorge
  - diminution du nombre de globule rouge dans le sang
  - prise de poids, augmentation du taux de cholestérol
  - taux de glucose dans le sang chez les patients diabétiques
  - dépression, trouble de l'humeur,
  - modification de la vision, diminution du liquide lacrymal
  - diminution du rythme cardiaque, gonflement de ceinture
  - importante dans le corps (rétention hydrique),
  - sensation de vertige en position debout, perturbations
  - froides, troubles vasculaires périphériques, augmentation
  - de Raynaud),
  - difficultés respiratoires, asthme,
  - nausées, diarrhée, vomissements, ballonnements
  - extrémités douloureuses,
  - insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale
  - circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale
  - Œdème, douleur.
- Peu fréquent (touche 1 à 10 patients sur 1000) :
  - trouble du sommeil,
  - sensation vertigineuse, perte de conscience brève
  - évanouissements dans certaines parties du corps,
  - trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine
  - réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation)
  - réactions cutanées type psoriasis ou lichen), chute des cheveux
  - trouble de l'érection.
- Rare (touche 1 à 10 patients sur 10 000) :
  - diminution du taux de plaquettes dans le sang,
  - nez bouché.
  - Troubles de la miction
- Très rare (touche moins d'un patient sur 10 000) :
  - diminution du taux de globule blanc dans le sang,
  - réaction allergique
  - augmentation des enzymes hépatiques,
  - incontinence urinaire chez les femmes
  - réactions cutanées sévères (par exemple érythème exfoliatif, syndrome de Lyell).

### Déclaration des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables suspectés après utilisation du médicament permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque.

## 7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien pour toute question relative à la prise de ce médicament.

- s'écabie en cas :
  - D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdème (rétention hydrique), de difficulté respiratoire sévère
  - adaptation par votre médecin de votre dose de carvedilol
  - De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes)
  - De maladie rénale.
  - D'extrémités froides.
  - De ralentissement du rythme cardiaque.
  - Des réactions allergiques.
  - D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine)
  - De phéochromocytome (atteinte d'une glande surrénale)
  - De troubles thyroïdiens.
  - De psoriasis (maladie de peau).
  - D'antécédents de taux anormalement bas de plaquettes (coagulation sanguine). Si vous devez subir une intervention chirurgicale, consultez votre médecin.
- Des réactions cutanées

Si vous portez des lentilles de contact, le traitement doit être interrompu.

Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, Ce médicament contient du lactose

Si votre médecin vous a informé (e) d'une intolérance au lactose, contactez-le avant de prendre ce médicament. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes souffrant de diabète ou de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.



# CARDINOR® 62.5 & 25 mg

comprimés sécables

(Carvédilol)

CARDINOR® 25 mg

30 comprimés sécables



6 118001 101337

4 Composition du médicament

LOT: K63736 PER: 09-2021  
PPV: 95, 00DH

CARDINOR® 25 mg
Comprimé
25 mg

Excipients: Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium... q.s.p 1 Comprimé sécable

Liste des excipients à effet notoire: Lactose

2. Classe pharmacologique thérapeutique ou le type d'activité  
Alpha et bêta bloquant.

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

4. Posologie

- POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION:

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

- Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

- Fréquence d'administration:

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure.

- Durée du traitement:

SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).
- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.
- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker).
- Si votre cœur bat trop lentement.
- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).
- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).
- En même temps que certains médicaments:
  - la cimétidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),

- les antiarythmiques de la classe I (médicament cardiaque).

6. Effets indésirables

Description des effets indésirables:

Comme tous les médicaments, CARDINOR, peut avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas. Les effets indésirables sont classés ci-dessous par fréquence.

Très fréquent (touche plus d'un patient sur 10):

- étourdissement, maux de tête,
- insuffisance cardiaque,
- diminution de la tension artérielle,
- fatigue.

Fréquents (touche 1 à 10 patients sur 100):

- bronchite, pneumonie, infection du nez et de la gorge,
- diminution du nombre de globules rouges dans le sang,
- prise de poids, augmentation du taux de cholestérol,
- augmentation du glucose dans le sang chez les patients diabétiques,
- dépression, trouble de l'humeur,
- modification de la vision, diminution du liquide dans le cœur,
- diminution du rythme cardiaque, gonflement de la poitrine,
- importante dans le corps (rétention hydrique),
- sensation de vertige en position debout, perturbations de l'équilibre,
- troubles vasculaires périphériques (augmentation de Raynaud),
- difficultés respiratoires, asthme,
- nausées, diarrhée, vomissements, ballonnement,
- extrémités douloureuses,
- insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale,
- circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale (œdème, douleur).

Peu fréquent (touche 1 à 10 patients sur 1000):

- trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse, perte de conscience brève,
- fourmillements dans certaines parties du corps,
- trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine,
- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation, éruption cutanée type psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
- trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patients sur 10 000):

- diminution du taux de plaquettes dans le sang, nez bouché,
- Troubles de la miction
- Très rare (touche moins d'un patient sur 10 000):
- diminution du taux de globules blancs dans le sang,
- réaction allergique
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez les femmes
- réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, syndrome de Lyell).

Déclaration des effets indésirables:

La déclaration des effets indésirables suspectés d'être liés à ce médicament doit être faite à votre médecin. Elle permet une surveillance continue du rapport.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des effets indésirables.

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdème (rétention hydrique), de difficulté respiratoire sévère, adaptation par votre médecin de votre dose de médicament.
- De diabète (ce médicament pouvant masquer le diabète).
- De maladie rénale.
- D'extrémités froides.
- De ralentissement du rythme cardiaque.
- Des réactions allergiques.
- D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).
- De phéochromocytome (tumeur d'une glande surrénale).
- De troubles thyroïdiens.
- De psoriasis (maladie de peau).
- D'antécédents de taux anormalement bas de plaquettes (coagulation sanguine). Si vous devez subir une intervention chirurgicale, informez votre médecin.
- Des réactions cutanées

Si vous portez des lentilles de contact, le traitement peut provoquer des larmes.

Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, ne le prenez pas.

Ce médicament contient du lactose.

Si votre médecin vous a informé(e) d'une tolérance au lactose, contactez-le avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients atteints d'un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.



# CARDINOR® 6,25 & 25 mg

comprimés sécables  
(Carvédilol)

LOT : 201294  
UT AV : 09/2023  
PPV : 95,00DH

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'information 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.

CARDINOR® 6.25mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60  
CARDINOR® 25 mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60

## 1. Composition du médicament :

	CARDINOR® 6,25 mg	CARDINOR® 25 mg
	mg/ Comprimé	
<b>Substance active</b>		
Carvédilol	6,25 mg	25 mg
<b>Excipients:</b> Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium... q.s.p 1 Comprimé sécable		

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

## 2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Alpha et bêta bloquant.

## 3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

## 4. Posologie

### • POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION:

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

### • Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

### • Fréquence d'administration:

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure.

### • Durée du traitement :

SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

## 5. Contre-indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).
- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (oedèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.
- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker).
- Si votre cœur bat trop lentement.
- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).
- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).
- En même temps que certains médicaments :
  - la cimétidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),

## CARDINOR® 25 mg

30 comprimés sécables



- nausées, diarrhée, vomissements, ballonnements,
- extrémités douloureuses,
- insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale,
- circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale sévère,
- Oedème, douleur.

Peu fréquent (touche 1 à 10 patients sur 1000) :

- trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse, perte de conscience brutale,
- fourmillements dans certaines parties du corps,
- trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine,
- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation cutanée type psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
- trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patients sur 10 000) :

- diminution du taux de plaquettes dans le sang,
- nez bouché.

• Troubles de la miction

Très rare (touche moins d'un patient sur 10 000) :

- diminution du taux de globule blanc dans le sang,
- réaction allergique
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez les femmes
- réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, syndrome de Lyell).

### Déclaration des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables suspectés après utilisation de ce médicament doit être faite immédiatement.

Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque.

## 7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Adressez vous à votre médecin ou votre pharmacien pour plus d'informations sur le médicament.

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'oedème (rétention hydrique), de difficultés respiratoires sévères.
- adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol.
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes).
- De maladie rénale.
- D'extrémités froides.
- De ralentissement du rythme cardiaque.
- Des réactions allergiques.
- D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).
- De phéochromocytome (tumeur d'une glande surrénale).
- De troubles thyroïdiens.
- De psoriasis (maladie de peau).
- D'antécédents de taux anormalement bas de plaquettes (coagulation sanguine). Si vous devez subir une intervention chirurgicale, consultez votre médecin.
- Des réactions cutanées

Si vous portez des lentilles de contact, le traitement doit être interrompu.

Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, consultez votre médecin.

Ce médicament contient du lactose.

Si votre médecin vous a informé (e) d'une tolérance à l'alcool, contactez-le avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes atteintes de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.



CardioAspirine 100 mg/30cps  
de l'acide acétylsalicylique  
P.P.V. : 27,70 DH  
Bayer S.A.  
6 118001 090280

**Intégrement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**  
Si vous pourriez avoir besoin de la relire.  
Si vous avez d'autres questions, 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.



# CARDIOASPIRINE®

## 100 mg, comprimés gastro-résistants

### Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique.

CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour :

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

LES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE  
CARDIOASPIRINE 100 MG ?



CardioAspirine 100 mg/30cps  
de l'acide acétylsalicylique  
P.P.V. : 27,70 DH  
Bayer S.A.  
6 118001 090280

**Intégrement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**  
Si vous pourriez avoir besoin de la relire.  
Si vous avez d'autres questions, 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.



# CARDIOASPIRINE®

## 100 mg, comprimés gastro-résistants

### Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique.

CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour :

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

**LES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDIOASPIRINE 100 MG ?**



CardioAspirine 100 mg/30cps  
de l'acide acétylsalicylique  
P.P.V. : 27,70 DH  
Bayer S.A.  
6 118001 090280

**Intégrement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**  
Si vous pourriez avoir besoin de la relire.  
Si vous avez d'autres questions, 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.



# CARDIOASPIRINE®

## 100 mg, comprimés gastro-résistants

### Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique.

CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour :

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

LES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE  
CARDIOASPIRINE 100 MG ?