

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.

Education :

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

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

Dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Reclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

 Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

5123

Société :

 Actif Pensionné(e) Autre

Nom & Prénom :

FATHEDDINE chame- veuve FARHIZ

Date de naissance :

1946
T aroudant

Adresse :

Tél. : 06.62.49.7026 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

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

Cachet du médecin :

Pr. ZOUBIDI ZABIBI Mohamed

Pr. Agrégé - Cardiologue Interventionnel
67, Rond Point de Marseille Oasis
Casablanca - Tel. : +212 5 22 25 51 35
Mob. : +212 6 69 58 10 81

Date de consultation :

16/09/2020

Age :

FATHEDDINE CHAMA

Lien de parenté :

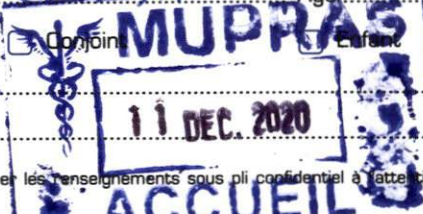
 Lui-même

Nature de la maladie :

HTA

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 : 05/09

Le : 16/09/2020

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE 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
16/09/20	CPZG		30000	<p>Pr. ZOUBIDI ZINADIN Mohamed Pr. Agréé Cardiologue Interventionnel 67, Rue Point de Marseille Oasis Casablanca - Tel. : +212 5 22 25 51 35 Mob. +212 6 85 58 19 9</p>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>HABIBI DRSS. AZAMI</i> Habibi Drissi Pharmacie Tél. : 05.22.65.0.91 Domicile Enseigne Casablanca	16/09/20	10934670

ANALYSES - RADIographies

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
<i>J</i>			

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	COEFFICIENT DES TRAVAUX
<img alt="Diagram of upper and lower dental arches with numbered teeth from 1 to 8. Arrows indicate the direction of treatment: H (top left), G (top right), D (bottom left), and B (bottom right				



Centre Cardiologique
Interventionnel

ZOUBIDI MOHAMED ZINABDIN

Professeur Agrégé

Coronarographie - Angioplastie - Stimulation Cardiaque

Date :

CASA 16/09/2020

MME FATHADDINE CHAMA

$\frac{209,00 \times 4}{836,00}$	1- APROVASC 300/10
	1-0-0
$\frac{91,00 \times 5}{455,00}$	2- CARDINOR 25
	1-0-1
$\frac{27,70 \times 3}{83,10}$	3-CARDIOASPIRINE
	1-0-0
$\frac{106,70 \times 2}{213,40}$	4-TORVA 20 MG
	0-0-1
$\frac{34,60 \times 2}{69,20}$	5-LASILIX 40 MG
	1/2-0-0
$\frac{80,00 \times 4}{320,00}$	6-LANPROL 30 MG
	0-0-1

PHARMACEUTIQUE
Hind IDRISI
Docteur en Pharmacie
Casablanca
Tél : 05 22 65.01.91
Gardoclia G19 E1 n°201

X4 MOIS

INPE : 091026955

1996,70

Pr. ZOUBIDI ZINABDIN Mohamed
Pr. Agrégé - Cardiologie Interventionnelle
67, Rond Point de Marseille Oasis
Casablanca - Tél. : +212 522 25 51 35
Mob. : +212 669 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 : 01/2020
PPV : 106.70

à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.
à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.



forme calcique trihydratée) 10 mg
1 cp

forme calcique trihydratée) 20 mg
1 cp

THERAPEUTIQUE :

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

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS 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 mal absorption 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 notable : 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 SURDOSSAGE :

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.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES 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 : 01/2020
PPV : 106.70

à 10 mg, boîtes de 15 et de 30.
à 20 mg, boîtes de 15 et de 30.



forme calcique trihydratée) 10 mg
1 cp

forme calcique trihydratée) 20 mg
1 cp

THERAPEUTIQUE :

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

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS 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 mal absorption 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 notable : 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 SOUHAITS 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 SURDOSSAGE :

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.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES 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 sebaâ Casablanca

APROVASC 300mg/10mg E2:

Cp Pel

PPV : 209,00 DH



5 118001 082056

idministration.

red with or without food.

MENT OF OVERDOSE OR ACCIDENTAL

d to doses of up to 900 mg/day irbesartan for 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 (لغاية 650 ملخ/كاغ/اليوم). لم يلاحظ أي تأثير على عدد الأجسام الصفراء، الغرسات، أو الأجنة الحية. لا يؤثر الإريزارتان على تقاء أو نمو أو تناول الذرية.

تُنَمَّت ملاحظة تأثيرات سمية عابرة (زيادة تكهف الكلبة، استسقاء الحالب أو أوربيما تحت جلدية) لدى أجنة الجرذان مع جرعات من 50 ملخ/كاغ/اليوم أو أكثر، ووزالت هذه التأثيرات بعد الولادة. لدى الأرانب، لوحظت وفيات الأم وإجهاض وإنشاف مبكِّر مع جرعات من 30 ملخ/كاغ/اليوم. لم تلاحظ تأثيرات ماسحة لدى الجرذ أو الأرنب.

الأملوبيبين:

السرطنة، لم يلاحظ أي دليل على السرطنة لدى الجرذان والفتان التي عولحت بواسطة الأملوبيبين (مزوج مع المعلمam) لمدة ستين، ومع تركيزات محسوبة لتوفير مستويات جرعات يومية من 0.5 و 1.25 و 2.5 ملخ/كاغ/اليوم. الجرعة الأعلى (تعادل عند الفارة الجرعة القصوى الموصى بها لدى الإنسان من 10 ملخ على أساس ملخ/متر مربع) مرتفع مرتين* هذه الجرعة القصوى لدى الجرذان) قريبة من الجرعة القصوى التي يتعلَّمها الفار و لكن ليس الجرذ.

التحول الخلقي، لم يُظهر دراسات التحول الخلقي وجود تأثيرات للأملوبيبين سواء على المستوى الجيني أو على المستوى الصبغي.

العمق، لم يلاحظ أي تأثير على الخصوبة لدى الجرذان التي عولحت بواسطة الأملوبيبين (الذكور لفترة 64 يوماً، الإناث لفترة 14 يوماً قبل المزاوجة) مع جرعات تصل إلى 10 ملخ/كاغ/اليوم (8 مرات* الجرعة القصوى الموصى بها لدى الإنسان من 10 ملخ على أساس ملخ/متر مربع)

* على أساس مريض يوزن 50 كاغ

11. مقدار الجرعة وطريقة الاعطاء

الجرعة الأولى والداعمة لأبروفاكس هي فرض واحد في اليوم. يمكن إعطاء أبروفاكس مع الطعام أو خارجه.

يجب إعطاء أبروفاكس للمرضى الذين يكون ضغط الدم لديهم غير مصبوط بشكل ملائم في العلاج الأحادي مع الإريزارتان أو الأملوبيبين أو مواصلة العلاج عند المرضى الذين يتلقون الإريزارتان والأملوبيبين كأعراض منفصلة.

يجب تغيير المقادير لكل مريض وفقاً لتجاوزاته مع العلاج مع كل من المكونات الفردية على حدة وتأثيرات المقادير المطلوب لترطيب ضغط الدم، الجرعة القصوى الموصى بها مع أبروفاكس هي 300 ملخ/ 10 ملخ في اليوم.

يجب تكيف العلاج وفقاً لنجاوبي ضغط الدم.

لدى الأطفال: لم يتم تحديد سلامة وفعالية أبروفاكس لدى الأطفال. لدى المُسنين ومرضى القصور الكلوي: شكل عام، ليس من المضروبي تفضيل الجرعة لدى المرضى المُسنين والمرضى المصابين بقصور في الوظيفة الكلوية (بعض النظر عن درجة

Il 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 bassinet, hydro-uretère 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'amiodipine (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/m², 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'amiodipine 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 amiodipine (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/m²).

* 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'amiodipine ou à titre de relais chez les patients traités par l'irbésartan et l'amiodipine 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'amiodipine, 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 VOIE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS.

Médicament soumis à prescription médicale.
Ne pas utiliser pendant la grossesse et l'allaitement.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P 1.
Ain sebaâ Casablanca
APROVASC 300 mg/10mg B2B
Cp Pel
PPV : 209 00 DH

6 118001 082056

16. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

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

Il 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 bassinet, hydro-uretère 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'amiodipine (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/m², 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'amiodipine 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 amiodipine (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/m²).

* 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'amiodipine ou à titre de relais chez les patients traités par l'irbésartan et l'amiodipine 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'amiodipine, 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 VOIE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS.

Médicament soumis à prescription médicale.
Ne pas utiliser pendant la grossesse et l'allaitement.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P 1.
Ain sebaâ Casablanca
APROVASC 300 mg/10mg B2B
Cp Pel
PPV : 209 00 DH

6 118001 082056

16. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

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

Il 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 bassinet, hydro-uretère 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'amiodipine (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/m², 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'amiodipine 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 amiodipine (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/m²).

* 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'amiodipine ou à titre de relais chez les patients traités par l'irbésartan et l'amiodipine 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'amiodipine, 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 VOIE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS.

Médicament soumis à prescription médicale.
Ne pas utiliser pendant la grossesse et l'allaitement.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P 1.
Ain sebaâ Casablanca
APROVASC 300 mg/10mg B2B
Cp Pel
PPV : 209 00 DH

6 118001 082056

16. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

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

LOT : 20E019
PER : 05/2024
LASILIX 40MG
20CP SEC
P.P.V : 34DH6

6 118000 060468

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosemide

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 :

Furosemide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 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 cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention 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 :

LOT : 20E019
PER : 05/2024
LASILIX 40MG
20CP SEC
P.P.V : 34DH6

6 118000 060468

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosemide

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 :

Furosemide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 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 cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention 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

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 Colloidale, 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 Antiulcérage : 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 :

- Ucère duodénal évolutif.
- Ucère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.

POSOLOGIE ET MODE 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 DOUCE 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 pré-contre-indiquée en syndrome de maladie de déficit en sucras
- Précautions d'emploi

- Insuffisance hépatique

- Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'insuffisance hépatique et chez l'enfant.

EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN.

LOT: 278

PER: SEP 2022

PPV: 80 DH 00

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'EVENTUELLES 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.

SURDOSSAGE:

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

LANPROL® 30 mg

Lansoprazole

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 Colloidale, 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 Antiulcérage : 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 :

- Ucère duodénal évolutif.
- Ucère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.

POSOLOGIE ET MODE 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 DOUCE 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 pré-contre-indiquée en syndrome de maladie de déficit en sucras
- Précautions d'emploi

- Insuffisance hépatique

- Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'insuffisance hépatique et chez l'enfant.

EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN.

LOT: 278

PER: SEP 2022

PPV: 80 DH 00

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'EVENTUELLES 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.

SURDOSSAGE:

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

LANPROL® 30 mg

Lansoprazole

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 Colloidale, 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 Antiulcérage : 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 :

- Ucère duodénal évolutif.
- Ucère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.

POSOLOGIE ET MODE 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 DOUCE 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 pré-contre-indiquée en syndrome de maladie de déficit en sucras
- Précautions d'emploi

- Insuffisance hépatique

- Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'insuffisance hépatique et chez l'enfant.

EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN.

LOT: 278

PER: SEP 2022

PPV: 80 DH 00

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'EVENTUELLES 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.

SURDOSSAGE:

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

LANPROL® 30 mg

Lansoprazole

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 Colloidale, 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 Antiulcérage : 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 :

- Ucère duodénal évolutif.
- Ucère gastrique évolutif.
- Oesophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-oesophagien.
- Syndrome de Zollinger-Ellison.

POSOLOGIE ET MODE 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 DOUCE 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 pré-contre-indiquée en syndrome de maladie de déficit en sucras Précautions d'emploi

- Insuffisance hépatique
- Utiliser ce médicament avec précaution en cas d'insuffisance hépatique et chez l'enfant.

EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN TRAITANT OU DE VOTRE PHARMACIEN.

LOT: 278

PER: SEP 2022

PPV: 80 DH 00

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'EVENTUELLES 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.

SURDOSSAGE:

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

کاردینور

LDI : KA92391
PER : 06-2022
PPV : 95,00DH

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire.

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
Substance active	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 notable : Lactose

2. Classe pharmaco thérapeutique ou le type d'activité

Alpha et bêtabloquant.

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 encrochement 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 (arthrite).
- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).

*Entre temps que certains médicaments

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

CARDINOR® 25 mg

30 comprimés sécables



6 118001 101337

- 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 globule rouge dans le sang,
 - prise de poids, augmentation du taux de cholestérol et 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 l'estomac importante dans le corps (rétenzione hydriques),
 - sensation de vertige en position debout, perturbation des fonctions rénaliennes, troubles vasculaires périphériques, augmentation de Raynaud),
 - difficultés respiratoires, asthme,
 - nausées, diarrhée, vomissements, ballonnements,
 - extrémement douloureuses,
 - insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale et circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale et/ou œdème, douleur.

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

- trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse, perte de conscience brusque, 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 syndrome de Lyell).

Déclaration des effets indésirables :

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

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien séparable en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdème (rétenzione hydriques), de difficultés respiratoires sévères, adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol.
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes de l'hypoglycémie).
- De maladie rénale.
- D'extremes froides.
- De ralentissement du rythme cardiaque.
- Des réactions allergiques.
- D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).
- De phéochromocytome (atteinte d'une glande surrenale sévère).
- De troubles thyroïdiens.
- De psoriasis (maladie de peau).
- D'antécédents de taux anormalement bas de plaquettes (coagulation sanguine). Si vous devez subir une intervention qui vous prenez ce médicament.
- Des réactions cutanées.
- Si vous portez des lentilles de contact, le traitement larmes.
- Si vous avez mal toléré ce médicament au paravant.
- Ce médicament contient du lactose.
- Si votre médecin vous a informé (e) d'une tolérance sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

کاردینور

LDI : KA92391
PER : 06-2022
PPV : 95,00DH

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire.

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
Substance active	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 notable : Lactose

2. Classe pharmaco thérapeutique ou le type d'activité

Alpha et bêtabloquant.

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 encrochement 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 (arthrite).
- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).

*Entre temps que certains médicaments

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

CARDINOR® 25 mg

30 comprimés sécables



6 118001 101337

- 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 globule rouge dans le sang,
 - prise de poids, augmentation du taux de cholestérol et 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 l'estomac importante dans le corps (rétenzione hydriques),
 - sensation de vertige en position debout, perturbation des fonctions rénaliennes, troubles vasculaires périphériques, augmentation de Raynaud),
 - difficultés respiratoires, asthme,
 - nausées, diarrhée, vomissements, ballonnements,
 - extrémement douloureuses,
 - insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale et circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale et/ou œdème, douleur.

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

- trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse, perte de conscience brusque, 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 syndrome de Lyell).

Déclaration des effets indésirables :

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

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

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

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdème (rétenzione hydriques), de difficultés respiratoires sévères, adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol.
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes de la maladie).
- De maladie rénale.
- D'extremes froides.
- De ralentissement du rythme cardiaque.
- Des réactions allergiques.
- D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).
- De phéochromocytome (atteinte d'une glande surrénalienne).
- 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 devra être arrêté.
- Si vous avez mal toléré ce médicament au paravant, ce médicament contient du lactose.
- Si votre médecin vous a informé(e) d'une tolérance sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes souffrant de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

کاردینور

LDI : KA92391
PER : 06-2022
PPV : 95,00DH

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la lire.

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
Substance active	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 notable : Lactose

2. Classe pharmaco thérapeutique ou le type d'activité

Alpha et bêtabloquant.

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 encrochement 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 (arthrite).
- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).

*Entre temps que certains médicaments

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

CARDINOR® 25 mg

30 comprimés sécables



6 118001 101337

- 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 globule rouge dans le sang,
 - prise de poids, augmentation du taux de cholestérol et 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 l'estomac importante dans le corps (rétenzione hydriques),
 - sensation de vertige en position debout, perturbation des fonctions rénaliennes, troubles vasculaires périphériques, augmentation de Raynaud),
 - difficultés respiratoires, asthme,
 - nausées, diarrhée, vomissements, ballonnements,
 - extrémement douloureuses,
 - insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale et circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale et/ou œdème, douleur.

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

- trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse, perte de conscience brusque, 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 syndrome de Lyell).

Déclaration des effets indésirables :

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

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

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

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdème (rétenzione hydriques), de difficultés respiratoires sévères, adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol.
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes de la maladie).
- De maladie rénale.
- D'extremes froides.
- De ralentissement du rythme cardiaque.
- Des réactions allergiques.
- D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).
- De phéochromocytome (atteinte d'une glande surrénalienne).
- 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 devra être arrêté.
- Si vous avez mal toléré ce médicament au paravant, ce médicament contient du lactose.
- Si votre médecin vous a informé(e) d'une tolérance sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes souffrant de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

CARDINOR® 6,25 & 25 mg

comprimés sécables

(Carvédilol)

- les antiarythmiques de la classe I (médicaments cardiaques).

6. Effets indésirables

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CARDINOR, comme les autres médicaments, peuvent entraîner des effets indésirables, bien que tout le monde n'en soit pas atteint.

Les effets indésirables sont classés ci-dessous par ordre de 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 globule rouge dans le sang,
- prise de poids, augmentation du taux de cholestérol et de glucose dans le sang chez les patients diabétiques,
- dépression, trouble de l'humeur,

Modérément fréquents (touche 1 à 100 patients sur 1000) :

- modification de la vision, diminution du liquide salivaire,
- diminution du rythme cardiaque, gonflement des jambes importants dans le corps (réention hydrique),
- sensation de vertige en position debout, perturbation de la circulation sanguine, troubles vasculaires périphériques, augmentation de Raynaud,

• difficultés respiratoires, asthme,

- nausées, diarrhée, vomissements, ballonnement abdominal,
- douleurs articulaires,

• insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale, diminution de la 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 brusque et/ou évanouissement dans certaines parties du corps,
- trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine,

• réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation et/ou érythème, 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 a pour objectif de contribuer à l'assurance de la sécurité des médicaments.

Elle permet une surveillance continue du rapport des effets indésirables.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Adresssez-vous à votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des questions.

Sécurité en cas de surdosage :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdème (réention hydrique), de difficultés respiratoires sévères, adaptation par votre médecin de votre dose de cardiaque.
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes de l'hypoglycémie).

• De maladie rénale.

• D'extérieures froides.

• De ralentissement du rythme cardiaque.

• Des réactions allergiques.

• D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).

• De phéochromocytome (atteinte d'une glande surrenale sévère).

• De troubles thyroïdiens.

• De psoriasis (maladie de peau).

• D'antécédents de taux anormalement bas de plaquettes dans le sang. Si vous devez subir une intervention chirurgicale, informez votre médecin.

• Des réactions cutanées.

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

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

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 personnes souffrant d'insuffisance rénale.

Le syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

CARDINOR® 25 mg
30 comprimés sécables



6 118001 101337
s, boîte de 10, 30 et 60
30 comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60

4. Conservation des médicaments

LOT: KF83736 PER: 09-2021
PV: 95,00 DH



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 pharmaco thérapeutique ou le type d'activité

Alpha et bêtabloquant.

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 12,5 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),

CARDINOR® 6,25 & 25 mg

comprimés sécables (Carvédilol)

LOT : 201294

UT AV : 09/2023

PPV : 95,00DH

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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	

Substance active

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 pharmaco thérapeutique ou le type d'activité

Alpha et bêtabloquant.

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 encrassement 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 (arthrite).

• 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



6 118001 101337

- f
- F
- b
- d
- d
- p
- tau
- d
- m
- dir
- imp
- se
- froid
- de F
- dñi

• nausées, diarrhée, vomissements, ballonnements,

• extrémités douloureuses,

• insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale, circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale sévère,

• œdème, 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 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 appelle une surveillance continue du rapport bénigne.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien si possible dans ces cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdème (rétenzione hydrique), de difficultés respiratoires sévères, adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol.
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les signes 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 surrenale sévère).
- De troubles thyroïdiens.
- De psoriasis (maladie de peau).
- D'antécédents de taux anormalement bas de plaquettes dans le sang (coagulation sanguine). Si vous devez subir une intervention chirurgicale que vous prenez ce médicament.
- Des réactions cutanées

Si vous portez des lentilles de contact, le traitement peut entraîner 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 sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes souffrant de malabsorption du glucose et du galactose.



l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Si vous avez des questions ou si vous avez des symptômes nouveaux, consultez votre pharmacien.

Si vous avez des questions ou si vous avez des symptômes nouveaux, 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 acetylsalicylique. 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 A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE
CARDIOASPIRINE 100 MG ?



l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Si vous avez des questions ou si vous avez des symptômes nouveaux, consultez votre pharmacien.

Si vous avez des questions ou si vous avez des symptômes nouveaux, 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 acetylsalicylique. 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 A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE
CARDIOASPIRINE 100 MG ?



l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Si vous avez des questions ou si vous avez des symptômes nouveaux, consultez votre pharmacien.

Si vous avez des questions ou si vous avez des symptômes nouveaux, 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 acetylsalicylique. 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 A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE
CARDIOASPIRINE 100 MG ?