

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.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

Déclaration de Maladie

N° W19-516858

53078



Maladie

Dentaire Cadre réservé à l'adhérent (e)

Optique

Autres

Matricule : 3422

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

MAHFoud RAHIDI

Date de naissance :

10.10.1957

Adresse :

Rte D'AZEHMOUR Résidence Solabatla
Rue 2 N° 25 CASA ANFA

Tél. 06 61 42 54 41

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

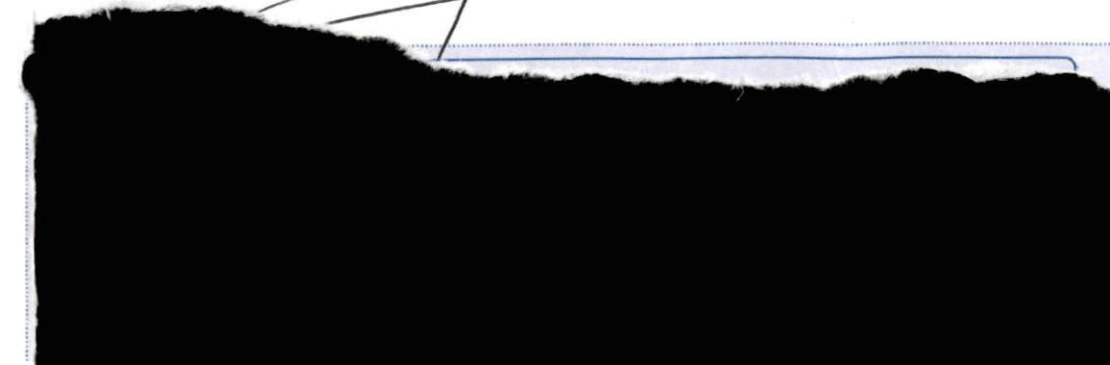
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casablanca le 23 DEC. 2020

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
21/11/2010	S - M	3100	310,00	INP : 09113491M4
				120 Rue de la République 21500 Dijon
				21/11/2010

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	21.11.2010	2340,40

ANALYSES - RADIGRAPHIES

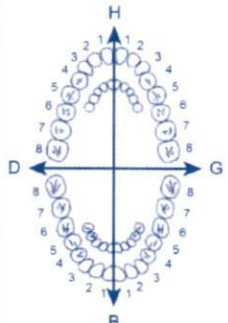
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

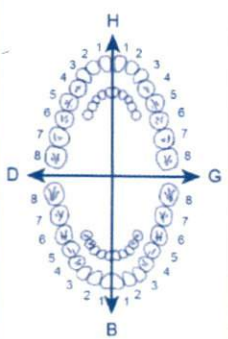
Cachet et signature du Particulier	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



O.D.F PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
B	00000000	00000000
	35533411	11433553

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

--

MONTANTS DES SOINS

-

DEBUT D'EXECUTION

-

FIN D'EXECUTION

--

COEFFICIENT DES TRAVAUX

-

MONTANTS DES SOINS

--

DATE DU DEVIS

--

DATE DE L'EXECUTION

--

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Saâd SOULAMI

Professeur de Cardiologie

Spécialiste des maladies du Coeur et des vaisseaux

Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris

Echo Doppler Couleur - Holter



الدكتور سعد السلمي

أستاذ سابق بكلية الطب بالدار البيضاء

اختصاصي في أمراض القلب والأوعية الدموية

خريج كلية الطب بباريس

فحص القلب بالصدى والدوبليير بالألوان

Mr Soukati

Patient :

Casablanca, le

21 NOV 2020

AMOUNT SIX (06) / 03

155,80 x 7

AP RATES C 150/5

54,10 x 6
on AP RATES C 150/5 + 5
Celles de 12

147,40 x 6 / 4
RATES C 150/5

6,80 x 6 / 19
mostafa el maâni

mostafa el maâni

356, Rue Mostafa El Maâni (côté Rue d'Agadir) - الدار البيضاء - 356

356, Rue Mostafa El Maâni (côté Rue d'Agadir) - 1^{er} étage - Casablanca - E-mail: cabinetoulami@gmail.com

Tél.: 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél. / Fax: 05 22 26 13 36 - Urgence : 06 65 14 69 96

CNSS : 2700608 - IF : 41802254 - ICE : 001755076000067 - IPN : 091130922

Dr. Saâd SOULAMI
Professeur de Cardiologie

356, Rue Mostafa El Maâni (côté Rue d'Agadir) - الدار البيضاء - 356

6 118001 102006

Levothyrox® 25 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 6,80 DH

7862160335

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع**ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم****يجب قراءة هذه النشرة بكمالها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي**

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أستلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العلبة و معلومات أخرى

1- ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي
هذا الدواء هرمونة درقية
دواعي الاستعمال

6 118001 102006

Levothyrox® 25 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 6,80 DH

7862160335

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكمالها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أستلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العلبة و معلومات أخرى

1- ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي
هذا الدواء هرمونة درقية
دواعي الاستعمال

6 118001 102006

Levothyrox® 25 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 6,80 DH

7862160335

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكمالها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أستلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العلبة و معلومات أخرى

1- ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي
هذا الدواء هرمونة درقية
دواعي الاستعمال

6 118001 102006

Levothyrox® 25 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 6,80 DH

7862160335

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكمالها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أستلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العلبة و معلومات أخرى

1- ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي
هذا الدواء هرمونة درقية
دواعي الاستعمال

6 118001 102006

Levothyrox® 25 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 6,80 DH

7862160335

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع**ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم****يجب قراءة هذه النشرة بكمالها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي**

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أستلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العلبة و معلومات أخرى

1- ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي
هذا الدواء هرمونة درقية
دواعي الاستعمال

6 118001 102006

Levothyrox® 25 µg,
Comprimés sécables B/30
PPV: 6,80 DH

7862160335

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع**ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم****يجب قراءة هذه النشرة بكمالها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي**

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أستلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العلبة و معلومات أخرى

1- ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

الصنف الصيدلاني العلاجي
هذا الدواء هرمونة درقية
دواعي الاستعمال

ROZAT® 10, 20 mg

Rosuvastatine

Comprimé pelliculé Boîte de 28

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

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

Composition du médicament :

Composition qualitative active par unité

Rosuvastatine

Rosuvastatine

Les autres

Cellulose microcristalline

carbonate de magnésium

AMB 80W3

Liste des 5

Classe phc

ROZAT® app

Indications

ROZAT® comp

• Vous avez

présenté un r

accident vasculaire cérébral

chez les adu

les, les adu

triter un taux t

très élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolématique et l'activité physique en même temps que la prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Ou

• Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé :

• ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

• Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang :

le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

• ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

• Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à l'éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts graisseux peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROZAT® comprimé pelliculé, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse.

Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Posologie Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Doses usuelles chez les adultes.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale :

Votre traitement avec ROZAT® comprimé pelliculé doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

• Votre taux de cholestérol.

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

• Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

initiale qui vous est le mieux adaptée.

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

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

- Agés de plus de 70 ans :

- Présentant une insuffisance rénale modérée.

- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :

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

Si vous commencez avec 10 mg,

doubliez la dose jusqu'à 20 mg,

et augmentez jusqu'à 40 mg.

Si vous commencez avec 20 mg, augmentez jusqu'à 40 mg.

Si vous commencez avec 40 mg, augmentez jusqu'à 80 mg.

Si vous commencez avec 80 mg, augmentez jusqu'à 160 mg.

Si vous commencez avec 160 mg, augmentez jusqu'à 320 mg.

Si vous commencez avec 320 mg, augmentez jusqu'à 640 mg.

Si vous commencez avec 640 mg, augmentez jusqu'à 1280 mg.

Si vous commencez avec 1280 mg, augmentez jusqu'à 2560 mg.

Si vous commencez avec 2560 mg, augmentez jusqu'à 5120 mg.

Si vous commencez avec 5120 mg, augmentez jusqu'à 10240 mg.

Si vous commencez avec 10240 mg, augmentez jusqu'à 20480 mg.

Si vous commencez avec 20480 mg, augmentez jusqu'à 40960 mg.

Si vous commencez avec 40960 mg, augmentez jusqu'à 81920 mg.

Si vous commencez avec 81920 mg, augmentez jusqu'à 163840 mg.

Si vous commencez avec 163840 mg, augmentez jusqu'à 327680 mg.

Si vous commencez avec 327680 mg, augmentez jusqu'à 655360 mg.

Si vous commencez avec 655360 mg, augmentez jusqu'à 1310720 mg.

Si vous commencez avec 1310720 mg, augmentez jusqu'à 2621440 mg.

Si vous commencez avec 2621440 mg, augmentez jusqu'à 5242880 mg.

Si vous commencez avec 5242880 mg, augmentez jusqu'à 10485760 mg.

Si vous commencez avec 10485760 mg, augmentez jusqu'à 20971520 mg.

Si vous commencez avec 20971520 mg, augmentez jusqu'à 41943040 mg.

Si vous commencez avec 41943040 mg, augmentez jusqu'à 83886080 mg.

Si vous commencez avec 83886080 mg, augmentez jusqu'à 167772160 mg.

Si vous commencez avec 167772160 mg, augmentez jusqu'à 335544320 mg.

Si vous commencez avec 335544320 mg, augmentez jusqu'à 671088640 mg.

Si vous commencez avec 671088640 mg, augmentez jusqu'à 1342177280 mg.

Si vous commencez avec 1342177280 mg, augmentez jusqu'à 2684354560 mg.

Si vous commencez avec 2684354560 mg, augmentez jusqu'à 5368709120 mg.

Si vous commencez avec 5368709120 mg, augmentez jusqu'à 10737418240 mg.

Si vous commencez avec 10737418240 mg, augmentez jusqu'à 21474836480 mg.

Si vous commencez avec 21474836480 mg, augmentez jusqu'à 42949672960 mg.

Si vous commencez avec 42949672960 mg, augmentez jusqu'à 85899345920 mg.

Si vous commencez avec 85899345920 mg, augmentez jusqu'à 171798691840 mg.

Si vous commencez avec 171798691840 mg, augmentez jusqu'à 343597383680 mg.

Si vous commencez avec 343597383680 mg, augmentez jusqu'à 687194767360 mg.

Si vous commencez avec 687194767360 mg, augmentez jusqu'à 1374389534720 mg.

Si vous commencez avec 1374389534720 mg, augmentez jusqu'à 2748779069440 mg.

Si vous commencez avec 2748779069440 mg, augmentez jusqu'à 5497558138880 mg.

Si vous commencez avec 5497558138880 mg, augmentez jusqu'à 10995116277760 mg.

Si vous commencez avec 10995116277760 mg, augmentez jusqu'à 21990232555520 mg.

Si vous commencez avec 21990232555520 mg, augmentez jusqu'à 43980465111040 mg.

Si vous commencez avec 43980465111040 mg, augmentez jusqu'à 87960930222080 mg.

Si vous commencez avec 87960930222080 mg, augmentez jusqu'à 175921860444160 mg.

Si vous commencez avec 175921860444160 mg, augmentez jusqu'à 351843720888320 mg.

Si vous commencez avec 351843720888320 mg, augmentez jusqu'à 703687441776640 mg.

Si vous commencez avec 703687441776640 mg, augmentez jusqu'à 1407374883553280 mg.

Si vous commencez avec 1407374883553280 mg, augmentez jusqu'à 2814749767106560 mg.

Si vous commencez avec 2814749767106560 mg, augmentez jusqu'à 5629499534213120 mg.

Si vous commencez avec 5629499534213120 mg, augmentez jusqu'à 11258999068426240 mg.

Si vous commencez avec 11258999068426240 mg, augmentez jusqu'à 22517998136852480 mg.

Si vous commencez avec 22517998136852480 mg, augmentez jusqu'à 45035996273704960 mg.

Si vous commencez avec 45035996273704960 mg, augmentez jusqu'à 90071992547409920 mg.

Si vous commencez avec 90071992547409920 mg, augmentez jusqu'à 180143985094819840 mg.

Si vous commencez avec 180143985094819840 mg, augmentez jusqu'à 360287970189639680 mg.

Si vous commencez avec 360287970189639680 mg, augmentez jusqu'à 720575940379279360 mg.

Si vous commencez avec 720575940379279360 mg, augmentez jusqu'à 144115188075858640 mg.

Si vous commencez avec 144115188075858640 mg, augmentez jusqu'à 288230376151717280 mg.

Si vous commencez avec 288230376151717280 mg, augmentez jusqu'à 576460752303434560 mg.

Si vous commencez avec 576460752303434560 mg, augmentez jusqu'à 1152921504606869120 mg.

Si vous commencez avec 1152921504606869120 mg, augmentez jusqu'à 2305843009213738240 mg.

Si vous commencez avec 2305843009213738240 mg, augmentez jusqu'à 4611686018427476480 mg.

Si vous commencez avec 4611686018427476480 mg, augmentez jusqu'à 9223372036854952960 mg.

Si vous commencez avec 9223372036854952960 mg, augmentez jusqu'à 18446744073709855920 mg.

Si vous commencez avec 18446744073709855920 mg, augmentez jusqu'à 36893488147419711840 mg.

Si vous commencez avec 36893488147419711840 mg, augmentez jusqu'à 73786976294839423680 mg.

Si vous commencez avec 73786976294839423680 mg, augmentez jusqu'à 147573952589678847360 mg.

Si vous commencez avec 147573952589678847360 mg, augmentez jusqu'à 295147905179357694720 mg.

Si vous commencez avec 295147905179357694720 mg, augmentez jusqu'à 590295810358715389440 mg.

Si vous commencez avec 590295810358715389440 mg, augmentez jusqu'à 1180591620717430778880 mg.

Si vous commencez avec 1180591620717430778880 mg, augmentez jusqu'à 2361183241434861557760 mg.

Si vous commencez avec 2361183241434861557760 mg, augmentez jusqu'à 4722366482869723115520 mg.

Si vous commencez avec 4722366482869723115520 mg, augmentez jusqu'à 9444732965739446231040 mg.

Si vous commencez avec 9444732965739446231040 mg, augmentez jusqu'à 18889465931478892462080 mg.

Si vous commencez avec 18889465931478892462080 mg, augmentez jusqu'à 37778931862957784924160 mg.

Si vous commencez avec 37778931862957784924160 mg, augmentez jusqu'à 75557863725915569848320 mg.

Si vous commencez avec 75557863725915569848320 mg, augmentez jusqu'à 15111572745183113968640 mg.

Si vous commencez avec 15111572745183113968640 mg, augmentez jusqu'à 30223145490366227937280 mg.

Si vous commencez avec 30223145490366227937280 mg, augmentez jusqu'à 60446290980732455874560 mg.

Si vous commencez avec 60446290980732455874560 mg, augmentez jusqu'à 120892581961464911749120 mg.

Si vous commencez avec 120892581961464911749120 mg, augmentez jusqu'à 241785163922929823498240 mg.

Si vous commencez avec 241785163922929823498240 mg, augmentez jusqu'à 483570327845859646996480 mg.

Si vous commencez avec 483570327845859646996480 mg, augmentez jusqu'à 967140655691719293992960 mg.

Si vous commencez avec 967140655691719293992960 mg, augmentez jusqu'à 1934281311383438587985920 mg.

Si vous commencez avec 1934281311383438587985920 mg, augmentez jusqu'à 3868562622766877175971840 mg.

Si vous commencez avec 3868562622766877175971840 mg, augmentez jusqu'à 7737125245533754351943680 mg.

Si vous commencez avec 7737125245533754351943680 mg, augmentez jusqu'à 1547425049106750870387360 mg.

Si vous commencez avec 1547425049106750870387360 mg, augmentez jusqu'à 3094850098213501740774720 mg.

Si vous commencez avec 3094850098213501740774720 mg, augmentez jusqu'à 6189700196427003481549440 mg.

Si vous commencez avec 6189700196427003481549440 mg, augmentez jusqu'à 1237940039285400696309880 mg.

Si vous commencez avec 1237940039285400696309880 mg, augmentez jusqu'à 2475880078570801392619760 mg.

Si vous commencez avec 2475880078570801392619760 mg, augmentez jusqu'à 4951760157141602785239520 mg.

Si vous commencez avec 4951760157141602785239520 mg, augmentez jusqu'à 9903520314283205570479040 mg.

Si vous commencez avec 9903520314283205570479040 mg, augmentez jusqu'à 19807040628566011140958080 mg.

Si vous commencez avec 19807040628566011140958080 mg, augmentez jusqu'à 39614081257132022281916160 mg.

Si vous commencez avec 39614081257132022281916160 mg, augmentez jusqu'à 79228162514264044563832320 mg.

Si vous commencez avec 79228162514264044563832320 mg, augmentez jusqu'à 158456325284520889127664640 mg.

Si vous commencez avec 158456325284520889127664640 mg, augmentez jusqu'à 316912650568241778255329280 mg.

Si vous commencez avec 316912650568241778255329280 mg, augmentez jusqu'à 633825301136483556510658560 mg.

Si vous commencez avec 633825301136483556510658560 mg, augmentez jusqu'à 1267650602272967113021317120 mg.

Si vous commencez avec 1267650602272967113021317120 mg, augmentez jusqu'à 2535301204545934226042634240 mg.

Si vous commencez avec 2535301204545934226042634240 mg, augmentez jusqu'à 5070602409091868452085268480 mg.

Si vous commencez avec 5070602409091868452085268480 mg, augmentez jusqu'à 1014120481818337690417536160 mg.

Si vous commencez avec 1014120481818337690417536160 mg, augmentez jusqu'à 2028240963636675380835072320 mg.

Si vous commencez avec 2028240963636675380835072320 mg, augmentez jusqu'à 4056481927273350761670144640 mg.

Si vous commencez avec 4056481927273350761670144640 mg, augmentez jusqu'à 8112963854546701523340289280 mg.

Si vous commencez avec 8112963854546701523340289280 mg, augmentez jusqu'à 1622592770909340304680457760 mg.

Si vous commencez avec 1622592770909340304680457760 mg, augmentez jusqu'à 3245185541818680609360915520 mg.

Si vous commencez avec 3245185541818680609360915520 mg, augmentez jusqu'à 6490371083637361218721831040 mg.

Si vous commencez avec 6490371083637361218721831040 mg, augmentez jusqu'à 12980742167274722435443662080 mg.

Si vous commencez avec 12980742167274722435443662080 mg, augmentez jusqu'à 25961484334549444870887324160 mg.

Si vous commencez avec 25961484334549444870887324160 mg, augmentez jusqu'à 519229686690

ROZAT® 10, 20 mg

Rosuvastatine

Comprimé pelliculé Boîte de 28

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

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

Composition du médicament :

Composition qualitative active par unité

Rosuvastatine

Rosuvastatine

Les autres

Cellulose microcristalline

carbonate de magnésium

AMB 80W3

Liste des 6

Classe phc

ROZAT® app

Indications

ROZAT® comp

• Vous avez

présenté un r

accident vasculaire cérébral

chez les adu

les, les adu

triter un taux t

très élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à

corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime

hypcholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la

prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Ou

• Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir

une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des

problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des

problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une

maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une

accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé :

• ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de

substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent

étant le cholestérol.

• Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang :

le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

• ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol »

et augmenter le « bon cholestérol ».

• Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol »

par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps

à l'éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas

de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela

n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts

grasseux peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et

réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage

du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque

cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque

d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou

des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROZAT® comprimé pelliculé, même si votre taux de cholestérol revient à la

normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de

cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse.

Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin

vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Posologie Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Doses usuelles chez les adultes.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour un taux de

cholestérol élevé :

Votre traitement avec ROZAT® comprimé pelliculé doit débuter avec

une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée

d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

• Votre taux de cholestérol.

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

vasculaire cérébral.

• Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets

indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

initiale qui vous est le mieux adaptée.

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

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

- Agés de plus de 70 ans :

- Présentant une insuffisance rénale modérée.

- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte

- musculaire).

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :

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

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 20 mg.

Si vous commencez avec 20 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 40 mg.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 80 mg.

Si vous commencez avec 80 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 120 mg.

Si vous commencez avec 120 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 160 mg.

Si vous commencez avec 160 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 200 mg.

Si vous commencez avec 200 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 240 mg.

Si vous commencez avec 240 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 280 mg.

Si vous commencez avec 280 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 320 mg.

Si vous commencez avec 320 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 360 mg.

Si vous commencez avec 360 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 400 mg.

Si vous commencez avec 400 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 440 mg.

Si vous commencez avec 440 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 480 mg.

Si vous commencez avec 480 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 520 mg.

Si vous commencez avec 520 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 560 mg.

Si vous commencez avec 560 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 600 mg.

Si vous commencez avec 600 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 640 mg.

Si vous commencez avec 640 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 680 mg.

Si vous commencez avec 680 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 720 mg.

Si vous commencez avec 720 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 760 mg.

Si vous commencez avec 760 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 800 mg.

Si vous commencez avec 800 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 840 mg.

Si vous commencez avec 840 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 880 mg.

Si vous commencez avec 880 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 920 mg.

Si vous commencez avec 920 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 960 mg.

Si vous commencez avec 960 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1000 mg.

Si vous commencez avec 1000 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1040 mg.

Si vous commencez avec 1040 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1080 mg.

Si vous commencez avec 1080 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1120 mg.

Si vous commencez avec 1120 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1160 mg.

Si vous commencez avec 1160 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1200 mg.

Si vous commencez avec 1200 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1240 mg.

Si vous commencez avec 1240 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1280 mg.

Si vous commencez avec 1280 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1320 mg.

Si vous commencez avec 1320 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1360 mg.

Si vous commencez avec 1360 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1400 mg.

Si vous commencez avec 1400 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1440 mg.

Si vous commencez avec 1440 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1480 mg.

Si vous commencez avec 1480 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1520 mg.

Si vous commencez avec 1520 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1560 mg.

Si vous commencez avec 1560 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1600 mg.

Si vous commencez avec 1600 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1640 mg.

Si vous commencez avec 1640 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1680 mg.

Si vous commencez avec 1680 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1720 mg.

Si vous commencez avec 1720 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1760 mg.

Si vous commencez avec 1760 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1800 mg.

Si vous commencez avec 1800 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1840 mg.

Si vous commencez avec 1840 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1880 mg.

Si vous commencez avec 1880 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1920 mg.

Si vous commencez avec 1920 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1960 mg.

Si vous commencez avec 1960 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2000 mg.

Si vous commencez avec 2000 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2040 mg.

Si vous commencez avec 2040 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2080 mg.

Si vous commencez avec 2080 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2120 mg.

Si vous commencez avec 2120 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2160 mg.

Si vous commencez avec 2160 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2200 mg.

Si vous commencez avec 2200 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2240 mg.

Si vous commencez avec 2240 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2280 mg.

Si vous commencez avec 2280 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2320 mg.

Si vous commencez avec 2320 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2360 mg.

Si vous commencez avec 2360 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2400 mg.

Si vous commencez avec 2400 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2440 mg.

Si vous commencez avec 2440 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2480 mg.

Si vous commencez avec 2480 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2520 mg.

Si vous commencez avec 2520 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2560 mg.

Si vous commencez avec 2560 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2600 mg.

Si vous commencez avec 2600 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2640 mg.

Si vous commencez avec 2640 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2680 mg.

Si vous commencez avec 2680 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2720 mg.

Si vous commencez avec 2720 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2760 mg.

Si vous commencez avec 2760 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2800 mg.

Si vous commencez avec 2800 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2840 mg.

Si vous commencez avec 2840 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2880 mg.

Si vous commencez avec 2880 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2920 mg.

Si vous commencez avec 2920 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2960 mg.

Si vous commencez avec 2960 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 3000 mg.

Si vous commencez avec 3000 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 3040 mg.

Si vous commencez avec 3040 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 3080 mg.

Si vous commencez avec 3080 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 3120 mg.

Si vous commencez avec 3120 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 3160 mg.

Si vous commencez avec 3160 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 3200 mg.

Si vous commencez avec 3200 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 3240 mg.

Si vous commencez avec 3240 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 3280 mg.

Si vous commencez avec 3280 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 3320 mg.

Si vous commencez avec 3320 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 3360 mg.

Si vous commencez avec

ROZAT® 10, 20 mg

Rosuvastatine

Comprimé pelliculé Boîte de 28

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

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

Composition du médicament :

Composition qualitative active par unité

Rosuvastatine

Rosuvastatine

Les autres

Cellulose microcristalline

carbonate de magnésium

AMB 80W3

Liste des 6

Classe ph

ROZAT® app

Indications

ROZAT® comp

• Vous avez

présenté un r

accident vasculaire cérébral

chez les adu

les, les adu

triter un taux t

très élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à

corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime

hypcholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la

prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Ou

• Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir

une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des

problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des

problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une

maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une

accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé :

• ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de

substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent

étant le cholestérol.

• Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang :

le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

• ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol »

et augmenter le « bon cholestérol ».

• Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol »

par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps

à l'éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas

de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela

n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts

grasseux peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et

réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage

du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque

cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque

d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou

des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROZAT® comprimé pelliculé, même si votre taux de cholestérol revient à la

normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de

cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse.

Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin

vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Posologie Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Doses usuelles chez les adultes.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour un taux de

cholestérol élevé :

Votre traitement avec ROZAT® comprimé pelliculé doit débuter avec

une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée

d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

• Votre taux de cholestérol.

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

vasculaire cérébral.

• Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets

indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

initiale qui vous est le mieux adaptée.

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

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

- Agés de plus de 70 ans :

- Présentant une insuffisance rénale modérée.

- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte

- musculaire).

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :

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

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 20 mg.

Si vous commencez avec 20 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 40 mg.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 80 mg.

Si vous commencez avec 80 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 120 mg.

Si vous commencez avec 120 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 160 mg.

Si vous commencez avec 160 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 200 mg.

Si vous commencez avec 200 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 240 mg.

Si vous commencez avec 240 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 280 mg.

Si vous commencez avec 280 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 320 mg.

Si vous commencez avec 320 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 360 mg.

Si vous commencez avec 360 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 400 mg.

Si vous commencez avec 400 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 440 mg.

Si vous commencez avec 440 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 480 mg.

Si vous commencez avec 480 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 520 mg.

Si vous commencez avec 520 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 560 mg.

Si vous commencez avec 560 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 600 mg.

Si vous commencez avec 600 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 640 mg.

Si vous commencez avec 640 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 680 mg.

Si vous commencez avec 680 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 720 mg.

Si vous commencez avec 720 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 760 mg.

Si vous commencez avec 760 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 800 mg.

Si vous commencez avec 800 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 840 mg.

Si vous commencez avec 840 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 880 mg.

Si vous commencez avec 880 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 920 mg.

Si vous commencez avec 920 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 960 mg.

Si vous commencez avec 960 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1000 mg.

Si vous commencez avec 1000 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1040 mg.

Si vous commencez avec 1040 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1080 mg.

Si vous commencez avec 1080 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1120 mg.

Si vous commencez avec 1120 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1160 mg.

Si vous commencez avec 1160 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1200 mg.

Si vous commencez avec 1200 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1240 mg.

Si vous commencez avec 1240 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1280 mg.

Si vous commencez avec 1280 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1320 mg.

Si vous commencez avec 1320 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1360 mg.

Si vous commencez avec 1360 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1400 mg.

Si vous commencez avec 1400 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1440 mg.

Si vous commencez avec 1440 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1480 mg.

Si vous commencez avec 1480 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1520 mg.

Si vous commencez avec 1520 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1560 mg.

Si vous commencez avec 1560 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1600 mg.

Si vous commencez avec 1600 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1640 mg.

Si vous commencez avec 1640 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1680 mg.

Si vous commencez avec 1680 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1720 mg.

Si vous commencez avec 1720 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1760 mg.

Si vous commencez avec 1760 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1800 mg.

Si vous commencez avec 1800 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1840 mg.

Si vous commencez avec 1840 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1880 mg.

Si vous commencez avec 1880 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1920 mg.

Si vous commencez avec 1920 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1960 mg.

Si vous commencez avec 1960 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2000 mg.

pourra augmenter

la posologie de ROZAT® comprimé pelliculé à 10 mg

pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour

les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour.

La dose de 40 mg de ROZAT® comprimé pelliculé ne doit pas être

utilisée chez les enfants.

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :

Avalez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

Durée du traitement et Fréquence d'administration :

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

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

Contrôle régulier de votre cholestérol :

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

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® comprimé pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

Contre-indications :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

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

Arrêtez de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez immédiatement un médecin : si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.

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

- Démangeaison sévère de la peau (avec des cloques).

Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles : qui durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes.

Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un danger pour la vie de ces personnes (habdomyolyses).

Effets indésirables fréquents :

- maux de tête,

- douleurs d'estomac,

- constipation,

- sensation de malaise,

- douleurs musculaires,

- sentiment général de faiblesse,

- sensations vertigineuses,

- augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg, ce qui revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le

traitement.

Si vous avez des symptômes de la peau (rougeur, éruption, démangeaisons) ou des symptômes de la gorge (sécheresse, douleur), arrêtez immédiatement de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez votre médecin.

Si vous avez des symptômes de la tête (maux de tête, vertiges, nausées, vomissements), arrêtez immédiatement de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez votre médecin.

Si vous avez des symptômes de l'estomac (douleurs d'estomac, constipation, nausées, vomissements), arrêtez immédiatement de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez votre médecin.

Si vous avez des symptômes de la peau (rougeur, éruption, démangeaisons) ou des symptômes de la gorge (sécheresse, douleur), arrêtez immédiatement de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez votre médecin.

Si vous avez des symptômes de la tête (maux de tête, vertiges, nausées, vomissements), arrêtez immédiatement de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez votre médecin.

Si vous avez des symptômes de l'estomac (douleurs d'estomac, constipation, nausées, vomissements), arrêtez immédiatement de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez votre médecin.

Si vous avez des symptômes de la peau (rougeur, éruption, démangeaisons) ou des symptômes de la gorge (sécheresse, douleur), arrêtez immédiatement de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez votre médecin.

Si vous avez des symptômes de la tête (maux de tête, vertiges, nausées, vomissements), arrêtez immédiatement de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez votre médecin.

Si vous avez des symptômes de l'estomac (douleurs d'estomac, constipation, nausées, vomissements), arrêtez immédiatement de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez votre médecin.

Si vous avez des symptômes de la peau (rougeur, éruption, démangeaisons) ou des symptômes de la gorge (sécheresse, douleur), arrêtez immédiatement de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez votre médecin.

Si vous avez des symptômes de la tête (maux de tête, vertiges, nausées, vomissements), arrêtez immédiatement de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez votre médecin.

Si vous avez des symptômes de l'estomac (douleurs d'estomac, constipation, nausées, vomissements), arrêtez immédiatement de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez votre médecin.

Si vous avez des symptômes de la peau (rougeur, éruption, démangeaisons) ou des symptômes de la gorge (sécheresse, douleur), arrêtez immédiatement de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez votre médecin.

Si vous avez des symptômes de la tête (maux de tête, vertiges, nausées, vomissements), arrêtez immédiatement de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez votre médecin.

Si vous avez des symptômes de l'estomac (douleurs d'estomac, constipation, nausées, vomissements), arrêtez immédiatement de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez votre médecin.

Si vous avez des symptômes de la peau (rougeur, éruption, démangeaisons) ou des symptômes de la gorge (sécheresse, douleur), arrêtez immédiatement de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez votre médecin.

</

ROZAT® 10, 20 mg

Rosuvastatine

Comprimé pelliculé Boîte de 28

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

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

Composition du médicament :

Composition qualitative active par unité

Rosuvastatine

Rosuvastatine

Les autres

Cellulose microcristalline

carbonate de magnésium

AMB 80W3

Liste des 5

Classe phc

ROZAT® app

Indications

ROZAT® comp

• Vous avez

présenté un r

accident vasculaire cérébral

chez les adu

les, les adu

triter un taux t

très élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à

corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime

hypcholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la

prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Ou

• Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir

une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des

problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des

problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une

maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une

accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé :

• ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent

étant le cholestérol.

• Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang :

le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

• ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol »

et augmenter le « bon cholestérol ».

• Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol »

par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps

à l'éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas

de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela

n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts

grasseux peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et

réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage

du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque

cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque

d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou

des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROZAT® comprimé pelliculé, même si votre taux de cholestérol revient à la

normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse.

Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin

vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Posologie Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Doses usuelles chez les adultes.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour un taux de

cholestérol élevé :

Votre traitement avec ROZAT® comprimé pelliculé doit débuter avec

une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée

d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

• Votre taux de cholestérol.

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

vasculaire cérébral.

• Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets

indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

initiale qui vous est le mieux adaptée.

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

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

- Agés de plus de 70 ans :

- Présentant une insuffisance rénale modérée.

- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte

- musculaire).

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :

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

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 20 mg.

Si vous commencez avec 20 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 40 mg.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 80 mg.

Si vous commencez avec 80 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 120 mg.

Si vous commencez avec 120 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 160 mg.

Si vous commencez avec 160 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 200 mg.

Si vous commencez avec 200 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 240 mg.

Si vous commencez avec 240 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 280 mg.

Si vous commencez avec 280 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 320 mg.

Si vous commencez avec 320 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 360 mg.

Si vous commencez avec 360 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 400 mg.

Si vous commencez avec 400 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 440 mg.

Si vous commencez avec 440 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 480 mg.

Si vous commencez avec 480 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 520 mg.

Si vous commencez avec 520 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 560 mg.

Si vous commencez avec 560 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 600 mg.

Si vous commencez avec 600 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 640 mg.

Si vous commencez avec 640 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 680 mg.

Si vous commencez avec 680 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 720 mg.

Si vous commencez avec 720 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 760 mg.

Si vous commencez avec 760 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 800 mg.

Si vous commencez avec 800 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 840 mg.

Si vous commencez avec 840 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 880 mg.

Si vous commencez avec 880 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 920 mg.

Si vous commencez avec 920 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 960 mg.

Si vous commencez avec 960 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1000 mg.

Si vous commencez avec 1000 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1040 mg.

Si vous commencez avec 1040 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1080 mg.

Si vous commencez avec 1080 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1120 mg.

Si vous commencez avec 1120 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1160 mg.

Si vous commencez avec 1160 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1200 mg.

Si vous commencez avec 1200 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1240 mg.

Si vous commencez avec 1240 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1280 mg.

Si vous commencez avec 1280 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1320 mg.

Si vous commencez avec 1320 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1360 mg.

Si vous commencez avec 1360 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1400 mg.

Si vous commencez avec 1400 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1440 mg.

Si vous commencez avec 1440 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1480 mg.

Si vous commencez avec 1480 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1520 mg.

Si vous commencez avec 1520 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1560 mg.

Si vous commencez avec 1560 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1600 mg.

Si vous commencez avec 1600 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1640 mg.

Si vous commencez avec 1640 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1680 mg.

Si vous commencez avec 1680 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1720 mg.

Si vous commencez avec 1720 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1760 mg.

Si vous commencez avec 1760 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1800 mg.

Si vous commencez avec 1800 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1840 mg.

Si vous commencez avec 1840 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1880 mg.

Si vous commencez avec 1880 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1920 mg.

Si vous commencez avec 1920 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 1960 mg.

Si vous commencez avec 1960 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2000 mg.

Si vous commencez avec 2000 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2040 mg.

Si vous commencez avec 2040 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2080 mg.

Si vous commencez avec 2080 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2120 mg.

Si vous commencez avec 2120 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2160 mg.

Si vous commencez avec 2160 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2200 mg.

Si vous commencez avec 2200 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2240 mg.

Si vous commencez avec 2240 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2280 mg.

Si vous commencez avec 2280 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2320 mg.

Si vous commencez avec 2320 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2360 mg.

Si vous commencez avec 2360 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2400 mg.

Si vous commencez avec 2400 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2440 mg.

Si vous commencez avec 2440 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2480 mg.

Si vous commencez avec 2480 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2520 mg.

Si vous commencez avec 2520 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2560 mg.

Si vous commencez avec 2560 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2600 mg.

Si vous commencez avec 2600 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2640 mg.

Si vous commencez avec 2640 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2680 mg.

Si vous commencez avec 2680 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2720 mg.

Si vous commencez avec 2720 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2760 mg.

Si vous commencez avec 2760 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2800 mg.

Si vous commencez avec 2800 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2840 mg.

Si vous commencez avec 2840 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2880 mg.

Si vous commencez avec 2880 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2920 mg.

Si vous commencez avec 2920 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 2960 mg.

Si vous commencez avec 2960 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 3000 mg.

Si vous commencez avec 3000 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 3040 mg.

Si vous commencez avec 3040 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 3080 mg.

Si vous commencez avec 3080 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 3120 mg.

Si vous commencez avec 3120 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 3160 mg.

Si vous commencez avec 3160 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 3200 mg.

Si vous commencez avec 3200 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 3240 mg.

Si vous commencez avec 3240 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 3280 mg.

Si vous commencez avec 3280 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 3320 mg.

Si vous commencez avec 3320 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 3360 mg.

Si vous commencez avec 3360 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à 3400 mg.

ROZAT® 10, 20 mg

Rosuvastatine

Comprimé pelliculé Boîte de 28

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

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

Composition du médicament :

Composition qualitative active par unité

Rosuvastatine

Rosuvastatine

Les autres

Cellulose microcristalline

carbonate de magnésium

AMB 80W3

Liste des 6

Classe phc

ROZAT® app

Indications

ROZAT® comp

• Vous avez

présenté un r

accident vasculaire cérébral

chez les adu

les, les adu

triter un taux t

très élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à

corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime

hypcholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la

prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Ou

• Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir

une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des

problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des

problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une

maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une

accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé :

• ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de

substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent

étant le cholestérol.

• Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang :

le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

• ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol »

et augmenter le « bon cholestérol ».

• Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol »

par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps

à l'éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas

de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela

n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts

grasseux peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et

réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage

du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque

cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque

d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou

des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROZAT® comprimé pelliculé, même si votre taux de cholestérol revient à la

normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de

cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse.

Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin

vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Posologie Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Doses usuelles chez les adultes.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour un taux de

cholestérol élevé :

Votre traitement avec ROZAT® comprimé pelliculé doit débuter avec

une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée

d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

• Votre taux de cholestérol.

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

vasculaire cérébral.

• Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets

indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

initiale qui vous est le mieux adaptée.

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

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

- Agés de plus de 70 ans :

- Présentant une insuffisance rénale modérée.

- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte

- musculaire).

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :

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

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 20 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

augmenter la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

PPV: 147DH40

PER: 11/21

LOT: 12658

ROZAT® 10, 20 mg

Rosuvastatine

Comprimé pelliculé Boîte de 28

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

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

Composition du médicament :

Composition qualitative active par unité

Rosuvastatine

Rosuvastatine

Les autres

Cellulose microcristalline

carbonate de magnésium

AMB 80W3

Liste des 6

Classe phc

ROZAT® app

Indications

ROZAT® comp

• Vous avez

présenté un r

accident vasculaire cérébral

chez les adu

les, les adu

triter un taux t

très élevé.

Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à

corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime

hypcholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la

prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Ou

• Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir

une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des

problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des

problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une

maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une

accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé :

• ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de

substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent

étant le cholestérol.

• Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang :

le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

• ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol »

et augmenter le « bon cholestérol ».

• Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol »

par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps

à l'éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas

de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela

n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts

grasseux peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et

réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage

du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque

cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque

d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou

des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROZAT® comprimé pelliculé, même si votre taux de cholestérol revient à la

normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de

cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse.

Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin

vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Posologie Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Doses usuelles chez les adultes.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour un taux de

cholestérol élevé :

Votre traitement avec ROZAT® comprimé pelliculé doit débuter avec

une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée

d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

• Votre taux de cholestérol.

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

vasculaire cérébral.

• Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets

indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

initiale qui vous est le mieux adaptée.

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

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

- Agés de plus de 70 ans :

- Présentant une insuffisance rénale modérée.

- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte

musculaire).

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne :

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

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 20 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 80 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 120 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 160 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 200 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 240 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 280 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 320 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 360 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 400 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 440 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 480 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 520 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 560 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 600 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 640 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 680 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 720 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 760 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 800 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 840 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 880 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 920 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à

40 mg si nécessaire.

PPV: 147DH40

PER: 11/21

LOT: 12658

NOTIC



6 118001 100859

Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30

7862160238

PPV: 54,10 DH

L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou vire au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL ; il/elle pourra décider des mesures de précaution, de faire une surveillance supplémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents :

les crampes, ou les douleurs

NOTIC



6 118001 100859

Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30

7862160238
PPV: 54,10 DH

L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou vire au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL ; il/elle pourra décider des mesures de précaution, de faire une surveillance supplémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents :

les crises, ou les douleurs

NOTIC



6 118001 100859

Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30

7862160238

PPV: 54,10 DH

L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou vire au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL ; il/elle pourra décider des mesures de précaution, de faire une surveillance supplémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents :

les crises, ou les douleurs

NOTIC



6 118001 100859

Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30

7862160238

PPV: 54,10 DH

L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou vire au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL ; il/elle pourra décider des mesures de précaution, de faire une surveillance supplémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents :

les crampes, ou les douleurs

NOTIC



6 118001 100859

Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30

7862160238

PPV: 54,10 DH

L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou vire au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL ; il/elle pourra décider des mesures de précaution, de faire une surveillance supplémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents :

les crampes, ou les douleurs



6 118001 100859

7878030695

7862160238

Com

CARDENSIEL 2,5mg B30
PPV: 50,70 DH**MERCK**

elliculé

médicament.

formations à votre médecin ou à votre pharmacien.
I qu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
ole non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

ndiaqu' se de médicaments appelés bêtabloquants.

s nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi
hle du corps.

mp suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme.
ronique stable.. Ce produit est utilisé en association avec d'autres
onvient... (FC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

RE CARDENSIEL ?

rubrique 6),

Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire

uivants :

es de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,

gulier,

la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

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

Irbésartan / bésilate d'amiodipine

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
APROVASC 150mg/5mg B28 ne-angiotensi-
Cp Pel
PPV : 155,80 DH

6 118001 082025

SANOFI 

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2. DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amiodipine

3. FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :

Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amiodipine correspondant à amiodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

APROVASC est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle insuffisamment contrôlée par irbésartan ou amiodipine en monothérapie.

5. CONTRE-INDICATIONS

L'irbésartan et l'amiodipine étant tous deux présents dans le médicament, APROVASC est contre-indiqué dans les cas suivants :

- hypersensibilité à l'un ou l'autre principe actif, voire aux deux, ou à l'un des autres constituants,
- hypersensibilité aux dihydropyridines,
- choc cardiogénique, sténose aortique cliniquement significative, angor instable (à l'exception de l'angor de Prinzmetal),
- grossesse et allaitement (voir rubrique « Mises en garde » et rubrique 7, « Restrictions d'emploi pendant la grossesse et l'allaitement »).

Ne pas administrer APROVASC en association avec des médicaments contenant de l'aliskirène chez les patients atteints de diabète ou d'insuffisance rénale modérée à sévère (débit de filtration glomérulaire [DFG] < 60 ml/min/1,73m²).

séquence du b...
lifications de...
les patients...
ose artérielle...
tenant une in...
très médicam...
u une azotém...
et/ou le décès...
antagoniste des...
peut être exclu...

Chez le sujet âgé
d'études cliniques
en termes d'efficacité
de 65 ans) et les

Chez l'enfant : la population pédiat

7. RESTRICTIONS

Grossesse : on ne sait pas si APROVASC ne doit pas être n'utilisant pas de plus rapidement pour le traitement (voir rubrique 5, « Contre-indication »).

Allaitement : APROVASC (voir rubrique 5, « Contre-indication »).

8. EFFETS SECONDAIRES

EVENEMENTS INDÉSIRABLES

Les conditions de l'essai n'est pas possible d'un médicament survenus lors d'essai peut que ces taux.

La tolérance de l'essai chez environ 5 000 patients plus de 6 mois et les événements indésirables ont généralement été. L'incidence des événements indésirables par sexe ou de la race.

Lors d'études cliniques par l'irbésartan (comme du traitement pour 3,3 % chez les patients recevant le plus

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

Irbésartan / bésilate d'amiodipine

Sanofi-aventis Maroc
 Route de Rabat -R.P.1,
 Ain sebaâ Casablanca
 APROVASC 150mg/5mg B28 ne-angiotensi-
 Cp Pel
 PPV : 155,80 DH

6 118001 082025

SANOFI 

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2. DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amiodipine

3. FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amiodipine correspondant à amiodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

APROVASC est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle insuffisamment contrôlée par irbésartan ou amiodipine en monothérapie.

5. CONTRE-INDICATIONS

L'irbésartan et l'amiodipine étant tous deux présents dans le médicament, APROVASC est contre-indiqué dans les cas suivants :

- hypersensibilité à l'un ou l'autre principe actif, voire aux deux, ou à l'un des autres constituants,
- hypersensibilité aux dihydropyridines,
- choc cardiogénique, sténose aortique cliniquement significative, angor instable (à l'exception de l'angor de Prinzmetal),
- grossesse et allaitement (voir rubrique « Mises en garde » et rubrique 7, « Restrictions d'emploi pendant la grossesse et l'allaitement »).

Ne pas administrer APROVASC en association avec des médicaments contenant de l'aliskirène chez les patients atteints de diabète ou d'insuffisance rénale modérée à sévère (débit de filtration glomérulaire [DFG] < 60 ml/min/1,73m²).

séquence du b...
 lifications de...
 les patients...
 B28 ne-angiotensi...
 se artérielle...
 entant une in...
 itres médicam...
 u une azotém...
 et/ou le décès...
 antagoniste des...
 peut être exclu...

Chez le sujet âgé
d'études cliniques
en termes d'efficacité
de 65 ans) et les

Chez l'enfant : la population pédiat

7. RESTRICTIONS

Grossesse : on ne sait pas si APROVASC ne doit pas être n'utilisant pas de plus rapidement pour le traitement (voir rubrique 5, « Contre-indication »).

Allaitement : APROVASC (voir rubrique 5, « Contre-indication »).

8. EFFETS SECONDAIRES

EVENEMENTS INDÉSIRABLES

Les conditions de l'efficacité n'est pas possible d'un médicament survenus lors d'essais cliniques peut que ces taux sont élevés.

La tolérance de l'APROVASC chez environ 5 000 patients, plus de 6 mois et 12 mois, événements indésirables ont généralement été faibles. L'incidence des événements indésirables par sexe ou de la race.

Lors d'études cliniques, par l'irbésartan (comme dans le présent traitement pour l'hypertension), 3,3 % chez les patients recevant le plus

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

Irbésartan / bésilate d'amiodipine

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
APROVASC 150mg/5mg B28 ne-angiotensi-
Cp Pel
PPV : 155,80 DH

6 118001 082025

SANOFI 

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2. DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amiodipine

3. FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :

Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amiodipine correspondant à amiodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

APROVASC est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle insuffisamment contrôlée par irbésartan ou amiodipine en monothérapie.

5. CONTRE-INDICATIONS

L'irbésartan et l'amiodipine étant tous deux présents dans le médicament, APROVASC est contre-indiqué dans les cas suivants :

- hypersensibilité à l'un ou l'autre principe actif, voire aux deux, ou à l'un des autres constituants,
- hypersensibilité aux dihydropyridines,
- choc cardiogénique, sténose aortique cliniquement significative, angor instable (à l'exception de l'angor de Prinzmetal),
- grossesse et allaitement (voir rubrique « Mises en garde » et rubrique 7, « Restrictions d'emploi pendant la grossesse et l'allaitement »).

Ne pas administrer APROVASC en association avec des médicaments contenant de l'aliskirène chez les patients atteints de diabète ou d'insuffisance rénale modérée à sévère (débit de filtration glomérulaire [DFG] < 60 ml/min/1,73m²).

séquence du b...
lifications de...
les patients...
ose artérielle...
tenant une in...
très médicam...
u une azotém...
et/ou le décès...
antagoniste des...
peut être exclu...

Chez le sujet âgé
d'études cliniques
en termes d'efficacité
de 65 ans) et les

Chez l'enfant : la population pédiat

7. RESTRICTIONS

Grossesse : on ne sait pas si APROVASC ne doit pas être n'utilisant pas de plus rapidement pour le traitement (voir rubrique 5, « Contre-indication »).

Allaitement : APROVASC (voir rubrique 5, « Contre-indication »).

8. EFFETS SECONDAIRES

EVENEMENTS INDÉSIRABLES

Les conditions de l'essai n'est pas possible d'un médicament survenus lors d'essai peut que ces taux.

La tolérance de l'essai chez environ 5 000 patients plus de 6 mois et les événements indésirables ont généralement été. L'incidence des événements indésirables par sexe ou de la race.

Lors d'études cliniques par l'irbésartan (comme du traitement pour 3,3 % chez les patients recevant le plus

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

Irbésartan / bésilate d'amiodipine

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
APROVASC 150mg/5mg B28 ne-angiotensi-
Cp Pel
PPV : 155,80 DH

6 118001 082025

SANOFI 

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2. DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amiodipine

3. FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :

Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amiodipine correspondant à amiodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

APROVASC est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle insuffisamment contrôlée par irbésartan ou amiodipine en monothérapie.

5. CONTRE-INDICATIONS

L'irbésartan et l'amiodipine étant tous deux présents dans le médicament, APROVASC est contre-indiqué dans les cas suivants :

- hypersensibilité à l'un ou l'autre principe actif, voire aux deux, ou à l'un des autres constituants,
- hypersensibilité aux dihydropyridines,
- choc cardiogénique, sténose aortique cliniquement significative, angor instable (à l'exception de l'angor de Prinzmetal),
- grossesse et allaitement (voir rubrique « Mises en garde » et rubrique 7, « Restrictions d'emploi pendant la grossesse et l'allaitement »).

Ne pas administrer APROVASC en association avec des médicaments contenant de l'aliskirène chez les patients atteints de diabète ou d'insuffisance rénale modérée à sévère (débit de filtration glomérulaire [DFG] < 60 ml/min/1,73m²).

séquence du b...
lifications de...
les patients...
ose artérielle...
tenant une in...
très médicam...
u une azotém...
et/ou le décès...
antagoniste des...
peut être exclu...

Chez le sujet âgé
d'études cliniques
en termes d'efficacité
de 65 ans) et les

Chez l'enfant : la population pédiat...

7. RESTRICTIONS

Grossesse : on ne sait pas si APROVASC ne doit pas être n'utilisant pas de plus rapidement pour le traitement (voir rubrique 5, « Contre-indication »).

Allaitement : APROVASC (voir rubrique 5, « Contre-indication »).

8. EFFETS SECONDAIRES

EVENEMENTS INDÉSIRABLES

Les conditions de l'efficacité n'est pas possible d'un médicament survenus lors d'études peuvent que ces taux de tolérance de l'efficacité chez environ 50% des patients plus de 6 mois et les événements indésirables ont généralement une incidence des événements indésirables sexue ou de la race. Lors d'études cliniques par l'irbésartan (comme dans le traitement pour l'hypertension 3,3 % chez les patients recevant le plus

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

Irbésartan / bésilate d'amiodipine

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
APROVASC 150mg/5mg B28 ne-angiotensi-
Cp Pel
PPV : 155,80 DH

6 118001 082025

SANOFI 

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2. DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amiodipine

3. FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :

Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amiodipine correspondant à amiodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

APROVASC est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle insuffisamment contrôlée par irbésartan ou amiodipine en monothérapie.

5. CONTRE-INDICATIONS

L'irbésartan et l'amiodipine étant tous deux présents dans le médicament, APROVASC est contre-indiqué dans les cas suivants :

- hypersensibilité à l'un ou l'autre principe actif, voire aux deux, ou à l'un des autres constituants,
- hypersensibilité aux dihydropyridines,
- choc cardiogénique, sténose aortique cliniquement significative, angor instable (à l'exception de l'angor de Prinzmetal),
- grossesse et allaitement (voir rubrique « Mises en garde » et rubrique 7, « Restrictions d'emploi pendant la grossesse et l'allaitement »).

Ne pas administrer APROVASC en association avec des médicaments contenant de l'aliskirène chez les patients atteints de diabète ou d'insuffisance rénale modérée à sévère (débit de filtration glomérulaire [DFG] < 60 ml/min/1,73m²).

séquence du b...
lifications de...
les patients...
ose artérielle...
tenant une in...
très médicam...
u une azotém...
et/ou le décès...
antagoniste des...
peut être exclu...

Chez le sujet âgé
d'études cliniques
en termes d'efficacité
de 65 ans) et les

Chez l'enfant : la population pédiat

7. RESTRICTIONS

Grossesse : on ne sait pas si APROVASC ne doit pas être n'utilisant pas de plus rapidement pour le traitement (voir rubrique 5, « Contre-indication »).

Allaitement : APROVASC (voir rubrique 5, « Contre-indication »).

8. EFFETS SECONDAIRES

EVENEMENTS INDÉSIRABLES

Les conditions de l'essai n'est pas possible d'un médicament survenus lors d'essai peut que ces taux.

La tolérance de l'essai chez environ 5 000 patients plus de 6 mois et les événements indésirables ont généralement été. L'incidence des événements indésirables par sexe ou de la race.

Lors d'études cliniques par l'irbésartan (comme du traitement pour 3,3 % chez les patients recevant le plus

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

Irbésartan / bésilate d'amiodipine

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
APROVASC 150mg/5mg B28 ne-angiotensi-
Cp Pel
PPV : 155,80 DH

6 118001 082025

SANOFI 

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2. DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amiodipine

3. FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :

Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amiodipine correspondant à amiodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

APROVASC est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle insuffisamment contrôlée par irbésartan ou amiodipine en monothérapie.

5. CONTRE-INDICATIONS

L'irbésartan et l'amiodipine étant tous deux présents dans le médicament, APROVASC est contre-indiqué dans les cas suivants :

- hypersensibilité à l'un ou l'autre principe actif, voire aux deux, ou à l'un des autres constituants,
- hypersensibilité aux dihydropyridines,
- choc cardiogénique, sténose aortique cliniquement significative, angor instable (à l'exception de l'angor de Prinzmetal),
- grossesse et allaitement (voir rubrique « Mises en garde » et rubrique 7, « Restrictions d'emploi pendant la grossesse et l'allaitement »).

Ne pas administrer APROVASC en association avec des médicaments contenant de l'aliskirène chez les patients atteints de diabète ou d'insuffisance rénale modérée à sévère (débit de filtration glomérulaire [DFG] < 60 ml/min/1,73m²).

séquence du b...
lifications de...
les patients...
ose artérielle...
tenant une in...
très médicam...
u une azotém...
et/ou le décès...
antagoniste des...
peut être exclu...

Chez le sujet âgé
d'études cliniques
en termes d'efficacité
de 65 ans) et les

Chez l'enfant : la population pédiat...

7. RESTRICTIONS

Grossesse : on ne sait pas si APROVASC ne doit pas être n'utilisant pas de plus rapidement pour le traitement (voir rubrique 5, « Contre-indication »).

Allaitement : APROVASC (voir rubrique 5, « Contre-indication »).

8. EFFETS SECONDAIRES

EVENEMENTS INDÉSIRABLES

Les conditions de l'efficacité n'est pas possible d'un médicament survenus lors d'études peuvent que ces taux. La tolérance de l'efficacité chez environ 5 000 patients plus de 6 mois et les événements indésirables ont généralement été. L'incidence des événements indésirables par sexe ou de la race. Lors d'études cliniques par l'irbésartan (comme dans le traitement pour l'hypertension, 3,3 % chez les patients recevant le plus

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

Irbésartan / bésilate d'amiodipine

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
APROVASC 150mg/5mg B28 ne-angiotensi-
Cp Pel
PPV : 155,80 DH

6 118001 082025

SANOFI 

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2. DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amiodipine

3. FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :

Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amiodipine correspondant à amiodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

APROVASC est indiqué chez l'adulte dans le traitement de l'hypertension artérielle insuffisamment contrôlée par irbésartan ou amiodipine en monothérapie.

5. CONTRE-INDICATIONS

L'irbésartan et l'amiodipine étant tous deux présents dans le médicament, APROVASC est contre-indiqué dans les cas suivants :

- hypersensibilité à l'un ou l'autre principe actif, voire aux deux, ou à l'un des autres constituants,
- hypersensibilité aux dihydropyridines,
- choc cardiogénique, sténose aortique cliniquement significative, angor instable (à l'exception de l'angor de Prinzmetal),
- grossesse et allaitement (voir rubrique « Mises en garde » et rubrique 7, « Restrictions d'emploi pendant la grossesse et l'allaitement »).

Ne pas administrer APROVASC en association avec des médicaments contenant de l'aliskirène chez les patients atteints de diabète ou d'insuffisance rénale modérée à sévère (débit de filtration glomérulaire [DFG] < 60 ml/min/1,73m²).

séquence du b...
lifications de...
les patients...
ose artérielle...
tenant une in...
très médicam...
u une azotém...
et/ou le décès...
antagoniste des...
peut être exclu...

Chez le sujet âgé
d'études cliniques
en termes d'efficacité
de 65 ans) et les

Chez l'enfant : la population pédiat...

7. RESTRICTIONS

Grossesse : on ne sait pas si APROVASC ne doit pas être n'utilisant pas de plus rapidement pour le traitement (voir rubrique 5, « Contre-indication »).

Allaitement : APROVASC (voir rubrique 5, « Contre-indication »).

8. EFFETS SECONDAIRES

EVENEMENTS INDÉSIRABLES

Les conditions de l'efficacité n'est pas possible d'un médicament survenus lors d'études peuvent que ces taux de tolérance de l'efficacité chez environ 50% des patients plus de 6 mois et les événements indésirables ont généralement une incidence des événements indésirables sexue ou de la race. Lors d'études cliniques par l'irbésartan (comme dans le traitement pour l'hypertension 3,3 % chez les patients recevant le plus

Last: SOUKAKI
First: AMINA
ID:
DOB:
Age: 0ans
Sex:

DOCTEUR SOUKAKI
PROFESSEUR DE CARDIOLOGIE
156 RUE DE LA CHAPELLE
75012 PARIS

21-Nov-2020 10:03:51

Fréq.Card: 70 BPM
Int PR: 128 ms
Dur.QRS: 83 ms
QT/QTc: 365 / 386 ms
Axes P-R-T: 26 -3 42
Moy RR: 849 ms
QTcB: 396 ms
QTcF: 385 ms

RYTHME SINUSAL

ECG NORMAL

ATTENTION: LA QUALITE DES DONNEES PEUT INFLUENCER L'INTERPRETATION

Non confirmé

