

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.



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

Déclaration de Maladie

N° W19-516858

53078

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3422 Société : ROYAL AIR MAROC
☒ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : MAHFOUD RAHID
 Date de naissance : 10/10/1957
 Adresse : Dte D'AZEMOUR Residence Salabte
 Rue 2 N° 25 CAS ANFA
 Tél : 06 61 42 54 41 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 21/11/2020

Nom et prénom du malade : SMITHI

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : LCA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Signature de l'adhérent(e) :

Adresses Mails utiles

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

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

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
21/11/2010	S + MF		310,57	IMP: 0911349 M
21/11/2010				

EXECUTION DES ORDONNANCES

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

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

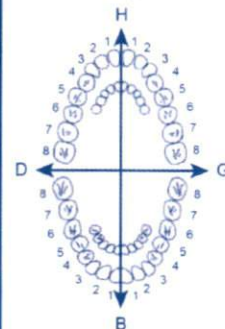
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

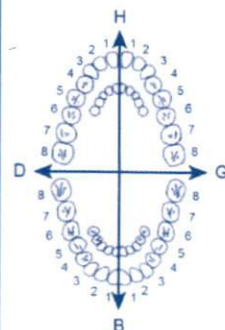
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553
B	

[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 Cœur et des vaisseaux

Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris

Echo Doppler Couleur - Holter



الدكتور سعد السلمي

أستاذ سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

إختصاصي في أمراض القلب و الاوعية الدموية

خريج كلية الطب بباريس

فحص القلب بالصدى و الدوبلير بالالوان

Patient : _____

Casablanca, le _____

21 NOV 2020

Auant 8/10/103

155,80 x 7

AP ROVAS C 150/5

54,10 x 6

AP ROVAS C 150/5

Couleur 2

147,40 x 6

ROVAS C 150/5

6,80 x 6

ROVAS C 150/5



T = 2340,40

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



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 بأكملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحـتـوي

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

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو 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- ماهو 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 بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتـ

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

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو 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- ماهو 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 بأكملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحـتـوي

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

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو 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- ماهو 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 بأكملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتـ

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

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو 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- ماهو 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 بأكملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتـ

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

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو 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- ماهو 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 بأكملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتـ

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

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو 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- ماهو 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 :

Rosuvast

Rosuvast

Les autres

Cellulose m

carbonate d

AMB 80W3

Liste des a

Classe ph

ROZAT® app

ROZAT® comp

• Vous avez

présentent u

vasculaire c

adultes, les a

traiter un toux

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

hypocholestérolémiant 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 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

gras 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 preniez 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).
- Âgés 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, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 20 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 40 mg puis 80 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 80 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 80 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 160 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 160 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 320 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 320 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 640 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 640 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 1280 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 1280 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 2560 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 2560 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 5120 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 5120 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 10240 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10240 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 20480 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 20480 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 40960 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40960 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 81920 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 81920 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 163840 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 163840 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 327680 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 327680 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 655360 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 655360 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 1310720 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 1310720 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 2621440 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 2621440 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 5242880 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 5242880 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 10485760 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10485760 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 20971520 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 20971520 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 41943040 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 41943040 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 83886080 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 83886080 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 167772160 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 167772160 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 335544320 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 335544320 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 671088640 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 671088640 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 1342177280 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 1342177280 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 2684354560 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 2684354560 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 5368709120 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 5368709120 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 10737418240 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10737418240 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 21474836480 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 21474836480 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 42949672960 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 42949672960 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 85899345920 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 85899345920 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 171798691840 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 171798691840 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 343597383680 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 343597383680 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 687194767360 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 687194767360 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 1374389534720 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 1374389534720 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 2748779069440 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 2748779069440 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 5497558138880 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 5497558138880 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 10995116277760 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10995116277760 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 21990232555520 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 21990232555520 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 43980465111040 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 43980465111040 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 87960930222080 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 87960930222080 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 175921860444160 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 175921860444160 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 351843720888320 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 351843720888320 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 703687441776640 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 703687441776640 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 1407374883553280 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 1407374883553280 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 2814749767106560 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 2814749767106560 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 5629499534213120 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 5629499534213120 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 11258999068426240 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 11258999068426240 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 22517998136852480 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 22517998136852480 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 45035996273704960 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 45035996273704960 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 90071992547409920 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 90071992547409920 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 180143985094819840 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 180143985094819840 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 360287970189639680 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 360287970189639680 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 720575940379279360 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 720575940379279360 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 1441151880758558720 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 1441151880758558720 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 2882303761517117440 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 2882303761517117440 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 5764607523034234880 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 5764607523034234880 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 11529215046068469760 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 11529215046068469760 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 23058430092136939520 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 23058430092136939520 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 46116860184273879040 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 46116860184273879040 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 92233720368547758080 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 92233720368547758080 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 184467440737095516160 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 184467440737095516160 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 368934881474191032320 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 368934881474191032320 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 737869762948382064640 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 737869762948382064640 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 1475739525896764129280 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 1475739525896764129280 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 2951479051793528258560 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 2951479051793528258560 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 5902958103587056517120 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 5902958103587056517120 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 11805916207174113034240 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 11805916207174113034240 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 23611832414348226068480 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 23611832414348226068480 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 47223664828696452136960 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 47223664828696452136960 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 94447329657392904273920 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 94447329657392904273920 mg, vous pouvez décider de

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 :

Rosuvast

Rosuvast

Les autres

Cellulose m

carbonate d

AMB 80W3

Liste des a

Classe ph

ROZAT® app

ROZAT® comp

• Vous avez

présentent u

vasculaire c

adultes, les a

traiter un toux

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

hypocholestérolémiant 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 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

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

réduire leur diamètre.

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

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

réduire leur diamètre.

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

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

réduire leur diamètre.

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

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

réduire leur diamètre.

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

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

réduire leur diamètre.

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

initiale qui vous est le mieux adaptée.

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

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

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, vous pouvez décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

PPV: 147DH40
PER: 11/21
LOT: 12658

pour 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.

Mode et voies d'administration :

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

Contrôle régulier de votre cholestérol :

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

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexplicables).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Effets indésirables :

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 (rhabdomyolyses).

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, ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le

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

Rosuvast

Rosuvast

Les autres

Cellulose m

carbonate d

AMB 80W3

Liste des a

Classe phé

ROZAT® app

ROZAT® comp

• Vous avez

présentent u

vasculaire cé

adultes, les a

traiter un toux

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

hypocholestérolémiant 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 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

gras 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 preniez 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).
- Âgés 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 puis 40 mg si nécessaire.

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

doubler la dose jusqu'à 40 mg puis 80 mg si nécessaire.

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

doubler la dose jusqu'à 80 mg si nécessaire.

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

doubler la dose jusqu'à 160 mg si nécessaire.

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

doubler la dose jusqu'à 320 mg si nécessaire.

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

doubler la dose jusqu'à 640 mg si nécessaire.

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

doubler la dose jusqu'à 1280 mg si nécessaire.

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

doubler la dose jusqu'à 2560 mg si nécessaire.

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

doubler la dose jusqu'à 5120 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 5120 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 10240 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10240 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 20480 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 20480 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 40960 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40960 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 81920 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 81920 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 163840 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 163840 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 327680 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 327680 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 655360 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 655360 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 1310720 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 1310720 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 2621440 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 2621440 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 5242880 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 5242880 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 10485760 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10485760 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 20971520 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 20971520 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 41943040 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 41943040 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 83886080 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 83886080 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 167772160 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 167772160 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 335544320 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 335544320 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 671088640 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 671088640 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 1342177280 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 1342177280 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 2684354560 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 2684354560 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 5368709120 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 5368709120 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 10737418240 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10737418240 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 21474836480 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 21474836480 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 42949672960 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 42949672960 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 85899345920 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 85899345920 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 171798691840 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 171798691840 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 343597383680 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 343597383680 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 687194767360 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 687194767360 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 1374389534720 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 1374389534720 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 2748779069440 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 2748779069440 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 5497558138880 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 5497558138880 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 10995116277760 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10995116277760 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 21990232555520 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 21990232555520 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 43980465111040 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 43980465111040 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 87960930222080 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 87960930222080 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 175921860444160 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 175921860444160 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 351843720888320 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 351843720888320 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 703687441776640 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 703687441776640 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 1407374883553280 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 1407374883553280 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 2814749767106560 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 2814749767106560 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 5629499534213120 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 5629499534213120 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 11258999068426240 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 11258999068426240 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 22517998136852480 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 22517998136852480 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 45035996273704960 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 45035996273704960 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 90071992547409920 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 90071992547409920 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 180143985094819840 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 180143985094819840 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 360287970189639680 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 360287970189639680 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 720575940379279360 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 720575940379279360 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 1441151880758558720 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 1441151880758558720 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 2882303761517117440 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 2882303761517117440 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 5764607523034234880 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 5764607523034234880 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 11529215046068469760 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 11529215046068469760 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 23058430092136939520 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 23058430092136939520 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 46116860184273879040 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 46116860184273879040 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 92233720368547758080 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 92233720368547758080 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 184467440737095516160 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 184467440737095516160 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 368934881474191032320 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 368934881474191032320 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 737869762948382064640 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 737869762948382064640 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 1475739525896764129280 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 1475739525896764129280 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 2951479051793528258560 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 2951479051793528258560 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 5902958103587056517120 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 5902958103587056517120 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 11805916207174113034240 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 11805916207174113034240 mg, votre médecin peut décider de

doubler la dose jusqu'à 23611832414348226068480 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 23611832414348226068480 mg, votre médecin peut décider de

d

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 :

Rosuvast

Rosuvast

Les autres

Cellulose m

carbonate d

AMB 80W3

Liste des a

Classe ph

ROZAT® app

ROZAT® comp

• Vous avez

présentent u

vasculaire c

adultes, les a

traiter un toux

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

hypocholestérolémiant 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 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

gras 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 preniez 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).
- Âgés 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, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 20 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 40 mg puis 80 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 80 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 80 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 160 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 160 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 320 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 320 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 640 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 640 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 1280 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 1280 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 2560 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 2560 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 5120 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 5120 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 10240 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10240 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 20480 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 20480 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 40960 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 40960 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 81920 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 81920 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 163840 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 163840 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 327680 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 327680 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 655360 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 655360 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 1310720 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 1310720 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 2621440 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 2621440 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 5242880 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 5242880 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 10485760 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10485760 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 20971520 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 20971520 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 41943040 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 41943040 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 83886080 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 83886080 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 167772160 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 167772160 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 335544320 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 335544320 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 671088640 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 671088640 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 1342177280 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 1342177280 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 2684354560 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 2684354560 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 5368709120 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 5368709120 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 10737418240 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10737418240 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 21474836480 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 21474836480 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 42949672960 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 42949672960 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 85899345920 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 85899345920 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 171798691840 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 171798691840 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 343597383680 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 343597383680 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 687194767360 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 687194767360 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 1374389534720 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 1374389534720 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 2748779069440 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 2748779069440 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 5497558138880 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 5497558138880 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 10995116277760 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10995116277760 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 21990232555520 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 21990232555520 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 43980465111040 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 43980465111040 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 87960930222080 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 87960930222080 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 175921860444160 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 175921860444160 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 351843720888320 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 351843720888320 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 703687441776640 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 703687441776640 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 1407374883553280 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 1407374883553280 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 2814749767106560 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 2814749767106560 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 5629499534213120 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 5629499534213120 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 11258999068426240 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 11258999068426240 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 22517998136852480 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 22517998136852480 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 45035996273704960 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 45035996273704960 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 90071992547409920 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 90071992547409920 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 180143985094819840 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 180143985094819840 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 360287970189639680 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 360287970189639680 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 720575940379279360 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 720575940379279360 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 1441151880758558720 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 1441151880758558720 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 2882303761517117440 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 2882303761517117440 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 5764607523034234880 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 5764607523034234880 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 11529215046068469760 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 11529215046068469760 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 23058430092136939520 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 23058430092136939520 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 46116860184273879040 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 46116860184273879040 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 92233720368547758080 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 92233720368547758080 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 184467440737095516160 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 184467440737095516160 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 368934881474191032320 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 368934881474191032320 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 737869762948382064640 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 737869762948382064640 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 1475739525896764129280 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 1475739525896764129280 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 2951479051793528258560 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 2951479051793528258560 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 5902958103587056517120 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 5902958103587056517120 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 11805916207174113034240 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 11805916207174113034240 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 23611832414348226068480 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 23611832414348226068480 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 47223664828696452136960 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 47223664828696452136960 mg, vous pouvez décider de

doubler la dose jusqu'à 94447329657392904273920 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 94447329657392904273920 mg, vous pouvez décider de

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 :

Rosuvast

Rosuvast

Les autres

Cellulose m

carbonate d

AMB 80W3

Liste des a

Classe ph

ROZAT® app

ROZAT® comp

• Vous avez

présentent u

vasculaire c

adultes, les a

traiter un toux

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

hypocholestérolémiant 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 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

gras 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 preniez 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).
- Âgés 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

doubler la dose jusqu'à 20 mg

de 4

PPV: 147DH40
PER: 11/21
LOT: 12658

pour augmenter

la dose de ROZAT® comprimé pelliculé est 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.

Mode et voies d'administration :

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

Contrôle régulier de votre cholestérol :

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des

contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier

est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® comprimé

pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexplicables).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Effets indésirables :

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 (rhabdomyolyses).

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, ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le

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 :

Rosuvast

Rosuvast

Les autres

Cellulose m

carbonate d

AMB 80W3

Liste des a

Classe ph

ROZAT® app

ROZAT® comp

• Vous avez

présentent u

vasculaire c

adultes, les a

traiter un toux

élevé.

Il vous est

recommandé

de prendre

des statines,

car parfois

un régime

alimentaire

adapté et

une activité

physique ne

suffisent pas

à corriger

vos taux de

cholestérol.

Vous devez

poursuivre

le régime

hypocholesté

réolémiant

et l'activité

physique en

même temps

que la prise

de ROZAT®

comprimé

pelliculé.

Ou

• Vous avez

d'autres

facteurs qui

augmentent

vos risques

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.

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.

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.

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.

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.

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.

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.

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.

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.

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.

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.

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.

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.

Une

attaque

cardiaque,

un accident

vasculaire

cérébral ou

des

<

NOTIC



6 118001 100859
Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30



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 bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants 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 À CONNAÎTRE 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 virer 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 à prendre ou réaliser des contrôles plus fréquents) :

...e, ou les doule

NOTIC



6 118001 100859
Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30



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 bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants 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 À CONNAÎTRE 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 virer 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 à prendre ou réaliser des contrôles plus fréquents) :

...e, ou les doule

NOTIC



6 118001 100859
Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30



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 bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants 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 À CONNAÎTRE 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 virer 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 à prendre ou réaliser des contrôles plus fréquents) :

...e, ou les doule

NOTIC



6 118001 100859
Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30



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 bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants 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 À CONNAÎTRE 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 virer 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 à prendre ou réaliser des contrôles plus fréquents) :

...e, ou les doule

NOTIC



6 118001 100859
Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30



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 bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants 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 À CONNAÎTRE 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 virer 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 à prendre ou réaliser des contrôles plus fréquents) :

...e, ou les doule



6 118001 100859

7878030695

7862160238

MERCK

Corr

C

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

elliculé

médicament.

ormations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

se de médicaments appelés bêtabloquants.

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

nper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme.

ronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres

onver... EC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

RE CARDENSIEL ?

rubrique 6),

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

divants :

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'amlodipine

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



SANOFI

séquence du
 lifications de
 les patients
 ne-angiotensi
 ose artérielle
 entant une in
 itres médicam
 u une azoté
 et/ou le décès dar
 antagoniste des ré
 peut être exclue.

Chez le sujet âgé
 d'études clinique
 en termes d'effic
 de 65 ans) et les

Chez l'enfant : la
 population pédiat

7. RESTRICTIONS

Grossesse : on ne
 la femme enceint
 APROVASC ne doit
 n'utilisant pas de
 plus rapidement
 traitement (voir r

Allaitement : APROVASC
 rubrique 5, « Con

8. EFFETS SECON

EVENEMENTS IND

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

La tolérance de l'
 chez environ 5 00
 plus de 6 mois et
 événements indé
 ont généralement
 L'incidence des é
 sexe ou de la race

Lors d'études clin
 par l'irbésartan (c
 du traitement po
 3,3 % chez les pat
 recevant le pl

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2. DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amlodipine

3. FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlodipine correspondant à amlodipine	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 amlodipine en monothérapie.

5. CONTRE-INDICATIONS

L'irbésartan et l'amlodipine 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).

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

Irbésartan / bésilate d'amlodipine

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



SANOFI

séquence du
 lifications de
 les patients
 ne-angiotensi
 ose artérielle
 entant une in
 itres médicam
 u une azoté
 et/ou le décès dar
 antagoniste des ré
 peut être exclue.

Chez le sujet âgé
 d'études clinique
 en termes d'effic
 de 65 ans) et les

Chez l'enfant : la
 population pédiat

7. RESTRICTIONS

Grossesse : on ne
 la femme enceint
 APROVASC ne doit
 n'utilisant pas de
 plus rapidement
 traitement (voir r

Allaitement : APROVASC
 rubrique 5, « Con

8. EFFETS SECON

EVENEMENTS IND

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

La tolérance de l'
 chez environ 5 00
 plus de 6 mois et
 événements indé
 ont généralement
 L'incidence des é
 sexe ou de la race

Lors d'études clin
 par l'irbésartan (c
 du traitement po
 3,3 % chez les pat
 recevant le pl

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2. DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amlodipine

3. FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlodipine correspondant à amlodipine	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 amlodipine en monothérapie.

5. CONTRE-INDICATIONS

L'irbésartan et l'amlodipine 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).

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

Irbésartan / bésilate d'amlodipine

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



SANOFI

séquence du
 lifications de
 les patients
 ne-angiotensi
 ose artérielle
 entant une in
 itres médicam
 u une azoté
 et/ou le décès dar
 antagoniste des ré
 peut être exclue.

Chez le sujet âgé
 d'études clinique
 en termes d'effic
 de 65 ans) et les

Chez l'enfant : la
 population pédiat

7. RESTRICTIONS

Grossesse : on ne
 la femme enceint
 APROVASC ne doit
 n'utilisant pas de
 plus rapidement
 traitement (voir r

Allaitement : APROVASC
 rubrique 5, « Con

8. EFFETS SECON

EVENEMENTS IND

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

La tolérance de l'
 chez environ 5 00
 plus de 6 mois et
 événements indé
 ont généralement
 L'incidence des é
 sexe ou de la race

Lors d'études clin
 par l'irbésartan (c
 du traitement po
 3,3 % chez les pat
 recevant le pl

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2. DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amlodipine

3. FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlodipine correspondant à amlodipine	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 amlodipine en monothérapie.

5. CONTRE-INDICATIONS

L'irbésartan et l'amlodipine 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).

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

Irbésartan / bésilate d'amlodipine

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



SANOFI

1.DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2.DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amlodipine

3.FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlodipine correspondant à amlodipine	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 amlodipine en monothérapie.

5.CONTRE-INDICATIONS

L'irbésartan et l'amlodipine 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
 lifications de
 les patients
 ne-angiotensi
 ose artérielle
 entant une in
 itres médicam
 u une azotém
 et/ou le décès
 antagoniste des
 peut être exclue.

Chez le sujet âgé
 d'études clinique
 en termes d'effic
 de 65 ans) et les

Chez l'enfant : la
 population pédiat

7.RESTRICTIONS

Grossesse : on ne
 la femme enceint
 APROVASC ne doit
 n'utilisant pas de
 plus rapidement
 traitement (voir r

Allaitement : APROVASC
 rubrique 5, « Cont

8.EFFETS SECON

EVENEMENTS IND

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

La tolérance de l'
 chez environ 5 00
 plus de 6 mois et
 événements indé
 ont généralement
 L'incidence des é
 sexe ou de la race

Lors d'études clin
 par l'irbésartan (c
 du traitement po
 3,3 % chez les pat
 recevant le pl

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

Irbésartan / bésilate d'amlodipine

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



SANOFI

séquence du
 lifications de
 les patients
 ne-angiotensi
 ose artérielle
 entant une in
 itres médicam
 u une azoté
 et/ou le décès dar
 antagoniste des ré
 peut être exclue.

Chez le sujet âgé
 d'études clinique
 en termes d'effic
 de 65 ans) et les

Chez l'enfant : la
 population pédiat

7. RESTRICTIONS

Grossesse : on ne
 la femme enceint
 APROVASC ne doit
 n'utilisant pas de
 plus rapidement
 traitement (voir r

Allaitement : APROVASC
 rubrique 5, « Con

8. EFFETS SECON

EVENEMENTS IND

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

La tolérance de l'
 chez environ 5 00
 plus de 6 mois et
 événements indé
 ont généralement
 L'incidence des é
 sexe ou de la race

Lors d'études clin
 par l'irbésartan (c
 du traitement po
 3,3 % chez les pat
 recevant le pl

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2. DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amlodipine

3. FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlodipine correspondant à amlodipine	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 amlodipine en monothérapie.

5. CONTRE-INDICATIONS

L'irbésartan et l'amlodipine 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).

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

Irbésartan / bésilate d'amlodipine

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



SANOFI

séquence du
 lifications de
 les patients
 ne-angiotensi
 ose artérielle
 entant une in
 itres médicam
 u une azoté
 et/ou le décès dar
 antagoniste des ré
 peut être exclue.

Chez le sujet âgé
 d'études clinique
 en termes d'effic
 de 65 ans) et les

Chez l'enfant : la
 population pédiat

7. RESTRICTIONS

Grossesse : on ne
 la femme enceint
 APROVASC ne doit
 n'utilisant pas de
 plus rapidement
 traitement (voir r

Allaitement : APROVASC
 rubrique 5, « Con

8. EFFETS SECON

EVENEMENTS IND

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

La tolérance de l'
 chez environ 5 00
 plus de 6 mois et
 événements indé
 ont généralement
 L'incidence des é
 sexe ou de la race

Lors d'études clin
 par l'irbésartan (c
 du traitement po
 3,3 % chez les pat
 recevant le pl

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2. DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amlodipine

3. FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlodipine correspondant à amlodipine	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 amlodipine en monothérapie.

5. CONTRE-INDICATIONS

L'irbésartan et l'amlodipine 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 glom [DFG] < 60 ml/min/1,73m²).

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

Irbésartan / bésilate d'amlodipine

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



SANOFI

séquence du
 lifications de
 les patients
 ne-angiotensi
 ose artérielle
 entant une in
 itres médicam
 u une azoté
 et/ou le décès dar
 antagoniste des ré
 peut être exclue.

Chez le sujet âgé
d'études clinique
en termes d'effic
de 65 ans) et les

Chez l'enfant : la
 population pédiat

7. RESTRICTIONS

Grossesse : on ne
 la femme enceint
 APROVASC ne doit
 n'utilisant pas de
 plus rapidement
 traitement (voir r

Allaitement : APROVASC
 rubrique 5, « Con

8. EFFETS SECON

EVENEMENTS IND

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

La tolérance de l'
 chez environ 5 00
 plus de 6 mois et
 événements indé
 ont généralement
 L'incidence des é
 sexe ou de la race

Lors d'études clin
 par l'irbésartan (c
 du traitement po
 3,3 % chez les pat
 recevant le pl

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

2. DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amlodipine

3. FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlodipine correspondant à amlodipine	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 amlodipine en monothérapie.

5. CONTRE-INDICATIONS

L'irbésartan et l'amlodipine 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).

Last: SOUKAKI
First: AMINA
ID:
DOB:
Age: 0ans
Sex:

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

