

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Biologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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



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

## Déclaration de Maladie

N° P19- 068845

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1615 Société : RAM 54277  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : RETRAITE  
Nom & Prénom : ABRATE MILOD  
Date de naissance : 1937  
Adresse : St-Bernard N°2 Bloc B3 AIN N°21  
CASA  
Tél. : 0665435043 Total des frais engagés :  
DR. HADADI Abdelaziz  
Cardiologue  
202 Avenue Mokhtar S. Ahmed Guemazoul  
Etage 1, Al Ouds - St-Bernard  
Sambalanga - Tél 05 22 74 61 40  
11 JAN 2021  
MUPRAS  
L'ACCIDENT

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 22/12/2020 Age : 86 ans  
Nom et prénom du malade : H. Hamoudi Zolita  
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant  
Nature de la maladie : Décompensation cardiaque haute pression  
En cas d'accident préciser les causes et circonstances : H.T.A. + H.T.

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

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

Fait à :

Le : 22/12/2020

Signature de l'adhérent(e) :

*[Signature]*



# 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
21/12/22	Gst	100	210,00	Dr. HADAB Abdelaziz Cardiologue 282, Avenue Mohamed V, Agades Etage 1, Al Qods - Sidi Belmoudjah Casablanca - Tél: 05 22 74 61 40

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie ZAITOUNE Lot 19 - Sidi Belmoudjah Tél: 05 22 74 61 47	21/12/22	4235,50

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

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

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

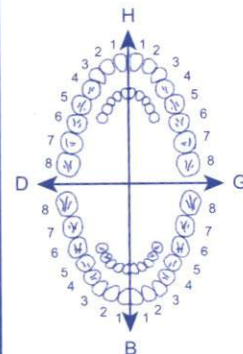
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

## SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

## O.D.F PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

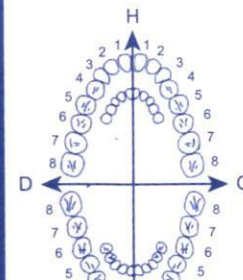
[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS



# Docteur Abdelaziz HADADI

## CARDIOLOGUE

### Consultations et Explorations

#### Cardio-Vasculaires

- Ancien médecin interne du CHU Ibn Rochd de Casablanca.

- Ancien médecin interne du CHU de Nancy, France.

- Diplôme Interuniversitaire d'Echocardiographie de l'Université de Bordeaux Segalen, France.

- Diplôme Universitaire d'Ultrasonographie Vasculaire de l'Université Sorbonne, Paris.



## الدكتور عبد العزيز الحدادي

### إختصاصي في أمراض القلب وشرائين

- طبيب داخلي سابق بالمستشفى الجامعي ابن رشد

- طبيب داخلي سابق بالمستشفى الجامعي بنانسي فرنسا

- دبلوم جامعي في تخطيط صدى القلب من جامعة بوردو

سيفالين بفرنسا

- دبلوم جامعي للموجات فوق الصوتية الوعائية من جامعة

السوربون بباريس

de 4 mois

**Dr. HADADI Abdelaziz**  
Cardiologue  
282 Avenue Mokhtar B. Ahmed Guernaoui  
Etage Al Qods - Sidi Bernoussi  
Casablanca 14000 22 74 61 40

21/12/2022

Casablanca, le .....

Dr. Hadadi Zoua

182.80 x 24  
159.50  
2-

RPS 4 bon hydralazine solo

for puke max 10/24 h

1881. maki

114.10  
3-

Beta 5 mg 1/8 h sui

384.00 x 3  
4-

x auro 20 mg 1/8 h sui

30.70  
5-

Kardolite 75 mg 1/8 h sui

34.60 x 5  
6-

Carilix 40 mg 1/8 h sui

1235.50

75/00

7. Intro de gel. sur

623550



**Dr. HADADI Abdelaziz**  
Cardiologue

262, Avenue Mokhtar B. Ahmed Guernazoul  
Etage 1, Al Qods - Sidi Bernoussi  
Casablanca - Tél: 05 22 74 61 40

Pharmacie ZITOUNE  
Docteur FAIROUZ OUIDDAR  
Lot Zitoune U2 N° 38  
C. Echallalate — Mohammedia  
Tél : 06 64 58 19 17





**Gélule  
Microgranules  
gastro-résistants  
Par voie orale**

# Inéso

ésoméprazole

**Deva**  
Pharmaceutique

**SPORTIFS**  
Sans objet.

## EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES

**Conduite de véhicules et utilisation de machines :**  
Inéso n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines. Cependant, des effets secondaires tels que des étourdissements ou rarement, si vous êtes affectés par les effets indésirables.

## LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Saccharose

## POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION DU TRAITEMENT

### Inéso 20 MG :

**Adultes âgés de 18 ans et plus :**

- **Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,**  
Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, il vous prescrira des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.  
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour. Une fois le contrôle des symptômes obtenu, il est possible que votre médecin vous donne une dose plus faible.

- **En cas d'infection par la bactérie appelée Helicobacter pylori.**  
La prévention de la récurrence de l'ulcère de l'estomac et du reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures, demandera également de prendre des antibiotiques, si votre médecin le recommande.

- **Traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).**  
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

- **Prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).**  
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour.

- **Traitement de l'excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.**  
La dose recommandée est Inéso 40mg deux fois par jour, en fonction de vos besoins. La dose maximale est de 120 mg par jour.

### Utilisation chez les adolescents (âgés de 12 ans et plus)

- **Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,**  
Si votre médecin diagnostique une inflammation de l'œsophage, il vous prescrira des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser.  
La dose recommandée est d'une gélule d'Inéso 20 mg une fois par jour. Une fois le contrôle des symptômes obtenu, il est possible que votre médecin vous donne une dose plus faible.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inéso contient une substance appelée ésoméprazole. C'est un médicament de la classe des inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Inéso 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé dans le traitement des maladies suivantes :

### Adultes

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser,
- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). Inéso peut aussi être utilisé pour stopper la formation d'ulcères si vous prenez des anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

### Adolescents âgés de 12 ans et plus

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO) lorsque l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage et entraîne une douleur, une inflammation et des brûlures,
- L'ulcère de l'estomac ou du duodénum en cas d'infection par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Si vous êtes dans cette situation votre médecin pourra également vous prescrire des antibiotiques pour traiter l'infection et permettre à l'ulcère de cicatriser,
- Le traitement et la prévention des ulcères associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). Inéso peut aussi être utilisé pour stopper la formation d'ulcères si vous prenez des anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à un syndrome de Zollinger-Ellison.

LOT : M0329  
PER : 07/2021  
PPU : 75,00 DH



**Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise**  
 Forme orale : prendre la dose suivante.

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
  - douleurs lombaires,
  - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
  - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
  - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
  - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
  - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
  - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
  - possibilités des troubles digestifs,
  - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
  - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.**

#### **CONSERVATION**

**NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

#### **Précautions particulières de conservation**

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
 Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp AJDR M28567-02 06/16 (210x145) mm

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

**Furosémide**

**SANOFI**

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.  
 Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.  
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

#### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

##### **Composition**

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.  
 Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

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

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.  
 Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

#### **Formes pharmaceutiques et présentations**

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

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

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

##### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

##### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
  - poussées hypertensives : crise de haute tension (importante de la tension artérielle),
  - réten
  - radio
  - peut
- ... rénale, cirrhotique (*réten* de sel),  
 lavage « wash out » au LASILIX,

**ATTENTION**  
 Dans g  
 Ce méd

LOT : 19CE09  
 PER : 10 2028

**LASILIX 40MG**  
**20CP SEC**

P.P.V. 1340460



6 118000 060468



**Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise**  
 Forme orale : prendre la dose suivante.

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
  - douleurs lombaires,
  - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
  - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
  - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
  - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
  - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
  - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
  - possibilités des troubles digestifs,
  - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
  - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

#### **CONSERVATION**

**NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

#### **Précautions particulières de conservation**

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
 Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp AJDR M28567-02 06/16 (210x145) mm

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

Furosémide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.  
 Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.  
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

#### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

##### **Composition**

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.  
 Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

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

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.  
 Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

#### **Formes pharmaceutiques et présentations**

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

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

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

##### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

##### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives : crise d'hypertension artérielle importante de la tension artérielle,
- réten
- radio
- peut

ATTENTION  
 Dans ce médicament

LOT : 19CE009  
 PER : 10 2028

LASILIX 40MG  
 20CP SEC

P.P.V. 1340460



6 118000 060468

nt  
 les cas suivants :





**Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise**  
 Forme orale : prendre la dose suivante.

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
  - douleurs lombaires,
  - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
  - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
  - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
  - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
  - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
  - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
  - possibilités des troubles digestifs,
  - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
  - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.**

#### **CONSERVATION**

**NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

#### **Précautions particulières de conservation**

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
 Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp AJDR M28567-02 06/16 (210x145) mm

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

Furosémide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.  
 Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.  
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

#### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

##### **Composition**

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.  
 Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

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

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.  
 Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

#### **Formes pharmaceutiques et présentations**

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

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

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

##### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

##### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives : crise de tension artérielle importante de la tension artérielle,
- réten
- radio
- peut

ATTENTION  
 Dans ce médicament

LOT : 19CE009  
 PER : 10 2028

LASILIX 40MG  
 20CP SEC

P.P.V. 1340460



6 118000 060468

nt  
 les cas suivants :





**Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise**  
 Forme orale : prendre la dose suivante.

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
  - douleurs lombaires,
  - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
  - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
  - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
  - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
  - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
  - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
  - possibilités des troubles digestifs,
  - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
  - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.**

#### **CONSERVATION**

**NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

#### **Précautions particulières de conservation**

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
 Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp AJDR M28567-02 06/16 (210x145) mm

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

Furosémide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.  
 Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.  
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

#### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

##### **Composition**

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.  
 Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

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

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.  
 Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

#### **Formes pharmaceutiques et présentations**

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

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

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

##### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

##### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives : crise de tension artérielle importante de la tension artérielle,
- réten
- radio
- peut
- rénale, cirrhotique (*réten*tion de sel),
- lavage « wash out » au LASILIX,

ATTENTION  
 Dans ce médicament

LOT : 19CE009  
 PER : 10 2028

LASILIX 40MG  
 20CP SEC

P.P.V. 1340460



6 118000 060468

nt  
 les cas suivants :



**Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise**  
 Forme orale : prendre la dose suivante.

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
  - douleurs lombaires,
  - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
  - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
  - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
  - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
  - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
  - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
  - possibilités des troubles digestifs,
  - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
  - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.**

#### **CONSERVATION**

**NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

#### **Précautions particulières de conservation**

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
 Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp AJDR M28567-02 06/16 (210x145) mm

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

**Furosémide**

**SANOFI**

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.  
 Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.  
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

#### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

##### **Composition**

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.  
 Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

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

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.  
 Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

#### **Formes pharmaceutiques et présentations**

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

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

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

##### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

##### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives : crise de tension artérielle importante de la tension artérielle,
- réten
- radio
- peut

**ATTENTION**  
 Dans g  
 Ce méd

LOT : 19CE009  
 PER : 10 2028

**LASILIX 40MG**  
**20CP SEC**

P.P.V. 1340460



6 118000 060468

nt  
 les cas suivants :





**Conduite à tenir au cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise**  
 Forme orale : prendre la dose suivante.

#### **EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS**

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- réactions cutanées,
  - douleurs lombaires,
  - hypokaliémie (*quantité insuffisante de potassium dans le sang*),
  - quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (*quantité insuffisante de globules blancs*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*),
  - élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
  - élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*)
  - déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges*),
  - en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),
  - possibilités des troubles digestifs,
  - exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du groupe des aminosides,
  - liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée.
- SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.**

#### **CONSERVATION**

**NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.**

#### **Précautions particulières de conservation**

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.  
 Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

#### **DATE DE REVISION DE LA NOTICE**

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ  
 20250 Casablanca

Imp AJDR M28567-02 06/16 (210x145) mm

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

Furosémide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.  
 Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.  
 Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.  
 Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

#### **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

##### **Composition**

##### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.  
 Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

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

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.  
 Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

#### **Formes pharmaceutiques et présentations**

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

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

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

##### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

##### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives : crise de tension artérielle importante de la tension artérielle,
- réten
- radio
- peut

ATTENTION  
 Dans ce médicament

LOT : 19CE009  
 PER : 10 2028

LASILIX 40MG  
 20CP SEC

P.P.V. 1340460



6 118000 060468

nt  
 les cas suivants :





# BESTOR 5, 10 ET 20 mg Comprimés pelliculés Rosuvastatine Calcique

Boîte de 30

Vous lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour traiter votre cholestérol.
- Il journal leur être noté, même si les signes de votre maladie ne s'agissent pas de douleurs musculaires.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que BESTOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
  2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BESTOR, comprimé pelliculé ?
  3. Comment prendre BESTOR, comprimé pelliculé ?
  4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
  5. Comment conserver BESTOR, comprimé pelliculé ?
  6. Contenu de l'emballage et autres informations.
- QUEST-CE QUE BESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**
- Classe pharmacologique : inhibiteur de l'HMG-CoA réductase.
- BESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

BESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. BESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

Une activité physique ne suffit pas à compenser votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypolipémiant et l'activité physique en même temps que la prise de BESTOR.

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 plaques de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre BESTOR.

BESTOR est utilisé pour changer le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides. Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

BESTOR peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

Il agit en agissant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer du 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'affecte aucune sensation. Cependant, sans réduire leur cholestérol, des plaques grasses peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et entraîner leur démantèlement.

Par conséquent, le réajustement 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 BESTOR même si votre cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la formation de votre taux de cholestérol et évite l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous décidez.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BESTOR, comprimé pelliculé ?**

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

## Ne prenez jamais BESTOR :

- Si vous êtes allergique à la Rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la notice.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, immédiatement le traitement et prévenez votre médecin. Il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par BESTOR.
- Si vous avez eu récemment des problèmes de foie.
- Si vous prenez des médicaments qui peuvent nuire à votre foie.

Si vous avez eu récemment des problèmes de foie, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous avez eu récemment des problèmes de foie, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous avez eu récemment des problèmes de foie, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous avez eu récemment des problèmes de foie, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous avez eu récemment des problèmes de foie, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous avez eu récemment des problèmes de foie, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

• Vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibrates.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

## Avertissements et précautions :

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

- Si vous avez des problèmes hépatiques ;
- Si vous avez des problèmes rénaux ;
- Si vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des arthralgies, des myalgies, des douleurs articulaires ou musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ; contactez immédiatement votre médecin si vous avez des douleurs musculaires inexpliquées.

particulièrement si vous ne savez pas si vous avez de la fièvre ; informer également votre médecin ou votre pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire qui est constante.

- Si vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- Si vous avez des troubles de la thyroïde ;
- Si vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibrates ;

avant de commencer le traitement par BESTOR, consultez votre médecin ou votre pharmacien à propos de ces médicaments et de votre traitement par BESTOR.

Si vous prenez un médicament pour traiter l'infection au VIH, par exemple du zalcitabine ou du zalcitabine, rappelez-vous de la rubrique « Autres médicaments et interactions ».

Si vous prenez ou avez pris durant les 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique (un médicament contre les infections bactériennes), par voie orale ou par injection.

L'association d'acide fusidique et de BESTOR peut causer de graves problèmes musculaires (rhabdomyolyse). Rappelez-vous de la rubrique « Autres médicaments et interactions ».

Si vous avez plus de 70 ans ;

Si vous avez eu une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

Si vous avez eu une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

Si vous avez eu une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

Si vous avez eu une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

Si vous avez eu une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

Si vous avez eu une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

Si vous avez eu une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

Si vous avez eu une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

Si vous avez eu une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

Si vous avez eu une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

Si vous avez eu une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

Si vous avez eu une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

Si vous avez eu une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

Si vous avez eu une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

Si vous avez eu une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

Si vous avez eu une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

Si vous avez eu une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

Si vous avez eu une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

Si vous avez eu une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

Si vous avez eu une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ;

BESTOR, comprimé pelliculé contient du lactose.

L'allaitement de ce médicament est contre-indiqué chez les patients présentant une intolérance au lactose, un déficit en lactase de Lap ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Voilà la rubrique « Contenu de l'emballage et autres informations » si vous souhaitez la liste complète des composants.

**3. COMMENT PRENDRE BESTOR, comprimé pelliculé ?**

Prenez votre médicament comme indiqué sur l'emballage ou comme indiqué sur la notice.

Si vous prenez BESTOR pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez votre traitement avec BESTOR doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

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

Il est important de vérifier avec votre médecin ou pharmacien la dose initiale qui vous est recommandée.

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 (aténite musculaire).

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne.

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la poéologie soit appropriée pour vous.

Si vous avez plus de 40 mg par jour, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg par jour.

Si vous commencez avec 10 mg par jour, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg par jour.

Si vous commencez avec 5 mg par jour, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg par jour.

Si vous commencez avec 20 mg par jour, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 40 mg par jour.

Si vous commencez avec 10 mg par jour, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg par jour.

Si vous commencez avec 5 mg par jour, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg par jour.

Si vous commencez avec 20 mg par jour, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 40 mg par jour.

Si vous commencez avec 10 mg par jour, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg par jour.

Si vous commencez avec 5 mg par jour, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg par jour.

Si vous commencez avec 20 mg par jour, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 40 mg par jour.

Si vous commencez avec 10 mg par jour, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg par jour.

Si vous commencez avec 5 mg par jour, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg par jour.

Si vous commencez avec 20 mg par jour, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 40 mg par jour.

Si vous commencez avec 10 mg par jour, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg par jour.

Si vous commencez avec 5 mg par jour, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg par jour.

Si vous commencez avec 20 mg par jour, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 40 mg par jour.

Si vous commencez avec 10 mg par jour, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg par jour.

Si vous commencez avec 5 mg par jour, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg par jour.

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 ramené attention sur un danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolyse).

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

• Maux de tête, douleurs d'estomac, constipation, sensation de malaise, douleurs musculaires, et graves effets indésirables, sensations vertigineuses.

• Augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg – ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement.

• Diabète : vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vous devez surveiller attentivement par votre médecin au cours de votre traitement avec ce médicament.

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

• Eruption cutanée, démangeaisons, autres réactions cutanées ;

• Augmentation des protéines dans les urines – ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement de BESTOR.

**Effets indésirables très rares (entre 1 cas sur 1000 et 1 cas sur 10000 patients)**

• Réactions allergiques graves, elles peuvent se manifester par un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge avec difficulté à avaler et respirer, une démangeaison au nez, à la gorge, à la peau (urticaire). Si vous ressentez ces signes, vous devez arrêter de prendre BESTOR et consulter immédiatement un médecin.

• Atteintes des muscles chez l'adulte. Par mesure de précaution, si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps, arrêtez de prendre BESTOR et consultez votre médecin immédiatement.

• Douleur sévère au niveau de l'estomac (inflammation du pancréas).

• Augmentation des enzymes du foie dans le sang.

• Saignement ou apparition d'hématomes sans lésion apparente due au faible taux de plaquettes.

**Effets indésirables très rares (moins d'un cas sur 10000 patients)**

• Inflammation de la peau (dermatite), inflammation du foie, traces de sang dans les urines, atteintes des nerfs de vos bras et de vos jambes (blesses que des engourdissements), douleur au niveau des articulations, perte de mémoire et augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme (gynécomastie).

**Effets indésirables de fréquence inconnue**

• Dabli, syndrome de Stevens-Johnson (lésion bulleuse grave au niveau de la peau, de la bouche, des yeux et des parties génitales), toux, essoufflement, douleur (gonflement), troubles du sommeil, coma, insomnie, cauchemars, difficultés sexuelles, dépression, problèmes respiratoires, et compte tenu des persistance éventuelle d'essoufflement ou fièvre, atteintes des tendons et blessures musculaires qui est constante.

**Déclaration des effets secondaires**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité de ce médicament.

**5. COMMENT CONSERVER BESTOR 5mg, comprimé pelliculé ?**

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

« Meilleur » : ne pas jeter avant la date de péremption indiquée sur l'emballage après EXP.

La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

A conserver, à l'abri de la lumière et l'humidité. Ne jeter aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

**C. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS**

Que ce contient BESTOR, comprimé pelliculé

Comprimé : 5 mg

Rosuvastatine(DCI) Calcique 10 mg

Rosuvastatine(DCI) Calcique 20 mg

EXCIPIENT A ÉTRE NOTÉ

Lactose.

Non adresse du fabricant :

POLY-EDIC

Rue Armand d'Orville, Quartier Arslane

Casablanca-Maroc

EPI (bureau de l'autorisation de mise sur le marché

Zone Industrielle Bouchaïb

Dr M. HOUBACH - Pharmacien Responsable

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est

Novembre 2017

Adm. 1019  
CS2860-01

# بيريتيراكس<sup>®</sup> أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ

## بيراندوبريل أرجنين / إنداباميد

حبّات ملبّسة

اقرأ بدقّة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء . لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لاستند إليها من جديد .
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني .
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصياً . فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق به الضرر .
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير للدلي بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة»)

في هذه النشرة :

1. ما هو بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة وفي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة؟
3. كيف يؤخذ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية

1. ما هو بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة وفي أية حالة يستعمل؟

الغثة العلاجية الصيدلانية : البيروندوبريل ومدرات البول ، كود C09BA04 : ATC  
إن بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين : البيروندوبريل والإنداباميد . وهو مضاد لإرتفاع الضغط الشرياني ، ويوصف لعلاج إرتفاع الضغط الشرياني .  
يوصف بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ للمصابين بواسطة البيروندوبريل 10 ملغ وبواسطة الإنداباميد 2,5 ملغ على حدة . فبماكانهم ، عوضاً عن ذلك ، أن يأخذوا حبة واحدة من بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ حيث أنها تحتوي على هاتين الفعالتين .  
ينتمي البيروندوبريل إلى صنف مثبطات خبيزة تحوّل الأنجيوتنسين ( IEC ) . وتقوم هذه المادة بتوسيع الأوعية الدموية مسهّلة بهذا عمل القلب في ضخ الدم .  
إن الإنداباميد مدرّ للبول . وإن مدرّات البول ترفع مقدار البول الصادر عن الكليتين . لكن الإنداباميد مختلف عن بقية مدرّات البول ، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة ضئيلة . بهذا تقوم هاتين المادتين الفعالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتعملان معيّة بالتحكم به .

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة؟

إن سبق وأعلمك طبيبك بعدم استيعابك لبعض أنواع السكاكر ، عليك باستشارته قبل المباشرة بأخذ هذا الدواء .

لا يجوز استعمال بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة ، في الأوضاع التالية :  
إن كانت لك حساسية من مادة البيروندوبريل ، أو من صنف آخر لسلطان خمسة التحوّل ، أو من

• بيريتيد (العلاج الذئبة الصدرية) .

• ملتوبريد (علاج الذهان) .

• الأدوية المستعملة في علاج خلل ضربات القلب (منها : quinidine , hydroquinidine , digoxin , amiodarone , sotalol , disopyramide) .

• سيزابريد ، دابيفيناميل) تستعمل لعلاج إضطرابات المعدة وإضطرابات الهضم

• ديفوكسين digoxin أو غيره من الأدوية الديجيتالية (علاج الإضطرابات القلبية) .

• باكوفين baclofen (علاج تيبس العضلات الناتج عن تصلبات متنوعة) .

• الأدوية المستعملة في علاج داء السكري مثل الأنسولين والمتفورمين والكليبينين .

• الكلسيوم ، بما فيها كماليّات الكلسيوم .

• المسهّلات النّهيّة (منها sené) .

• مضادات الإلتهاب الغير ستيررويدية (مثل ibuprofène) ، أو الأدوية المحتوية على مقدار كبير من

• السلييلات (مثل الأسبيرين) .

• أمفوتريسين B amphotericine (علاج الإصابات الفطرية السفلية) .

• الأدوية المستعملة في علاج الإضطرابات النفسية ، مثل الإكتئاب ، أو الفصام ، أو

• مضاد الإكتئاب مثيل الحلقي ، أو مضادات الحدة ،

• تتراساكايد tetracosacide (لعلم)

• ترايبيروم (علاج حالات العدوى)

• موسّعات الأوعية الدموية بما فيه

• الدموية .

• الأدوية المستعملة في علاج هبوط

• إيفيردين أو نورادرنالين أو أدريثالين) ،

• بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ

من المستحسن أخذ بيريتيراكس أرجنين

الحمل والإرضاع :

إذا كنت حاملاً أو مرضعاً ، أو تعتقد

الصيدلاني قبل المباشرة بتعاطي أي دواء .

PPV:159DH50

قد يظن منك طبيبك التوقف عن أخذ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ قبل وقوع الحمل



# بيريتيراكس<sup>®</sup> أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ

## بيراندوبريل أرجنين / إنداباميد

حبّات ملبّسة

اقرأ بدقّة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء . لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لاستند إليها من جديد .
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني .
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصياً . فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق به الضرر .
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير للدلي بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة»)

في هذه النشرة :

1. ما هو بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة وفي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة؟
3. كيف يؤخذ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية

1. ما هو بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة وفي أية حالة يستعمل؟

الغفة العلاجية الصيدلانية : البيراندوبريل ومدرات البول ، كود C09BA04 : ATC  
إن بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين : البيراندوبريل والإنداباميد . وهو مضاد لإرتفاع الضغط الشرياني ، ويوصف لعلاج إرتفاع الضغط الشرياني .  
يوصف بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ للمصابين بواسطة البيراندوبريل 10 ملغ وبواسطة الإنداباميد 2,5 ملغ على حدة . فبماكانهم ، عوضاً عن ذلك ، أن يأخذوا حبة واحدة من بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ حيث أنها تحتوي على هاتين الفعالتين .  
ينتمي البيراندوبريل إلى صنف مثبطات خيميرة تحوّل الأنجيوتنسين ( IEC ) . وتقوم هذه المادة بتوسيع الأوعية الدموية مسهلة بهذا عمل القلب في ضخ الدم .  
إن الإنداباميد مدرّ للبول . وإن مدرّات البول ترفع مقدار البول الصادر عن الكليتين . لكن الإنداباميد مختلف عن بقية مدرّات البول ، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة ضئيلة . بهذا تقوم هاتين المادتين الفعالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتعملان معيّة بالتحكم به .

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة؟

إن سبق وأعلمك طبيبك بعدم استيعابك لبعض أنواع السكاكر ، عليك باستشارته قبل المباشرة بأخذ هذا الدواء .

لا يجوز استعمال بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة ، في الأوضاع التالية :  
إن كانت لك حساسية من مادة البيراندوبريل ، أو من صنف آخر لسلطان خيمرة التحوّل ، أو من

• بيريديل (العلاج الذبحة الصدرية) .

• ملتوبريد (علاج الذهان) .

• الأدوية المستعملة في علاج خلل ضربات القلب (منها : quinidine , hydroquinidine , digoxin , amiodarone , sotalol , disopyramide) .

• سيزابريد ، دابيفينيل) تستعمل لعلاج إضطرابات المعدة وإضطرابات الهضم

• ديفوكسين digoxin أو غيره من الأدوية الديجيتالية (علاج الإضطرابات القلبية) .

• باكوفين baclofen (علاج تيبس العضلات الناتج عن تصلبات متنوعة) .

• الأدوية المستعملة في علاج داء السكري مثل الأنسولين والمتفورمين والكليبينين .

• الكلسيوم ، بما فيها كماليّات الكلسيوم .

• المسهّلات النّهيّة (منها sené) .

• مضادات الإلتهاب الغير ستيررويدية (مثل ibuprofène) ، أو الأدوية المحتوية على مقدار كبير من

السلييلات (مثل الأسبيرين) .

• أمفوتريسين B amphotericine (علاج الإصابات الفطرية السفلية) .

• الأدوية المستعملة في علاج الإضطرابات النفسية ، مثل الإكتئاب ، أو الفصام ، أو

مضاد الإكتئاب مثيل الحلقي ، أو مضادات الحكة

• تتراساكايد tetracosacide (لعلم

• ترايبيوريم (علاج حالات العدوى)

• موسّعات الأوعية الدموية بما فيه

الدموية) .

• الأدوية المستعملة في علاج هبوط

إفطرين أو نورادرنالين أو أدريثالين) ،

بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5

من المستحسن أخذ بيريتيراكس أرجنين

الحمل والإرضاع :

إذا كنت حاملاً أو مرضعاً ، أو تعتقد

الصيدلاني قبل المباشرة بتعاطي أي دواء

PPV:159DH50

قد يظن منك طبيبك التوقف عن أخذ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ قبل وقوع الحمل

# بيريتيراكس<sup>®</sup> أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ

## بيراندوبريل أرجنين / إنداباميد

حبّات ملبّسة

اقرأ بدقّة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء . لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لاستند إليها من جديد .
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني .
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصياً . فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق به الضرر .
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير للدلي بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة»)

في هذه النشرة :

1. ما هو بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة وفي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة؟
3. كيف يؤخذ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية

1. ما هو بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة وفي أية حالة يستعمل؟

- الغفة العلاجية الصيدلانية : البيراندوبريل ومدرات البول ، كود C09BA04 : ATC
- إن بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين : البيراندوبريل والإنداباميد . وهو مضاد لإرتفاع الضغط الشرياني ، ويوصف لعلاج إرتفاع الضغط الشرياني .
- يوصف بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ للمصابين بواسطة البيراندوبريل 10 ملغ وبواسطة الإنداباميد 2,5 ملغ على حدّ . فبماكانهم ، عوضاً عن ذلك ، أن يأخذوا حبة واحدة من بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ حيث أنها تحتوي على هاتين الفعالتين .
- ينتمي البيراندوبريل إلى صنف مثبطات خيميرة تحوّل الأنجيوتنسين (IEC) . وتقوم هذه المادة بتوسيع الأوعية الدموية مسهّلة بهذا عمل القلب في ضخ الدم .
- إن الإنداباميد مدرّ للبول . وإن مدرّات البول ترفع مقدار البول الصادر عن الكليتين . لكن الإنداباميد مختلف عن بقية مدرّات البول ، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة ضئيلة . بهذا تقوم هاتين المادتين الفعالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتعملان معيّة بالتحكم به .

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة؟

إن سبق وأعلمك طبيبك بعدم استيعابك لبعض أنواع السكاكر ، عليك باستشارته قبل المباشرة بأخذ هذا الدواء .

لا يجوز استعمال بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة ، في الأوضاع التالية :

• إن كانت لك حساسية من مادة البيراندوبريل ، أو من صنف آخر لسلطان خيمرة التحوّل ، أو من

PPV:159DH50

الحمل والإرضاع :

إذا كنت حاملاً أو مرضعاً ، أو تعتقد

الصيدلاني قبل المباشرة بتعاطي أي دواء .

الحمل :

قد يقلّص منك طبيبك التوقّف عن أخذ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ قبل وقوع الحمل .



# بيريتيراكس<sup>®</sup> أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ

## بيراندوبريل أرجنين / إنداباميد

حبّات ملبّسة

اقرأ بدقّة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء . لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لاستند إليها من جديد .
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني .
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصياً . فلا يجوز إطلاقاً إعطائه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق به الضرر .
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير للدلي بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة»)

في هذه النشرة :

1. ما هو بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة وفي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة؟
3. كيف يؤخذ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية

1. ما هو بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة وفي أية حالة يستعمل؟

- الغثة العلاجية الصيدلانية : البيروندوبريل ومدرات البول ، كود C09BA04 : ATC
- إن بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين : البيروندوبريل والإنداباميد . وهو مضاد لإرتفاع الضغط الشرياني ، ويوصف لعلاج إرتفاع الضغط الشرياني .
- يوصف بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ للمصابين بواسطة البيروندوبريل 10 ملغ وبواسطة الإنداباميد 2,5 ملغ على حدة . فليست كاهما ، عوضاً عن ذلك ، أن يأخذوا حبة واحدة من بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ حيث أنها تحتوي على هاتين الفعالتين .
- ينتمي البيروندوبريل إلى صنف مثبطات خيميرة تحوّل الأنجيوتنسين (IEC) . وتقوم هذه المادة بتوسيع الأوعية الدموية مسهلة بهذا عمل القلب في ضخ الدم .
- إن الإنداباميد مدرّ للبول . وإن مدرّات البول ترفع مقدار البول الصادر عن الكليتين . لكن الإنداباميد مختلف عن بقية مدرّات البول ، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة ضئيلة . بهذا تقوم هاتين المادتين الفعالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتعملان معيّة بالتحكم به .

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة؟

إن سبق وأعلمك طبيبك بعدم استيعابك لبعض أنواع السكاكر ، عليك باستشارته قبل المباشرة بأخذ هذا الدواء .

لا يجوز استعمال بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة ، في الأوضاع التالية :

• إن كانت لك حساسية من مادة البيروندوبريل ، أو من صنف آخر لسلطان خيميرة التحوّل ، أو من

PPV:159DH50

الحمل والإرضاع :

إذا كنت حاملاً أو مرضعاً ، أو تعتقد

الصيدلاني قبل المباشرة بتعاطي أي دواء

قد يقلّص منك طبيبك التوقّف عن أخذ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ قبل وقوع الحمل

# بيريتيراكس<sup>®</sup> أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ

## بيراندوبريل أرجنين / إنداباميد

حبّات ملبّسة

اقرأ بدقّة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء . لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لاستند إليها من جديد .
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني .
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصياً . فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق به الضرر .
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير للدلي بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة»)

في هذه النشرة :

1. ما هو بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة وفي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة؟
3. كيف يؤخذ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية

1. ما هو بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة وفي أية حالة يستعمل؟

الغفة العلاجية الصيدلانية : البيراندوبريل ومدرات البول ، كود C09BA04 : ATC  
إن بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين : البيراندوبريل والإنداباميد . وهو مضاد لإرتفاع الضغط الشرياني ، ويوصف لعلاج إرتفاع الضغط الشرياني .  
يوصف بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ للمصابين بواسطة البيراندوبريل 10 ملغ وبواسطة الإنداباميد 2,5 ملغ على حدة . فبماكانهم ، عوضاً عن ذلك ، أن يأخذوا حبة واحدة من بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ حيث أنها تحتوي على هاتين الفعالتين .  
ينتمي البيراندوبريل إلى صنف مثبطات خيميرة تحوّل الأنجيوتنسين (IEC) . وتقوم هذه المادة بتوسيع الأوعية الدموية مسهّلة بهذا عمل القلب في ضخ الدم .  
إن الإنداباميد مدرّ للبول . وإن مدرّات البول ترفع مقدار البول الصادر عن الكليتين . لكن الإنداباميد مختلف عن بقية مدرّات البول ، بحيث أنه يرفع مقدار البول بدرجة ضئيلة . بهذا تقوم هاتين المادتين الفعالتين في تخفيض الضغط الشرياني وتعملان معيّة بالتحكم به .

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة؟

إن سبق وأعلمك طبيبك بعدم استيعابك لبعض أنواع السكاكر ، عليك باستشارته قبل المباشرة بأخذ هذا الدواء .

لا يجوز استعمال بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ ، حبّات ملبّسة ، في الأوضاع التالية :  
إن كانت لك حساسية من مادة البيراندوبريل ، أو من صنف آخر لسلطان خمسة التحوي ، أو من

• بيريديل (العلاج الذبحة الصدرية) .

• ملتوبريد (علاج الذهان) .

• الأدوية المستعملة في علاج خلل ضربات القلب (منها : quinidine , hydroquinidine , digoxin , amiodarone , sotalol , disopyramide) .

• سيزابريد ، دافينغاميل) تستعمل لعلاج إضطرابات المعدة وإضطرابات الهضم

• ديفوكسين digoxin أو غيره من الأدوية الديجيتالية (علاج الإضطرابات القلبية) .

• باكوفين baclofen (علاج تيبس العضلات الناتج عن تصلبات متنوعة) .

• الأدوية المستعملة في علاج داء السكري مثل الأنسولين والمتفورمين والكليبينين .

• الكلسيوم ، بما فيها كماليّات الكلسيوم .

• المسهّلات النّهيّة (منها sené) .

• مضادات الإلتهاب الغير ستيررويدية (مثل ibuprofène) ، أو الأدوية المحتوية على مقدار كبير من

السلييلات (مثل الأسبيرين) .

• أمفوتريسين B amphotericine (علاج الإصابات الفطرية السفلية) .

• الأدوية المستعملة في علاج الإضطرابات النفسية ، مثل الإكتئاب ، أو الفصام ، أو

مضاد الإكتئاب مثيل الحلقي ، أو مضادات الحدة ،

• تتراساكايد tetracosactide (لعلم)

• ترايبيروم (علاج حالات العدوى)

• موسّعات الأوعية الدموية بما فيه

الدموية) .

• الأدوية المستعملة في علاج هبوط

إفطرين أو نورادرنالين أو أدريثالين) ،

بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ

من المستحسن أخذ بيريتيراكس أرجنين

الحمل والإرضاع :

إذا كنت حاملاً أو مرضعاً ، أو تعتقد

الصيدلاني قبل المباشرة بتعاطي أي دواء .

PPV:159DH50

قد يظن منك طبيبك التوقف عن أخذ بيريتيراكس أرجنين 10 ملغ / 2,5 ملغ قبل وقوع الحمل



NOTICE : Information de l'utilisateur



**Xarelto®**

Xarelto 15 mg comprimé pelliculé  
Xarelto 20 mg comprimé pelliculé  
**rivaroxaban**

► Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide d'informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez.  
fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
- Même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin.
- Si tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

**Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que Xarelto et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Xarelto

**XARELTO 20 mg**  
Rivaroxaban  
28 cps

P.P.V. : 984,00 DH  
Bayer S.A.



6 118001 090808

NOTICE : Information de l'utilisateur



**Xarelto®**

Xarelto 15 mg comprimé pelliculé  
Xarelto 20 mg comprimé pelliculé  
**rivaroxaban**

► Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide d'informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez.  
fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

**Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
- Même si les signes de votre maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin.

**Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que Xarelto et dans quels cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Xarelto

**XARELTO 20 mg**  
Rivaroxaban  
28 cps

P.P.V. : 984,00 DH  
Bayer S.A.



6 118001 090808



NOTICE : Information de l'utilisateur



**Xarelto®**

Xarelto 15 mg comprimé pelliculé  
Xarelto 20 mg comprimé pelliculé  
**rivaroxaban**

► Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide d'informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez.  
fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

**Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
- Même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin.

**Que contient cette notice ?**

1. Qu'est-ce que Xarelto et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Xarelto ?

**XARELTO 20 mg**  
Rivaroxaban  
28 cps

P.P.V. : 984,00 DH  
Bayer S.A.



6 118001 090808