

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 068847

54282

Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1673 Société : RAM

Actif Pensionné(e) Autre : RETRAITÉ

Nom & Prénom : ABRATE MILOU

Date de naissance : 1938

Adresse : Sidi Bernoussi Mansour 2 Bloc B Rue N° 11

CASA

Tél. : 0665495043 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 22/01/2020

Nom et prénom du malade : M. ABRATE MILOU Age:

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : AO MI + HTA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : CASA Le : 22/01/2020

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

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 canaux, 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 canaux.

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.

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
20/12/2010	CS	1	1109,50	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	21/12/10	1109,50

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
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

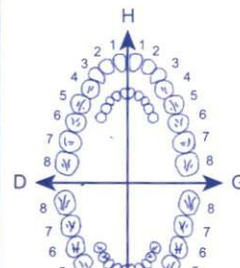
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
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 و الشرايين

- طبيب داخلي سابق بالمستشفى الجامعي ابن رشد
- طبيب داخلي سابق بالمستشفى الجامعي بنانسي فرنسا
- دبلوم جامعي في تخطيط صدى القلب من جامعة بوردو سيغالين بفرنسا
- دبلوم جامعي للموجات فوق الصوتية الوعائية من جامعة السوربون بباريس

Prescription

Casablanca

M^r Abrat Miloud

Pharmacie ZAITOUNE
 Doctor: FAIROUZ OUIDAR
 Lot Pharmacie n°2 - N° 38
 Lot Pharmacie n°2 - Mokhammadia
 Tél : 06 64 66 49 77

116.60 x 3

1 - Colauder 50/12, 1 mg/mah

31610

2 - Rastix 712 1 mg/mah

3530 x 2

3 - Kandejic 1607 18 mg/mah

34.60

4 - Carlix 407 1 mg/mah

141.20

5 - Zinnat 1007 1 mg/mah

196.50

6 - Lepke 1007 1 mg/mah

1109,50

10000000028222



GlaxoSmithKline

Zinnat® comprimés et suspension buvable

Nom de la spécialité, présentations :

- Zinnat® comprimés à 125 mg de céfuroxime, boîte de 10.
- Zinnat® comprimés à 250 mg de céfuroxime, boîte de 14.
- Zinnat® comprimés à 500 mg de céfuroxime, boîte de 10.



Comprimés enrobés blancs, de forme oblongue, gravés
125 mg), GXES7 (comprimés à 250 mg) ou GXEG2 (con
Zinnat® suspension buvable, 250 mg/5ml, flacon de 50 ml
Zinnat® suspension buvable, 125 mg/5ml, flacon de 50 ml

Dénomination commune internationale

Céfuroxime axetil.

GlaxoSmithKline Maroc
Aïn El Aouda
Région de Rabat
PPV : 141,20 DH
118001 141456

140061 : DI 6

SEPCEN® 250 mg, SEPCEN® 500 et SEPCEN® 750 mg
Boîte de 10 comprimés pelliculés
D.C.I : ciprofloxacine

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez 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, 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. Voir la rubrique 4.

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

1. QU'EST-CE QUE SEPCEN® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Fluoroquinolone - code ATC : J01MA02.
SEPCEN® contient une substance active, la ciprofloxacine.
La ciprofloxacine est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certains souches spécifiques de bactéries.

Adultes :

Chez l'adulte, SEPCEN® est utilisé pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires.
- Infections persistantes ou récurrentes de l'oreille ou des sinus.
- Infections urinaires.
- Infections des testicules.
- Infections des organes génitaux chez la femme.
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales.
- Infections de la peau et des tissus mous.
- Infections des os et des articulations.
- Prévention des infections dues à la bactérie neisseria meningitidis.
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause.

Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de SEPCEN®.

Chez l'enfant et l'adolescent :

SEPCEN® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poumons et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose.
- Infections urinaires compliquées, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite).
- Exposition à la maladie du charbon.

SEPCEN® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SEPCEN® ?

- Ne prenez jamais SEPCEN® dans les cas suivants :
 - Vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans SEPCEN® (voir rubrique 6).
 - Vous prenez de la tizanidine (voir rubrique 2: Prise d'autres médicaments).
- **Mise en garde et précaution d'emploi :**
Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SEPCEN® :
Adressez-vous à votre médecin avant de prendre SEPCEN® si :
 - Vous avez déjà présenté des problèmes rénaux car il pourra être nécessaire d'adapter votre traitement.
 - Vous souffrez ou d'une autre affection neurologique.

LOT: 0302000
PER: 0272023
PPV: 196.50DH

196150

de vous occasionner
entraîne une faiblesse
mes.
tre famille présente un
car la ciprofloxacine
renflement d'un gros
périphérique d'un gros
on aortique (une déchirure

de la paroi aortique
• Si vous présent
dissection aortique
(par exemple des
syndrome d'Ehlers
l'artérite de Takay
l'hypertension artéri
Ce type de médicament
avez des antécédents
observée à l'ECG, e
vous présentez un
faiblesse concentrati
un rythme cardiaq
(insuffisance cardia
myocarde), si vous
d'autres médicaments
rubrique Prise d'au
Pour le traitement
peut vous prescrire
amélioration des sy
consulter votre mé
Pendant la prise de
Prévenez immédiate
pendant que vous p
par SEPCEN® doit
• Réaction allerg
angioedème). Dès l
une réaction allerg
oppression dans la
lors du passage en
prendre SEPCEN®.
• Si vous avez des
affectés, consultez
• Des douleurs ou
produire occasionn
également un traite
des tendons peuv
traitement ou jusq
cine. Au premier
SEPCEN® et mette
cela pourrait accro
• Si vous souffrez
ischémie cérébrale
affectant le systèm
arrêtez de prendre S
• Des réactions ps
prenez SEPCEN®
symptômes pourr
produit, arrêtez d
médecin.
• Vous pouvez p
sensation de brûlur
produit, arrêtez d
médecin.
• Des cas d'hypog
diabétiques, princip
immédiatement voi
• Vous pouvez s
notamment SEPC
les prendre. En ca
remarquez que vos
ment de prendre S
pas de médicament
votre médecin.
• Si vous devez sub
le personnel du labo
• Si vous avez de
SEPCEN® devra é
• SEPCEN® peut
symptômes tels q
démangeaisons, ou
SEPCEN® et conta
• SEPCEN® peut
réduire votre rési
accompagnée de sy
votre état, ou de la
que des douleurs d
consultez immédia
de rechercher un
(agranulocytose). I
prenez ce médicam
• Prévenez votre r
déficit avéré en glu
risquer de présente
• Votre peau devi
lorsque vous prene
soleil ou à des ray
bronzage.
• Si vous ressentez



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 ENTRAÎNER 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.
- SIGNEZ 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.

DE REVISION DE LA NOTICE

M28567-02

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

Imp |DIR M28567-02 06/16 (2,10x145) 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 (notamment en cas d'insuffisance rénale, cirrhotique (rétention de sel),
- rétention urinaire aiguë, insuffisance rénale, cirrhotique (rétention de sel),
- radioréactions aiguës (à l'exception de la diarrhée) : lavage « wash out » au LASILIX,

ATTENTION
Dans
Ce m



nt
is les cas suivants :



KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg).

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable, Sachet-dose ; boîte de 30.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEURS DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCJUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ? (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres médicaments prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'opportunité et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ? (Contre-indications)

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

• une éducation anti-inflammatoire (asthme, En cas PH... ent concomitant oraux (lorsque en dehors

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENEEREMENT PAS être utilisé sauf avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3g/j) (cf. rubrique Interactions médicamenteuses et autres interactions).

L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou des anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3g/j).

LOT : 20E016
PER. : 11 2021

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.D.V. 350470



6 118001 081189

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Plavix[®] 75 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel

SANOFI 

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre/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, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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 (voir rubrique 4).

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Plavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Plavix
3. Comment prendre Plavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Plavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

Plavix contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette agrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

Plavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée athérombose peut conduire à la survenue d'événements athérombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit Plavix pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves car :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et
- Vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une artériopathie des membres inférieurs, ou
- Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou "d'infarctus du myocarde" (crise cardiaque). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace. Votre médecin doit également vous prescrire de l'acide acétylsalicylique

et de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et pour prévenir la formation de caillots sanguins. Si vous souffrez d'une arythmie cardiaque, telle que l'arythmie auriculaire, et si vous prenez des médicaments appelés "anticoagulants oraux", la formation de nouveaux caillots sanguins et la récurrence de ceux déjà présents. Les antivitamines K sont plus efficaces que l'acide acétylsalicylique pour prévenir la formation de caillots sanguins. L'association de Plavix et de l'acide acétylsalicylique pour la prévention de la thrombose est plus efficace que l'acide acétylsalicylique seul. Votre médecin vous a prescrit Plavix et de l'acide acétylsalicylique pour prévenir la formation de caillots sanguins et si vous ne présentez pas de

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.T.,
Ain sebaâ Casablanca

Plavix 75 mg cp pel b 28

P.P.V. : 316,00 DH



Contre-indications :

Ne prenez jamais Plavix

À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PLAVIX

CO-TANZAAR®

Losartan potassique/Hydrochlorothiazide

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 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, car cela pourrait lui être nocif.

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

CO-TANZAAR®.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé :

CO-TANZAAR® 50 mg /12.5 mg:

Losartan (DCI) potassique 50.0 mg

Hydrochlorothiazide (DCI) 12.5 mg

CO-TANZAAR® 100 mg /25 mg:

Losartan (DCI) potassique 100.0 mg

Hydrochlorothiazide (DCI) 25.0 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline PH112, amidon prégélatinisé, lactose anhydre, aerosil 200, talc, stéarate de magnésium, opadry jaune, eau purifiée.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Boîtes de 14 et de 28 comprimés pelliculés.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II et diurétiques (code ATC : C09DA01).

2. INDICATION THERAPEUTIQUE

CO-TANZAAR® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par le losartan ou l'hydrochlorothiazide en monothérapie.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.

- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.

- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.

- Hyponatrémie réfractaire.

- Hyperuricémie.

- Insuffisance rénale (DFG < 30 ml/mn).

- Antécédents de diabète ou d'insuffisance rénale (DFG < 60 ml/mn).

- Antécédents de troubles du rythme cardiaque.

- Antécédents de troubles de la conduction cardiaque.

LOT 193001

EXP 02/21

PPV 116DH60

< 30 ml/mn).

Antécédents de diabète ou d'insuffisance rénale (DFG < 60 ml/mn).

CAUTION :

Antécédents de troubles de la conduction cardiaque (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de

- Si vous présentez une hypovolémie et/ou une déplétion sodique dues à un traitement diurétique intensif, un régime sans sel, des diarrées ou des vomissements.

CO-TANZAAR®

Losartan potassique/Hydrochlorothiazide

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 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, car cela pourrait lui être nocif.

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

CO-TANZAAR®.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé :

CO-TANZAAR® 50 mg /12.5 mg:

Losartan (DCI) potassique 50.0 mg
Hydrochlorothiazide (DCI) 12.5 mg

CO-TANZAAR® 100 mg /25 mg:

Losartan (DCI) potassique 100.0 mg
Hydrochlorothiazide (DCI) 25.0 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline PH112, amidon prégélatinisé, lactose anhydre, aerosil 200, talc, stéarate de magnésium, opadry jaune, eau purifiée.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Boîtes de 14 et de 28 comprimés pelliculés.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II et diurétiques (code ATC : C09DA01).

2. INDICATION THERAPEUTIQUE

CO-TANZAAR® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par le losartan ou l'hydrochlorothiazide en monothérapie.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.
- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- Hyponatrémie réfractaire.

LOT N° :

116,50

ml/mn).

EXP :

de diabète ou d'insuffisance rénale (DFG<60

PPV :

ION :

fflement du visage, des lèvres et la gorge ou de

odique dues à un traitement diurétique intensif, un

CO-TANZAAR®

Losartan potassique/Hydrochlorothiazide

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 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, car cela pourrait lui être nocif.

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

CO-TANZAAR®.

b) COMPOSITIONS QUALITATIVES ET QUANTITATIVES

Par comprimé pelliculé :

CO-TANZAAR® 50 mg /12.5 mg:

Losartan (DCI) potassique 50.0 mg
Hydrochlorothiazide (DCI) 12.5 mg

CO-TANZAAR® 100 mg /25 mg:

Losartan (DCI) potassique 100.0 mg
Hydrochlorothiazide (DCI) 25.0 mg

Excipients (communs): Cellulose microcristalline PH112, amidon prégélatinisé, lactose anhydre, aerosil 200, talc, stéarate de magnésium, opadry jaune, eau purifiée.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Boîtes de 14 et de 28 comprimés pelliculés.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antagonistes de l'angiotensine II et diurétiques (code ATC : C09DA01).

2. INDICATION THERAPEUTIQUE

CO-TANZAAR® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par le losartan ou l'hydrochlorothiazide en monothérapie.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.
- Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.
- Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.
- Hyponatrémie réfractaire.

LOT N° :

116,50

ml/mn).

EXP :

de diabète ou d'insuffisance rénale (DFG<60

PPV :

ION :

fflement du visage, des lèvres et la gorge ou de

odique dues à un traitement diurétique intensif, un