

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

## **ditions 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.

## **rmacie :**

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

## **diologie 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.

## **rique :**

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

## **éducation :**

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.

## **ntaire :**

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

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

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

## **aladie 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

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

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

N° P19- 059721

54888

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6810 Société :

Actif  Pensionné(e)  Autre :

Nom & Prénom : GRUCHA Redouane

Date de naissance : 1965

Adresse : 105 Avenue El Maâa

Tél. : 06 78 783309 Total des frais engagés : 10.00 + 20.00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

Nom et prénom du malade : GRUCHA Redouane Age :

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :



## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
23/12/2020	CS + ECG		+250,00f	DR. KHADRE BIBI CARDIOLOGUE Dr. BO Med V, 1 Elage, Bureau N°18 BERRECHID 05.22.32.83.03-05 22 22 53
07/01/2021	Contrôle		gratuit	

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Dr. LHADY	23/12/2020	279.00

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Dr.KHADBE MOHAMED FERREKHO CARDIOLOGUE 11-Bd Med V, 1 <sup>er</sup> Etage, Bureau N°16 BERCHDO Tél:05.22.22.83.62-05.22.33.33.33	07/01/2021	CT+	+7500pt

## AUXILIAIRES MEDICAUX

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

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

### Important :

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

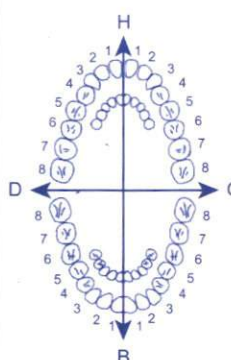
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION

O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
00000000	00000000
35533411	11433553

### [Création, remont, adjonction]



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



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

Le 07.10.2020

## DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE (✓)

(A adresser au médecin conseil de la MUPRAS sous pli confidentiel)

A renvoyer par le praticien	
DR KHADRE MOHAMED FOUAD CARDIOLOGUE 11-BO Mouloud 1 <sup>er</sup> étage Bureau N°16 BERRECHID Tél 05.22.32.83.03-05.22.32.83	
Je soussigné:	.....
Certifie que Mlle, Mme, M : ..... GRUCHA Rehman	
Présente	..... Rabat + HTA + CDTI
Nécessitant un traitement d'une durée de: ..... Annie	
Dont ci-joint l'ordonnance: ..... ..... DR KHADRE MOHAMED FOUAD CARDIOLOGUE 11-BO Mouloud 1 <sup>er</sup> étage Bureau N°16 BERRECHID Tél 05.22.32.83.03-05.22.32.83	
(A défaut noter le traitement prescrit): ..... .....	

(✓) : Valable 3 mois

Contact: 05-22-22-78-14 Fax 05-22-22-78-18

Dr. KHADRE MOHAMED FOUAD

Cardiologue

Lauréat de la faculté de médecine de Casablanca

Ancien Médecin à l'hôpital Cheikh Khalifa de Casablanca

Ancien Médecin praticien à Klinikum Lüdenscheid Allemagne

Diplômé en Echocardiographie Doppler de l'université Bordeaux II



د. خضر محمد فؤاد

أخصائي أمراض القلب والشرايين

دكتور كلية الطب بالدار البيضاء

طبيب ساقم مستشفى الشهداء كلية طب الدار البيضاء

طبيب ساقم مستشفى لوتشايد بالمانيا

حاصل على شهادة الفحص بالصدق من جامعة بودو بفرنسا

## Ordonnance

Berrechid le : .....

BERRECHID LE 07 janvier 2021

Mr. GRUCHA REDOUANE

### REGIME PAUVRE EN SEL

134.50 x 3 CO-IRVEL 150/12.5 MG  
1 Cp/J le matin

270.00 x 3 COPLAVIX 75/100MG  
1 Cp/J à midi

40.70 BISOCARD 5MG  
1/2 Cp/J à midi

256.00 NOLIP 20MG  
1Cp/J le soir pdt 1 mois

PUIS

157.10 x 2 NOLIP 10MG  
1Cp/J le soir

Traitements pendant : 3 Mois

Dr. KHADRE MOHAMED FOUAD  
CARDIOLOGUE  
44, Bd Med V, 1<sup>er</sup> Etage, Bureau N°16 BERRECHID  
Tél: 05.22.32.83.03 - 05.22.32.83.13

**Dr. KHADRE MOHAMED FOUD**

**Cardiologue**

Laureat de la faculté de médecine de Casablanca

Ancien Médecin à l'hôpital Cheikh Khalifa de Casablanca

Ancien Médecin praticien à Klinikum Lüdenscheid Allemagne

Diplôme en Echocardiographie Doppler de l'université Bordeaux I



**د. خضر محمد فؤاد**

أخصائي أمراض القلب والشرايين

مريح كلية الطب بالطب البيضاوي

طبيب سامي مستشفى الشيف خالدة بالحاجب البيضاوي

طبيب سامي مستشفى لوديشابد بالمانيا

حاصل على شهادة المعلم بالصدى من جامعة بوردو بفرنسا

## Ordonnance

Berrechid, le : .....

**BERRECHID LE 23 décembre 2020**

**Mr. GRUCHA REDOUANE**

### REGIME PAUVRE EN SEL

IRVEL 150MG



1 Cp/J le matin à jeun

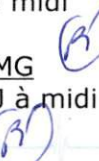
27A10

COPLAVIX 75/100MG



1 Cp/J à midi

BISOCARD 2.5MG



1/2 Cp/J à midi

NOLIP 20MG



1Cp/J le soir

Dr. KHADRE MOHAMED FOUD  
Pharmacie 124 KOC  
30, Rue KHALIFA, Casablanca  
BERRECHID, Tél. : 05 22 32 83 03

Dr. KHADRE MOHAMED FOUD  
CARDIOLOGUE  
11-Bd Mohamed V Bureau N°1, 1<sup>er</sup> étage - Berrechid  
Tél: 05 22 32 83 03 - 05 22 32 83 33  
Tél: 05 22 32 83 03 - 05 22 32 83 33



Information patient

Nom : GRUCHA  
PRENOM : REDOUANE  
DATE : 07/01/2021  
MEDECIN TRAITANT : DR.M.F. KHADRE

## COMPTE RENDU D'ECHOCARDIOGRAPHIE

- VG non dilaté, siège d'une HVG concentrique ( $SIV/PP=12/12mm$ ), avec une hypokinésie des parois antéro-latérale, inféro-latérale et antéro-septale FEVG à 56%.
- Profil mitral type normalisé  $E / A = 1.21$ , PRVG basses  $E / e' = 6.81$ .
- Massif auriculaire : OG dilatée libre d'échos. ( $SOG$  à  $24cm^2$ )  
: OD non dilatée libre d'échos. ( $SOD$  à  $15cm^2$ )
- Valve mitrale, IM modérée, pas de RM.
- Valve aortique, sans fuite, ni sténose.
- Cavités droites non dilatées, Bonne fonction systolique du VD.
- IT minime estimant la PAPS à  $22+5=27mmHg$ .
- VCI à  $14mm$  non dilatée, compliant.
- Péricarde sec.

Conclusion :

Aspect de cardiopathie hypertensive et ischémique , FEVG à 56%.

IM modérée.

Pas d'HTP.

Signé: Dr M.F. KHADRE  
Dr. KHADRE MOHAMED FOUD  
Cardiologue  
N°11, Boulevard Mohamed V Bureau N°16, 1<sup>er</sup> étage - Berrechid  
11-Bd Med V<sup>1<sup>er</sup></sup> étage N°16 BERRECHID  
Tél: 0522 32 83 03 - 0522 32 83 33 - En cas d'urgence : 0661 85 14 80

# Cabinet de cardiologie

## DR KHADRE Mohamed Fouad

Berrechid, le 07/02/2021

### Note d'honoraires

Nous exprimons nos sincères salutations à

Mr/Mme GRUCHA. Redouane.

Lui adresse, selon l'usage, sa note

d'honoraires Echocardiogramme = 750,00 DH

Faisant la somme de

Sept cent cinqante dirhams.

DR KHADRE MOHAMED FOUD  
Cabinet de cardiologie  
11 - Bd M'da V, 1<sup>er</sup> Etage, Bureau N°16 BERRECHID  
Tél: 05 22 32 03 03-05 22 32 33 33  
Cachet et signature

# CO-IRVEL® 150 mg/12,5 mg & 300 mg/12,5 mg Comprimés pelliculés, boîtes de 7, 14 et 28 Irbesartan/Hydrochlorothiazide

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Que contient cette notice :

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

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

### Classe pharmacothérapeutique :

CO-IRVEL® est une association de deux substances actives, l'irbesartan et l'hydrochlorothiazide, code ATC : C09DA04.

L'irbesartan appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. L'angiotensine-II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. L'irbesartan empêche la liaison de l'angiotensine-II à ces récepteurs et provoque ainsi un effet relaxant au niveau des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide fait partie d'un groupe de médicaments (appelés diurétiques thiazidiques) qui favorisent l'élimination d'urine, diminuant de cette manière la pression artérielle. Les deux principes actifs de CO-IRVEL® permettent ensemble de diminuer la pression artérielle de manière plus importante que s'ils avaient été pris seuls.

### Indication thérapeutique :

CO-IRVEL® est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle (pression artérielle élevée), lorsqu'un traitement par l'irbesartan seul ou l'hydrochlorothiazide seul ne contrôle pas de façon adéquate votre pression artérielle.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CO-IRVEL® ?

### Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si vous avez des questions ou si vous souhaitez en informer une personne à certains sujets, contactez le avant de prendre ce médicament.

### Contre-indications :

Si ne prenez jamais CO-IRVEL®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'irbesartan, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- si vous êtes allergique à l'hydrochlorothiazide ou à tout autre médicament dérivé des sulfonamides.
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre CO-IRVEL® en début de grossesse).
- si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux graves.
- si vous avez des difficultés pour uriner.
- si votre médecin constate la persistance de taux élevés de calcium ou de taux faibles de potassium dans votre sang.
- si vous avez du diabète, ou une insuffisance rénale et que vous êtes traitée(e) par un médicament contenant de diminuer votre pression artérielle.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas CO-IRVEL® et parlez-en à votre médecin.

### Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec CO-IRVEL®, comprimés pelliculés :

- si vous souffrez de vomissements ou de diarrées importantes.
- si vous souffrez de problèmes rénaux, ou si vous avez une greffe de rein.
- si vous souffrez de problèmes cardiaques.
- si vous souffrez de problèmes hépatiques.
- si vous souffrez d'un diabète.
- si vous souffrez d'un lupus érythémateux (connu aussi sous le nom de lupus ou LED).

Si vous souffrez d'hyperaldostéronisme primaire (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostéron rétention du sodium et par conséquent une augmentation de la pression artérielle).

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

- un inhibiteur de l'Enzyme de Conversion (IEC) (par exemple énalapril, lisinopril, ramipril), en particulier si vous avez des rénaux dus à un diabète.
- aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et les électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

CO-IRVEL® est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes à plus de 3 mois de grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître si l'est utilisé au cours de cette période.

### Vous devrez également prévenir votre médecin :

- si vous suivez un régime hyposodé (peu riche en sel)
- si vous avez des signes, tels que : douleur abdominale, bouche sèche, faiblesse générale, somnolence, douleurs musculaires ou crampes, nausées, vomissements, ou si vous avez des réactions cutanées anormalement rapides qui pourraient indiquer un effet excessif de l'hydrochlorothiazide (contenu dans CO-IRVEL®)
- si vous avez des réactions cutanées anormalement rapides qui pourraient indiquer un effet excessif de l'hydrochlorothiazide (contenu dans CO-IRVEL®)

La posologie recommandée de CO-IRVEL® est de 1 comprimé par jour. Ce médicament sera habituellement prescrit par votre médecin si votre précédent traitement n'a pas permis une réduction suffisante de votre pression artérielle. Votre médecin vous indiquera comment passer de votre précédent traitement à CO-IRVEL®. Si ce traitement ne permet pas de réduire votre pression artérielle de manière suffisante, votre médecin sera en mesure de vous prescrire un traitement complémentaire.

### Mode et voie d'administration :

CO-IRVEL® se prend par voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante de liquide (par exemple, un verre d'eau). Vous pouvez prendre ce médicament au cours ou en dehors des repas. Vous devez essayer de prendre votre dose quotidienne approximativement à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez à prendre CO-IRVEL® sauf si votre médecin vous demande le contraire.

L'effet maximal de la baisse de pression artérielle est obtenu en 6 à 8 semaines après le début du traitement.

### Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de CO-IRVEL® que vous n'auriez dû :

Si vous prenez accidentellement un trop grand nombre de comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

### Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre CO-IRVEL®, comprimés pelliculés :

Si par inadvertance vous oubliez un jour de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

### Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre CO-IRVEL®, comprimés pelliculés :

• L'arrêt de votre traitement par CO-IRVEL® peut entraîner une aggravation de votre maladie.

• Nearez pas votre traitement sans avis contraire de votre médecin.

### Effets indésirables éventuels :

Il existe de nombreux effets indésirables possibles avec CO-IRVEL®, mais ils ne surviennent pas systématiquement. Il est recommandé de faire une surveillance médicale.

Il existe que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été signalés chez les patients traités avec CO-IRVEL® et peuvent entraîner une réaction d'hypersensibilité. Ces effets indésirables peuvent être essoufflé, arrêtez de prendre CO-IRVEL® et prévenez immédiatement votre médecin. Ce syndrome est défini selon les conventions suivantes :

• 100

• uniques chez les patients traités avec CO-IRVEL® ont été signalés (soit jusqu'à 1 personne sur 10)



Si vous êtes gêné par l'un de ces effets indésirables, parlez-en à votre pharmacien.

Effets indésirables rapportés depuis la commercialisation de CO-IRVEL®

Des effets indésirables ont été rapportés depuis la commercialisation de CO-IRVEL®. Les effets indésirables dont la fréquence n'est pas connue sont : maux de tête, bouffonneries d'oreilles, toux, altération du goût, indigestion, douleurs articulaires et musculaires, anomalies de la fonction hépatique et altération de la fonction rénale, augmentation du taux de potassium dans votre sang et des réactions allergiques cutanées telles qu'éruption, urticaire, gonflement de la face, des lèvres, de la bouche, ou de la gorge.

# CO-IRVEL® 150 mg/12,5 mg & 300 mg/12,5 mg Comprimés pelliculés, boîtes de 7, 14 et 28 Irbesartan/Hydrochlorothiazide

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Que contient cette notice :

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

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

### Classe pharmacothérapeutique :

CO-IRVEL® est une association de deux substances actives, l'irbesartan et l'hydrochlorothiazide, code ATC : C09DA04.

L'irbesartan appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. L'angiotensine-II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. L'irbesartan empêche la liaison de l'angiotensine-II à ces récepteurs et provoque ainsi un effet relaxant au niveau des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide fait partie d'un groupe de médicaments (appelés diurétiques thiazidiques) qui favorisent l'élimination d'urine, diminuant de cette manière la pression artérielle. Les deux principes actifs de CO-IRVEL® permettent ensemble de diminuer la pression artérielle de manière plus importante que s'ils avaient été pris seuls.

### Indication thérapeutique :

CO-IRVEL® est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle (pression artérielle élevée), lorsqu'un traitement par l'irbesartan seul ou l'hydrochlorothiazide seul ne contrôle pas de façon adéquate votre pression artérielle.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CO-IRVEL® ?

### Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si vous avez des questions ou si vous souhaitez en informer une personne à certains sujets, contactez le avant de prendre ce médicament.

### Contre-indications :

Si vous prenez jamais CO-IRVEL®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'irbesartan, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- si vous êtes allergique à l'hydrochlorothiazide ou à tout autre médicament dérivé des sulfonamides.
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre CO-IRVEL® en début de grossesse).
- si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux graves.
- si vous avez des difficultés pour uriner.
- si votre médecin constate la persistance de taux élevés de calcium ou de taux faibles de potassium dans votre sang.
- si vous avez du diabète, ou une insuffisance rénale et que vous êtes traitée(e) par un médicament contenant de diminuer votre pression artérielle.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas CO-IRVEL® et parlez-en à votre médecin.

### Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### Faites attention avec CO-IRVEL®, comprimés pelliculés :

• si vous souffrez de vomissements ou de diarrées importantes.

• si vous souffrez de problèmes rénaux, ou si vous avez une greffe de rein.

• si vous souffrez de problèmes cardiaques.

• si vous souffrez de problèmes hépatiques.

• si vous souffrez d'un diabète.

• si vous souffrez d'un lupus érythémateux (connu aussi sous le nom de lupus ou LED).

• si vous souffrez d'hyperaldostéronisme primaire (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostéron rétention du sodium et par conséquent une augmentation de la pression artérielle).

• si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :

- un inhibiteur de l'Enzyme de Conversion (IEC) (par exemple énalapril, lisinopril, ramipril), en particulier si vous avez des rénaux dus à un diabète.

- aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et les électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

CO-IRVEL® est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes à plus de 3 mois de grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître si l'est utilisé au cours de cette période.

### Vous devrez également prévenir votre médecin :

• si vous suivez un régime hyposodé (peu riche en sel)

• si vous avez des signes, tels que: douleur abdominale, bouche sèche, faiblesse générale, somnolence, douleurs musculaires ou crampes, nausées, vomissements, diarrées, ou si vous avez des réactions cutanées anormalement rapides qui pourraient indiquer un effet excessif de l'hydrochlorothiazide (contenu dans CO-IRVEL®)

• si vous avez des signes, tels que: douleur abdominale, bouche sèche, faiblesse générale, somnolence, douleurs musculaires ou crampes, nausées, vomissements, diarrées, ou si vous avez des réactions cutanées anormalement rapides qui pourraient indiquer un effet excessif de l'hydrochlorothiazide (contenu dans CO-IRVEL®)

501219b

La posologie recommandée de CO-IRVEL® est de 1 comprimé par jour. Ce médicament sera habituellement prescrit par votre médecin si votre précédent traitement n'a pas permis une réduction suffisante de votre pression artérielle. Votre médecin vous indiquera comment passer de votre précédent traitement à CO-IRVEL®. Si ce traitement ne permet pas de réduire votre pression artérielle de manière suffisante, votre médecin sera en mesure de vous prescrire un traitement complémentaire.

### Mode et voie d'administration :

CO-IRVEL® se prend par voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante de liquide (par exemple, un verre d'eau). Vous pouvez prendre ce médicament au cours ou en dehors des repas. Vous devez essayer de prendre votre dose quotidienne approximativement à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez à prendre CO-IRVEL® sauf si votre médecin vous demande le contraire.

L'effet maximal de la baisse de pression artérielle est obtenu en 6 à 8 semaines après le début du traitement.

### Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de CO-IRVEL® que vous n'auriez dû :

Si vous prenez accidentellement un trop grand nombre de comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

### Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre CO-IRVEL®, comprimés pelliculés :

Si par inadvertance vous oubliez un jour de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

### Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre CO-IRVEL®, comprimés pelliculés :

- L'arrêt de votre traitement par CO-IRVEL® peut entraîner une aggravation de votre maladie.

- Ne arrêtez pas votre traitement sans avis contraire de votre médecin.

### Effets indésirables éventuels :

Il existe de nombreux effets indésirables possibles avec CO-IRVEL®, mais ils ne surviennent pas systématiquement. Il est recommandé de faire une surveillance médicale.

Il existe que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été signalés chez les patients traités avec CO-IRVEL® et peuvent être essoufflé, arrêtez de prendre CO-IRVEL® et prévenez immédiatement votre médecin. Ce syndrome est défini selon les conventions suivantes :

• 100

signes chez les patients traités avec CO-IRVEL® ont été signalés (soit jusqu'à 1 personne sur 10)



Si vous êtes gêné par l'un de ces effets indésirables, parlez-en à votre pharmacien.

Effets indésirables rapportés depuis la commercialisation de CO-IRVEL®

Des effets indésirables ont été rapportés depuis la commercialisation de CO-IRVEL®. Les effets indésirables dont la fréquence n'est pas connue sont : maux de tête, bouffonneries d'oreilles, toux, altération du goût, indigestion, douleurs articulaires et musculaires, anomalies de la fonction hépatique et altération de la fonction rénale, augmentation du taux de potassium dans votre sang et des réactions allergiques cutanées telles qu'éruption, urticaire, gonflement de la face, des lèvres, de la bouche, ou de la gorge.

# CO-IRVEL® 150 mg/12,5 mg & 300 mg/12,5 mg Comprimés pelliculés, boîtes de 7, 14 et 28 Irbesartan/Hydrochlorothiazide

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## Que contient cette notice :

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

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

### Classe pharmacothérapeutique :

CO-IRVEL® est une association de deux substances actives, l'irbesartan et l'hydrochlorothiazide, code ATC : C09DA04.

L'irbesartan appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. L'angiotensine-II est une substance formée par l'organisme qui se lie aux récepteurs des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne leur constriction. Il en résulte une élévation de la pression artérielle. L'irbesartan empêche la liaison de l'angiotensine-II à ces récepteurs et provoque ainsi un effet relaxant au niveau des vaisseaux sanguins et une baisse de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide fait partie d'un groupe de médicaments (appelés diurétiques thiazidiques) qui favorisent l'élimination d'urine, diminuant de cette manière la pression artérielle. Les deux principes actifs de CO-IRVEL® permettent ensemble de diminuer la pression artérielle de manière plus importante que s'ils avaient été pris seuls.

### Indication thérapeutique :

CO-IRVEL® est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle (pression artérielle élevée), lorsqu'un traitement par l'irbesartan seul ou l'hydrochlorothiazide seul ne contrôle pas de façon adéquate votre pression artérielle.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CO-IRVEL® ?

### Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :

Si vous avez des questions ou si vous souhaitez en informer une personne à certains sujets, contactez le avant de prendre ce médicament.

### Contre-indications :

Si ne prenez jamais CO-IRVEL®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'irbesartan, ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
- si vous êtes allergique à l'hydrochlorothiazide ou à tout autre médicament dérivé des sulfonamides.
- si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre CO-IRVEL® en début de grossesse).
- si vous avez des problèmes hépatiques ou rénaux graves.
- si vous avez des difficultés pour uriner.
- si votre médecin constate la persistance de taux élevés de calcium ou de taux faibles de potassium dans votre sang.
- si vous avez du diabète, ou une insuffisance rénale et que vous êtes traitée(e) par un médicament contenant de diminuer votre pression artérielle.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas CO-IRVEL® et parlez-en à votre médecin.

### Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

#### Faites attention avec CO-IRVEL®, comprimés pelliculés :

- si vous souffrez de vomissements ou de diarrées importantes.
- si vous souffrez de problèmes rénaux, ou si vous avez une greffe de rein.
- si vous souffrez de problèmes cardiaques.
- si vous souffrez de problèmes hépatiques.
- si vous souffrez d'un diabète.
- si vous souffrez d'un lupus érythémateux (connu aussi sous le nom de lupus ou LED).

Si vous souffrez d'hyperaldostéronisme primaire (une condition liée à une forte production de l'hormone aldostéron rétention du sodium et par conséquent une augmentation de la pression artérielle).  
- si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :  
- un inhibiteur de l'Enzyme de Conversion (IEC) (par exemple énalapril, lisinopril, ramipril), en particulier si vous avez des rénaux dus à un diabète.  
- aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et les électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

CO-IRVEL® est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes à plus de 3 mois de grossesse, car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître si l'est utilisé au cours de cette période.

### Vous devrez également prévenir votre médecin :

- si vous suivez un régime hyposodé (peu riche en sel)
- si vous avez des signes, tels que : sol anormale, bouche sèche, faiblesse générale, somnolence, douleurs musculaires ou crampes, nausées, vomissements, ou si vous avez des réactions anormalement rapides qui pourraient indiquer un effet excessif de l'hydrochlorothiazide (contenu dans CO-IRVEL®)
- si vous avez des réactions anormales au cours de votre prise du médicament, par exemple : augmentation de la couenne de la peau, ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin.

La posologie recommandée de CO-IRVEL® est de 1 comprimé par jour. Ce médicament sera habituellement prescrit par votre médecin si votre précédent traitement n'a pas permis une réduction suffisante de votre pression artérielle. Votre médecin vous indiquera comment passer de votre précédent traitement à CO-IRVEL®. Si ce traitement ne permet pas de réduire votre pression artérielle de manière suffisante, votre médecin sera en mesure de vous prescrire un traitement complémentaire.

### Mode et voie d'administration :

CO-IRVEL® se prend par voie orale. Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante de liquide (par exemple, un verre d'eau). Vous pouvez prendre ce médicament au cours ou en dehors des repas. Vous devez essayer de prendre votre dose quotidienne approximativement à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez à prendre CO-IRVEL® sauf si votre médecin vous demande le contraire.

L'effet maximal de la baisse de pression artérielle est obtenu en 6 à 8 semaines après le début du traitement.

### Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de CO-IRVEL® que vous n'auriez dû :

Si vous prenez accidentellement un trop grand nombre de comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

### Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre CO-IRVEL®, comprimés pelliculés :

Si par inadvertance vous oubliez un jour de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

### Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre CO-IRVEL®, comprimés pelliculés :

- L'arrêt de votre traitement par CO-IRVEL® peut entraîner une aggravation de votre maladie.
- Ne arrêtez pas votre traitement sans avis contraire de votre médecin.

### Effets indésirables éventuels :

Il existe de nombreux effets indésirables possibles avec CO-IRVEL®, mais ils ne surviennent pas systématiquement. Il est recommandé de faire une surveillance médicale.

Il existe que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été signalés chez les patients traités avec CO-IRVEL® et peuvent être essoufflé, arrêtez de prendre CO-IRVEL® et prévenez immédiatement votre médecin. Ce syndrome est défini selon les conventions suivantes :

#### 100

Signes chez les patients traités avec CO-IRVEL® ont été signalés (jusqu'à 1 personne sur 10)

Il existe de nombreux effets indésirables possibles avec CO-IRVEL®, mais ils ne surviennent pas systématiquement. Il est recommandé de faire une surveillance médicale.

Il existe que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été signalés chez les patients traités avec CO-IRVEL® et peuvent être essoufflé, arrêtez de prendre CO-IRVEL® et prévenez immédiatement votre médecin. Ce syndrome est défini selon les conventions suivantes :

#### Lot N°

#### Exp

#### PPV



Si vous êtes gêné par l'un de ces effets indésirables, parlez-en à votre pharmacien.

Effets indésirables rapportés depuis la commercialisation de CO-IRVEL®

Des effets indésirables ont été rapportés depuis la commercialisation de CO-IRVEL®. Les effets indésirables dont la fréquence n'est pas connue sont : maux de tête, bouffonneries d'oreilles, toux, altération du goût, indigestion, douleurs articulaires et musculaires, anomalies de la fonction hépatique et altération de la fonction rénale, augmentation du taux de potassium dans votre sang et des réactions allergiques cutanées telles qu'éruption, urticaire, gonflement de la face, des lèvres, de la langue ou de la gorge.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# CoPlavix® 75 mg/100 mg

## comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

### 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~~ pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être signes de leur maladie sont identiques aux vôtre.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable de votre ~~médecin ou votre pharmacien.~~ Ceci s'agit d'un effet indésirable qui ne serait pas mentionné (voir rubrique 4).

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain seba Casablanca

CoPlavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V. : 278,00 DH



6 118001 082018

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que CoPlavix et dans quel cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoPlavix
- Comment prendre CoPlavix
- Quels sont les effets indésirables éventuels
- Comment conserver CoPlavix
- Contenu de l'emballage et autres informations

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette agrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérosclérose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérosclérotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou retrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

#### Contre-indications :

##### Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez une maladie associée aux polypes nasaux.
- si vous avez une maladie qui peut entraîner un saignement tel qu'un ulcère dans le cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie grave.
- si vous souffrez d'une maladie grave.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de la grossesse.

#### Précautions d'emploi ; mises en garde

##### Avertissements et précaution

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous vous ~~devez~~ avertir votre ~~médecin~~ que vous avez un risque hémorragique. Si vous présentez une maladie qui peut provoquer un saignement dans le cerveau, les troubles de la coagulation (saignement au sein, intervention chirurgicale, intervention chirurgicale).

jours à venir.

- si vous avez eu un caillot dans une artère ou une veine (accident vasculaire cérébral ischémique).
- si vous présentez une maladie qui peut entraîner un saignement.
- si vous avez des antécédents d'accident vasculaire cérébral, y compris les allergies à tout médicament.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison de l'effet de l'alcool sur les lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficit en  $\text{NADH}_2$  déshydrogénase (ou déficit en  $\text{NADH}_2$  déshydrogénase) qui peut développer une forme particulière de maladie dans le sang en faible quantité.

#### Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre ~~médecin~~ si une intervention chirurgicale ou dentaire.
- si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des douleurs dans l'intestin (selles rouges ou diarrhée).
- Vous devez aussi avertir votre ~~médecin~~ si vous présentez une maladie (appelée syndrome thrombotique ou PTT) incluant les symptômes tels que l'apparition de petites taches noires sur la peau ou non de fatigue extrême inexplicable, ou jaunissement de la peau ou des yeux (jaunissement "éventuels").
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, vous pouvez demander plus de temps que la normale pour que l'effet de votre médicament que de la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupure ou de brûlure, par exemple au cours du rasage), vous devez avertir immédiatement votre ~~médecin~~ pour constater d'anormal. Cependant, si vous avez une coupure ou une brûlure, vous devez en avertir immédiatement votre ~~médecin~~ pour que le caillot sanguin.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# CoPlavix® 75 mg/100 mg

## comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

### 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~~ pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être signes de leur maladie sont identiques aux vôtre.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable de votre ~~médecin ou votre pharmacien.~~ Ceci s'agit d'un effet indésirable qui ne serait pas mentionné (voir rubrique 4).

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain seba Casablanca

CoPlavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V. : 278,00 DH



6 118001 082018

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que CoPlavix et dans quel cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoPlavix
- Comment prendre CoPlavix
- Quels sont les effets indésirables éventuels
- Comment conserver CoPlavix
- Contenu de l'emballage et autres informations

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette agrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérothrombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérothrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou retrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

#### Contre-indications :

##### Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez une maladie associée aux polypes nasaux.
- si vous avez une maladie qui peut entraîner un saignement tel qu'un ulcère dans le cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie grave.
- si vous souffrez d'une maladie grave.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de la grossesse.

#### Précautions d'emploi ; mises en garde

##### Avertissements et précaution

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous vous ~~devez~~ avertir votre ~~médecin~~ que vous avez un risque hémorragique. Une maladie qui peut provoquer un saignement dans le cerveau, troubles de la coagulation (saignement au sein, intervention chirurgicale, intervention chirurgicale).

jours à venir.

- si vous avez eu un caillot dans une artère ou une veine (accident vasculaire cérébral ischémique).
- si vous présentez une maladie grave.
- si vous avez des antécédents d'accident vasculaire cérébral, y compris les allergies à tout médicament.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison de l'effet de l'alcool sur les lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficit en  $\text{NADH}_2$  déshydrogénase (ou déficit en  $\text{NADH}_2$  déshydrogénase) qui peut développer une forme particulière de maladie dans le sang en faible quantité).

#### Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre ~~médecin~~ si une intervention chirurgicale ou dentaire.
- si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des douleurs dans l'intestin (selles rouges ou diarrhée).
- Vous devez aussi avertir votre ~~médecin~~ si vous présentez une maladie (appelée syndrome thrombotique ou PTT) incluant les symptômes tels que l'apparition de petites taches noires sur la peau ou non de fatigue extrême inexplicable, ou jaunissement de la peau ou des yeux (jaunissement "éventuels").
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, vous pouvez demander plus de temps que d'habitude pour que l'effet de votre médicament que de la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupure ou de brûlure (par exemple au cours du rasage), vous devez avertir immédiatement votre ~~médecin~~ pour constater d'anormal. Cependant, si vous avez une coupure ou une brûlure, vous devez en avertir immédiatement votre ~~médecin~~ pour que l'effet de votre médicament que de la formation de caillots sanguins.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# CoPlavix® 75 mg/100 mg

## comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

### 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~~ pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être signes de leur maladie sont identiques aux vôtre.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable de votre ~~médecin ou votre pharmacien.~~ Ceci s'agit d'un effet indésirable qui ne serait pas mentionné (voir rubrique 4).

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain seba Casablanca

CoPlavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V. : 278,00 DH



6 118001 082018

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que CoPlavix et dans quel cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoPlavix
- Comment prendre CoPlavix
- Quels sont les effets indésirables éventuels
- Comment conserver CoPlavix
- Contenu de l'emballage et autres informations

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette agrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérosclérose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérosclérotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou retrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

#### Contre-indications :

##### Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez une maladie associée aux polypes nasaux.
- si vous avez une maladie qui peut entraîner un saignement tel qu'un ulcère dans le cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie grave.
- si vous souffrez d'une maladie grave.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de la grossesse.

#### Précautions d'emploi ; mises en garde

##### Avertissements et précaution

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous vous ~~devez~~ avertir votre ~~médecin~~ que vous avez un risque hémorragique. Si vous présentez une maladie qui peut provoquer un saignement dans le cerveau, les troubles de la coagulation (saignement au sein, intervention chirurgicale, intervention chirurgicale).

jours à venir.

- si vous avez eu un caillot dans une artère ou une veine (accident vasculaire cérébral ischémique).
- si vous présentez une maladie de l'estomac ou de l'intestin.
- si vous avez des antécédents d'accident vasculaire cérébral, y compris les allergies à tout médicament.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison de l'effet de l'alcool sur les lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficit en  $\text{NADH}_2$  déshydrogénase (ou déficit en  $\text{NADH}_2$  déshydrogénase) qui peut développer une forme particulière de maladie dans le sang en faible quantité).

#### Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre ~~médecin~~ si une intervention chirurgicale ou dentaire.
- si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des douleurs dans l'intestin (selles rouges ou diarrhée).
- Vous devez aussi avertir votre ~~médecin~~ si vous présentez une maladie (appelée thrombotique ou PTT) incluant les symptômes qui peuvent apparaître comme des petites taches noires ou non de fatigue extrême inexplicable, ou de la peau ou des yeux (jaunissement éventuels).
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, vous pouvez demander plus de temps que d'habitude pour que l'effet de votre médicament que de la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupure ou de brûlure (par exemple au cours du rasage), vous devez avertir immédiatement votre ~~médecin~~ pour constater d'anormal. Cependant, si vous avez une coupure ou une brûlure, vous devez en avertir immédiatement votre ~~médecin~~ pour que le caillot sanguin.
- Votre ~~médecin~~ pourra vous donner des instructions.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# CoPlavix® 75 mg/100 mg

## comprimés pelliculés

clopigrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

**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. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, contactez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné (voir rubrique 4).

Que contient cette notice :

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

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) 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 dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérothrombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérothrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

#### Contre-indications :

##### **Ne prenez jamais CoPlavix**

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez une maladie associée à des polypes nasaux.
- si vous avez une maladie aiguë avec un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou de l'intestin.
- si vous souffrez d'une maladie grave avec un risque hémorragique.
- si vous souffrez d'une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de la grossesse.

#### Précautions d'emploi : mises en garde

##### Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous se présente, veillez à en avertir votre médecin.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'intestin.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'intestin.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

• si vous avez une maladie qui peut provoquer une coagulation excessive de l'estomac.

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat R.P.1.  
Ain seba Casablanca  
Coplax 75mg/100mg  
b30 cp  
P.P.V. 270.00 DH  
6 118011 01 082018  
082018 - grave récente.  
intervention chirurgicale  
intervention chirurgicale  
jours à venir.







