

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 059721

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6870 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : GRUCHA Redouane

Date de naissance : 1965

Adresse : Hassanine

Tél. : 06 78 78 33 09 Total des frais engagés : 1000 + 2032 DH

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 : CMZ

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) :



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
23/12/2020	CS + ECG		± 250,00	Dr. KHADRE MOHAMED TOUADI 11 - Bd Med V, 1 ^{er} Etage, Bureau N°16 BERRECHIDJ Tel: 05.22.22.83.03-05.22.22.83.04
07/01/2021	Control		gratuit	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la facture
Pharmacie IBN ROCHD Dr. LHACHIM HAFSA 30, Rue Mohamed El Bacha BERRECHIDJ - Tel: 0522 22 70 47	23/12/2020	279,00
Pharmacie IBN ROCHD Dr. LHACHIM HAFSA 30, Rue Mohamed El Bacha BERRECHIDJ - Tel: 0522 22 70 47	07/01/2021	1882,47

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire de Radiologie	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Dr. KHADRE MOHAMED TOUADI CARDIOLOGUE 11 - Bd Med V, 1 ^{er} Etage, Bureau N°16 BERRECHIDJ Tel: 05.22.22.83.03-05.22.22.83.04	07/01/2021	CT+	± 750,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

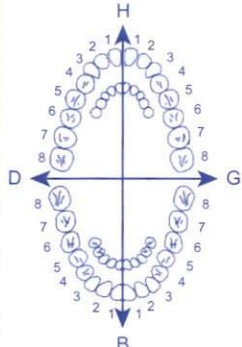
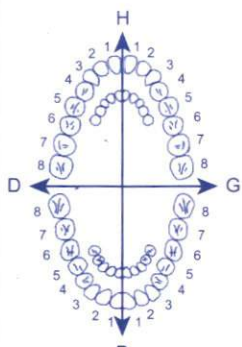
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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 COEFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
				DATE DE L'EXECUTION														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



MUPRAS

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

Le 07/01/2021

DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE (✓)

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

A remplir par le praticien	
Je soussigné:	<i>D. KHADRE MOHAMED FOUAD</i> <i>CARDIOLOGUE</i> <i>11-80 Méd. V. El Anassr - Bureau N°16 BL</i> <i>Tel: 05-22-32-83-03-05-22-32-83-03</i>
Certifie que Mlle, Mme, M :	<i>GRUCHA Rahoum</i>
Présente	<i>Diabète + HTA + C.T.I.</i>
Nécessitant un traitement d'une durée de:	<i>À vie</i>
Dont ci-joint l'ordonnance:	<i>D. KHADRE MOHAMED FOUAD</i> <i>CARDIOLOGUE</i> <i>11-80 Méd. V. El Anassr - Bureau N°16 BL</i> <i>Tel: 05-22-32-83-03-05-22-32-83-03</i>
(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 Lüdenscheld Allemagne

Diplômé en Echocardiographie Doppler de l'université Bordeaux II



د. خضر محمد فؤاد

أخصائي أمراض القلب والأشرايين

خريج كلية الطب بالدار البيضاء

طبيب سابق بمستشفى الشيخ خليفة بالدار البيضاء

طبيب سابق بمستشفى لودنشايد بألمانيا

حاصل على شهادة التخصص بالصدك من جامعة بوردو بفرنسا

Ordonnance

Berrechid le :

BERRECHID LE 07 janvier 2021

Mr. GRUCHA REDOUANE

REGIME PAUVRE EN SEL

134.50 α 3
CO-IRVEL 150/12.5 MG

1 Cp/J le matin

270.00 α 3
COPLAVIX 75/100MG

1 Cp/J à midi

40.70
BISCCARD 5MG

1/2 Cp/J à midi

254.00
NOLIP 20MG

1Cp/J le soir pdt 1 mois

PUIS

157.10 α 2
NOLIP 10MG

1Cp/J le soir

Traitement pendant : 3 Mois

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 Lüdenscheld Allemagne

Diplôme en Echocardiographie Doppler de l'université Bordeaux I



د. خضر محمد فؤاد

أخصائي أمراض القلب والشرابيين

دريج كلية الطب بالدار البيضاء

طبيب سابق بمستشفى الشيخ خليفة بالدار البيضاء

طبيب سابق بمستشفى لودينشيلد بألمانيا

حاصل على شهادة المخصص بالصدف 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

COPLAVIX 75/100MG

1 Cp/J à midi

BISOCARD 2.5MG

1/2 Cp/J à midi

NOLIP 20MG

1Cp/J le soir

Pharmacie ALBINO RASHID
30, Rue de l'Indépendance
Dr. LHAOUATI HAFID
BERRECHID - Tél. 05 22 32 83 33

Dr. KHADRE MOHAMED FOUAD
CARDIOLOGUE
11-Bd Mohamed V - Etage - Bureau N°16 BERRECHID
Tél. 05.22.32.83.03-05.22.32.83.33

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 Lüdenscheld Allemagne

Diplômé en Echocardiographie Doppler de l'université Bordeaux II



د. خضر محمد فؤاد

أخصائي أمراض القلب والشرائين

خريج كلية الطب بالدار البيضاء

طبيب سابق بمستشفى الشيخ خليفة بالدار البيضاء

طبيب سابق بمستشفى لودنشايد بألمانيا

حاصل على شهادة الفحص بالصدى من جامعة بورجو بفرنسا

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 24cm²)
: OD non dilatée libre d'échos. (SOD à 15cm²)
- 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 FOUAD
CARDIOLOGUE
11 - Bd Med V - 1^{er} étage - N°16 BERRECHID
Tél: 05.22.32.83.03 - 03.05.22.82.22

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 *Echocolor = 750,00 dh*

Faisant la somme de

sept cent cinquante dinars.

[Signature]
Cacher et signature
KHADRE MOHAMED FOUAD
CARDIOLOGUE
11 - Bd Med V, 1^{er} Etage, Bureau N°16 BERRECHID
Tél: 06.22.32.03.03-05.22.32.23.23

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

Irbésartan/Hydrochlorothiazide

Veillez 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 conserver 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'irbésartan et l'hydrochlorothiazide, code ATC : C09DA04. L'irbésartan 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'irbésartan 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'irbésartan 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 votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

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

- si vous êtes allergique à l'irbésartan, 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 traité(e) par un médicament contenant du furosémide pour 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 diarrhées 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 aldostère qui retient 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, lisinapril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.
 - aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle, 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 s'il est utilisé au cours de cette période.

Vous devez également prévenir votre médecin :

- si vous suivez un régime hyposodé (peu riche en sel)
- si vous avez des signes, tels que soif anormale, bouche sèche, faiblesse générale, somnolence, douleurs musculaires ou crampes, nausées, vomissements ou battements du cœur 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.

Modes de prise et 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.

N'arrêtez pas votre traitement sans avis contraire de votre médecin.

Effets indésirables éventuels :

CO-IRVEL® peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement. Il est conseillé d'essayer une surveillance médicale.

Des effets indésirables tels que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été observés chez les patients traités par CO-IRVEL® et peuvent entraîner une gêne respiratoire. Si vous ressentez ces symptômes, arrêtez de prendre CO-IRVEL® et prévenez immédiatement votre médecin. Les effets indésirables sont définies selon les conventions suivantes :

- 100 : fréquents chez les patients traités avec CO-IRVEL® ont été observés (sur 100 personnes sur 10).

ion musculaire et cardiaque
lu rein (taux d'azote uréique,

501219b

Lot N°

Exp

PPV

CO-IRVEL® 150 mg / 12,5 mg
Boîte de 28 Cps



Si vous êtes gêné par l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin.

Effets indésirables rapportés depuis la commercialisation de CO-IRVEL® : Les effets indésirables sont la fréquence n'est pas connue des : maux de tête, bourdonnements d'oreilles, toux, altération du goût, indigestion, douleurs articulaires et musculaires, anomalie 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, de la langue ou de la gorge.

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

Irbésartan/Hydrochlorothiazide

Veillez 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 conserver 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'irbésartan et l'hydrochlorothiazide, code ATC : C09DA04. L'irbésartan 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'irbésartan 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'irbésartan 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 votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

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

- si vous êtes allergique à l'irbésartan, 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 traité(e) par un médicament contenant du lithium.

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 diarrhées 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 aldostère qui retient 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, lisinapril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.
 - aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle, 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 s'il est utilisé au cours de cette période.

Vous devez également prévenir votre médecin :

- si vous suivez un régime hyposodé (peu riche en sel)
- si vous avez des signes, tels que soif anormale, bouche sèche, faiblesse générale, somnolence, douleurs musculaires ou crampes, nausées, vomissements ou battements du cœur 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.

Modes de prise et 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.

N'arrêtez pas votre traitement sans avis contraire de votre médecin.

Effets indésirables éventuels :

CO-IRVEL® peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement. Essayer une surveillance médicale.

Des effets indésirables tels que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été observés. Si vous ressentez ces symptômes, arrêtez de prendre CO-IRVEL® et prévenez immédiatement votre médecin.

Ces effets indésirables sont définis selon les conventions suivantes :

- 100 : fréquents chez les patients traités avec CO-IRVEL® ont été observés (sur 100 personnes sur 10).

ion musculaire et cardiaque
lu rein (taux d'azote uréique,

501219b

Lot N°

Exp

PPV

CO-IRVEL® 150 mg / 12,5 mg
Boîte de 28 Cps



Si vous êtes gêné par l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin.

Effets indésirables rapportés depuis la commercialisation de CO-IRVEL® : Les effets indésirables sont la fréquence n'est pas connue des : maux de tête, bourdonnements d'oreilles, toux, altération du goût, indigestion, douleurs articulaires et musculaires, anomalie 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, de la langue ou de la gorge.

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

Irbésartan/Hydrochlorothiazide

Veillez 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 conserver 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'irbésartan et l'hydrochlorothiazide, code ATC : C09DA04. L'irbésartan 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'irbésartan 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'irbésartan 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 votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Contre-indications :

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

- si vous êtes allergique à l'irbésartan, 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 traité(e) par un médicament contenant du lithium.

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 diarrhées 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 aldostère qui retient 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, lisinapril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.
 - aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle, 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 s'il est utilisé au cours de cette période.

Vous devez également prévenir votre médecin :

- si vous suivez un régime hyposodé (peu riche en sel)
- si vous avez des signes, tels que sécheresse, faiblesse générale, somnolence, douleurs musculaires ou crampes, nausées, vomissements ou battements du cœur 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.

Modes de prise et 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.

N'arrêtez pas votre traitement sans avis contraire de votre médecin.

Effets indésirables éventuels :

CO-IRVEL® peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement. Il est conseillé d'essayer une surveillance médicale.

Des effets indésirables tels que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été observés chez les patients traités par CO-IRVEL® et peuvent entraîner une gêne respiratoire. Si vous ressentez ces symptômes, arrêtez de prendre CO-IRVEL® et prévenez immédiatement votre médecin.

Ces effets indésirables sont définis selon les conventions suivantes :

- 100 : fréquents chez les patients traités avec CO-IRVEL® ont été observés chez plus de 10 personnes sur 100.

Des effets indésirables tels que des douleurs musculaires et cardiaques ont été observés chez les patients traités avec CO-IRVEL® et peuvent entraîner une gêne respiratoire. Si vous ressentez ces symptômes, arrêtez de prendre CO-IRVEL® et prévenez immédiatement votre médecin.

Des effets indésirables tels que des douleurs musculaires et cardiaques ont été observés chez les patients traités avec CO-IRVEL® et peuvent entraîner une gêne respiratoire. Si vous ressentez ces symptômes, arrêtez de prendre CO-IRVEL® et prévenez immédiatement votre médecin.

Des effets indésirables tels que des douleurs musculaires et cardiaques ont été observés chez les patients traités avec CO-IRVEL® et peuvent entraîner une gêne respiratoire. Si vous ressentez ces symptômes, arrêtez de prendre CO-IRVEL® et prévenez immédiatement votre médecin.

Des effets indésirables tels que des douleurs musculaires et cardiaques ont été observés chez les patients traités avec CO-IRVEL® et peuvent entraîner une gêne respiratoire. Si vous ressentez ces symptômes, arrêtez de prendre CO-IRVEL® et prévenez immédiatement votre médecin.

Des effets indésirables tels que des douleurs musculaires et cardiaques ont été observés chez les patients traités avec CO-IRVEL® et peuvent entraîner une gêne respiratoire. Si vous ressentez ces symptômes, arrêtez de prendre CO-IRVEL® et prévenez immédiatement votre médecin.

Des effets indésirables tels que des douleurs musculaires et cardiaques ont été observés chez les patients traités avec CO-IRVEL® et peuvent entraîner une gêne respiratoire. Si vous ressentez ces symptômes, arrêtez de prendre CO-IRVEL® et prévenez immédiatement votre médecin.

Des effets indésirables tels que des douleurs musculaires et cardiaques ont été observés chez les patients traités avec CO-IRVEL® et peuvent entraîner une gêne respiratoire. Si vous ressentez ces symptômes, arrêtez de prendre CO-IRVEL® et prévenez immédiatement votre médecin.

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 pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné (voir rubrique 4).
- Sanofi-aventis**
Route de Rabat -
Ain sebaï Casablanca
Coplavix 76mg/1
b30 cp
P.P.V. : 278,0
- 

Ce médicament vous a été personnellement prescrit par un médecin. Il ne doit pas être donné à d'autres personnes. Il pourrait leur être nuisible. Si vous remarquez des signes de leur maladie sont identiques aux vôtres, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans la notice (voir rubrique 4).

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Aln sebañ Casablanca

Coplavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 278,00 DH



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 CoPlavix
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

6. Plexin contient du clonidine.

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acésalicylique, appartenant à une classe de médicaments

appartient à une classe de
plaquettes. Les plaquettes sont

plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments du sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du

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 athérombose).

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 athéromotrombotiques (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 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 entraînant un saignement tel qu'un ulcère de la bouche ou 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

Avertissements et précaution

Si l'une des situations mentionnée vous devez en avertir votre médecin

vez un risque hémorragique.
maladie qui peut provoquer
cère de l'estomac).
troubles de la coagulation
nes (saignement au sein
ulation).
blessure grave récente.
intervention chirurgicale
intervention chirurgicale

- si vous avez eu un caillot dans une artère vasculaire cérébrale (ischémie) ;
- si vous présentez une maladie cardiaque ;
- si vous avez des antécédents d'infarctus y compris les allergies à tout médicament ;
- si vous avez de la goutte ;
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque de lésions gastro-intestinales ;
- si vous avez une maladie appelée déficit en déshydrogénase (ou déficit en alcool déshydrogénase) qui empêche le corps de développer une forme particulière d'alcool (le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin :
 - si une intervention chirurgicale (dentaire).
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des selles dures ou dans l'intestin (selles rouilles).
- Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie (apathie, thrombotique ou PTT) incluant l'apparition de taches ou non de fatigue extrême inexpliquée, de la peau ou des yeux (jaunisse) (événements)."
- Si vous vous coupez ou si vous avez une blessure, vous pouvez demander plus de temps qu'il faut pour l'action de votre médicament qui agit sur les sangs. Dans le cas de coupures, de saignements (exemple au cours du rasage), vous devez constater d'anormal. Cependant, vous devez en avertir immédiatement votre médecin pour vous des saignements.

- si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des selles rouges ou dans l'intestin (selles rouges)

Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie (apathie, thrombotique ou PTT) incluant tout ou partie des symptômes suivants : apparaître comme des petites taches ou non de fatigue extrême inexplicable, la peau ou des yeux (jaunisse) (symptômes éventuels").

Si vous vous coupez ou si vous ne pouvez pas attendre plus de temps qu'il faut pour l'action de votre médicament qui agit sur la coagulation sanguine, dans le cas de coupures profondes, par exemple au cours du rasage), vous devez vous faire constater d'anormal. Cependant, si vous devez en avvertir immédiatement.

Votre médecin pourra vous des
sanguins.

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 pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable de votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné (voir rubrique 4).
- Sanofi-aventis**
Route de Rabat -
Ain sebaï Casablanca
Coplavix 76mg/l
b30 cp
P.P.V. : 278,0
- 

Ce médicament vous a été personnellement prescrit par un médecin et n'est pas à donner à d'autres personnes. Il pourrait leur être utile si vous avez des 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 dans la rubrique 4.

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1.

Aln sebañ Casablanca

Coplavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 278,00 DH



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 CoPlavix
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

CaPlexin contient du clonidine

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acésalicylique, appartenant à une classe de médicaments

appartient à une classe de plaquettaires. Les plaquettes sont

plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments du sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du

le sang et qui s'agregent 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 athérombose).

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 athérombotiques (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 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 associée à un saignement tel qu'un ulcère de la muqueuse du cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie génétique.
- si vous souffrez d'une maladie génétique.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de la grossesse.

Précautions d'emploi ; mises en

Avertissements et précaution

Si l'une des situations mentionnée vous devez en avertir votre médecin

vez un risque hémorragique.
maladie qui peut provoquer
cère de l'estomac).
troubles de la coagulation
nes (saignement au sein
ulation).
blessure grave récente.
intervention chirurgicale
intervention chirurgicale

- si vous avez eu un caillot dans une artère vasculaire cérébrale (ischémie) ;
- si vous présentez une maladie cardiaque ;
- si vous avez des antécédents d'infarctus y compris les allergies à tout médicament ;
- si vous avez de la goutte ;
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque de lésions gastro-intestinales ;
- si vous avez une maladie appelée déficit en déshydrogénase (ou déficit en alcool déshydrogénase) qui empêche le corps de développer une forme particulière d'alcool (le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin :
 - si une intervention chirurgicale (dentaire).
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des selles dures ou dans l'intestin (selles rouilles).
- Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie (apathie, thrombotique ou PTT) incluant l'apparition de taches ou non de fatigue extrême inexpliquée, de la peau ou des yeux (jaunisse) (événements).
- Si vous vous coupez ou si vous avez une blessure, vous pouvez demander plus de temps pour l'action de votre médicament qu'il faut pour que les saignements cessent. Dans le cas de coupure, par exemple au cours du rasage, vous devez constater d'anormal. Cependant, vous devez en avertir immédiatement votre médecin pour vous faire soigner.

- si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez de la fièvre, ou dans l'intestin (selles rouges)

Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie (apparente ou non) thrombotique ou PTT incluant tout ou partie des symptômes suivants : apparaître comme des petites taches rouges sur la peau ou non de fatigue extrême inexplicable, des démangeaisons de la peau ou des yeux (jaunisse) (événements").

Si vous vous coupez ou si vous peut demander plus de temps d'action de votre médicament sanguins. Dans le cas de coupure exemple au cours du rasage), vous constater d'anormal. Cependant vous devez en avertir immédiatement.

Votre médecin pourra vous des
sanguins.

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 vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable de votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à l'effet indésirable qui ne serait pas mentionné (voir rubrique 4).

Ce médicament vous a été personnellement prescrit par un médecin. Il ne doit pas être donné à d'autres personnes. Il pourrait leur être nuisible. Si vous remarquez des signes de leur maladie sont identiques aux vôtres, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans la notice (voir rubrique 4).

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans ce prospectus (voir rubrique 4).

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Aln sebañ Casablanca

Coplavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 278,00 DH



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 CoPlavix
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

6. Plexin contient du clonidine.

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acésalicylique, appartenant à une classe de médicaments

appartient à une classe de
plaquettes. Les plaquettes sont

plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments du sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du

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 athéromotrombotiques (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 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 qui provoque un saignement tel qu'un ulcère de la bouche ou le cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie grave.
- si vous souffrez d'une maladie grave.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre.

Précautions d'emploi ; mises en

Avertissements et précaution

Si l'une des situations mentionnée vous devez en avertir votre médecin

- une maladie qui peut provoquer des saignements (troubles de la coagulation) ;
- une blessure grave récente ;
- une intervention chirurgicale récente ;
- une intervention chirurgicale

Cours à venir.

- si vous avez eu un caillot dans un vaisseau sanguin (accident vasculaire cérébral ischémique)
- si vous présentez une maladie cardiaque
- si vous avez des antécédents d'infarctus du myocarde, y compris les allergies à tout médicament
- si vous avez de la goutte,
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque de lésions gastro-intestinales
- si vous avez une maladie appelée déficience en adénine déshydrogénase (ou déficit en adénine déshydrogénase) (ne développer une forme particulière de leucémie le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin :
 - si une intervention chirurgicale (dentaire).
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des selles rouges ou dans l'intestin (selles rouges).
- Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie (apathie, thrombotique ou PTT) incluant une apparition comme des petites taches ou non de fatigue extrême inexpliquée, la peau ou des yeux (jaunisse) (événements).
- Si vous vous coupez ou si vous avez une blessure, vous pouvez demander plus de temps qu'il faut d'action de votre médicament qui agit sur les sangs. Dans le cas de coupures, par exemple au cours du rasage), vous devez constater d'anormal. Cependant, vous devez en avertir immédiatement.
- Votre médecin pourra vous donner des conseils sur les sangs.

Prenez aussi avertir votre
tez une maladie (ap
ootique ou PTT) incluant f
ître comme des petites t
de fatigue extrême inexp
ou des yeux (jaunisse) (e
els").

vous coupez ou si vous demandez plus de temps qu'un de votre médicament qu'il faut. Dans le cas de coupure (le au cours du rasage), vous devez d'anormal. Cependant, vous devez en avertir immédiatement.

médecin pourra vous de-
ns.

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. 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, consultez 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 aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérombose).

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 athéromotiques (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 associée à un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou le cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie grave du foie.
- si vous souffrez d'une maladie grave des reins.
- 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-dessus se présente, vous devez en avvertir votre médecin avant de prendre ce médicament. Vous devez également en avvertir votre médecin si vous avez un risque hémorragique (par exemple une maladie qui peut provoquer des saignements de l'estomac), si vous prenez des médicaments qui affectent la coagulation du sang (comme les anticoagulants), ou si vous avez récemment subi une intervention chirurgicale.

Si vous avez eu un caillot dans un vaisseau sanguin (par exemple un accident vasculaire cérébral ischémique) si vous présentez une maladie appelée thrombose veineuse profonde (TVP) ou si vous avez des antécédents d'infarctus du myocarde, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez des allergies à tout médicament, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

Si vous avez eu une intervention chirurgicale récente, vous devez en avvertir votre médecin.

