

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



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

## Déclaration de Maladie

M22- 0035619

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3573 Société : AT 149169  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : SEBBATA Abdelhaine  
 Date de naissance : 21.01.1952  
 Adresse : 25, rue Abou Youssef El Mezraghi  
 A.B. - Casablanca  
 Tél : 0689584073 Total des frais engagés : .....Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 26/12/2019

Nom et prénom du malade : SEBBATA Abdelhaine Age: .....

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : ALD ALC Pathologie : Hémoglobine

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie : Hémoglobine

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : Hémoglobine

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) : .....

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

## Adresses Mails utiles

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

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

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

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
26/12/2022	G	150 Dr	150 Dr	<div> <div> </div> <div> </div> </div>
	EL	150 Dr	150 Dr	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

26/12/22 2105,40

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

# AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

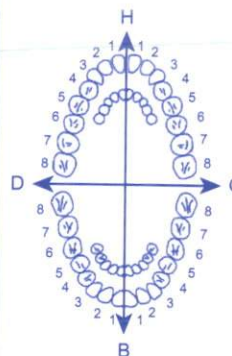
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

# SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES**

**Dr Chadia BENCHEQROUN**

**Cardiologue**

**Ancienne externe des hôpitaux de Paris**

**Ancienne interne des hôpitaux de Bordeaux**

**Diplômée de la faculté de médecine de Bordeaux**

**CÉS des maladies du cœur et vaisseaux**

**Diplômée d'écho-doppler cardiaque et vasculaire**

**Membre de la Société Française de Cardiologie**

**Filiale Pédiatrique et Filiale d'Echocardiographie**

CASABLANCA, LE 26 DECEMBRE 2022

MONSIEUR SEBBATA ABDELHANINE

- 289-023
- 98-423
- 50-223
- 13660
- 8920
- 14902
- 1/- CO-PLAVIX 75 MG/100 MG \_\_\_\_\_ 1 CP/J LE MATIN.  
• (EN CAS DE RUPTURE,  
PLAVIX 75 MG \_\_\_\_\_ 1 CP/J LE MATIN  
+ CARDIOASPIRINE 100 MG \_\_\_\_\_ 1 CP/J LE MATIN)
- 2/- TAREG 40 MG \_\_\_\_\_ 1 CP/J LE MATIN.
- 3/- CARDENSIEL 2,5 MG \_\_\_\_\_ 1 CP/J LE MATIN.
- 4/- CRESTOR 5 MG \_\_\_\_\_ 1 CP/J LE SOIR.
- 5/- AMLOR 5 MG \_\_\_\_\_ 1 CP/J LE MATIN.
- 6/- OEDES 20 MG \_\_\_\_\_ 1 GEL/J LE MIDI

TRAITEMENT DE TROIS MOIS

208/40

**PHARMACIE JANQUIERE**  
Halima Moustakim  
Docteur en Pharmacie  
19, Rue Ben Ammar La Villette  
H.M. Casablanca Tél. 05 22 61 65

الدكتورة شادية بانشقرون  
Dr. Chadia BENCHEQROUN  
CARDIOLOGUE  
63, Bd d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca  
Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71



# صيدلية جانكيير

## PHARMACIE JONQUIERE

B.C N° .....

FACTURE COMPTANT

N° 001412

B.L N° .....

Client Nommez

Casablanca, le 26/12/2022

SERBATA ANDREANI

Référence	Désignation	Quantité	P.Unitaire	Montant
	Copluva 4	03	2700	8100
	Tyge 10	03	2840	29520
	crutal 24r	03	5070	15210
	crutal 5/18	03	11410	34230
	Amel 5/56	01	13630	13660
	Amel 5/28	01	8920	8920
	odo 5/6g	02	14000	28000
<b>PHARMACIE JONQUIERE</b> Halima Moustakim Docteur en Pharmacie 39, Rue Beni Ammar - La Villette H.M Casablanca Tél. 05 22 61 69 56				
			Total H.T	—
			TVA	—
			Total T.T.C.	210540

## 25 exams

# 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, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (voir rubrique 4).

**Que contient cette notice :**

1. Qu'est-ce que 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**

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'agregent 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 associant asthme, écoulement nasal, polypes nasaux.
- si vous avez une maladie actuellement responsable d'un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou un saignement du 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 grossesse.

**Avertissements et précautions**

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique à votre cas, vous devez en avertir votre médecin avant de prendre CoPlavix :

- si vous avez un risque hémorragique tel que :
  - une maladie qui peut provoquer un saignement interne (comme un ulcère de l'estomac),
  - des troubles de la coagulation favorisant des hémorragies internes (saignement au sein d'un tissu, d'un organe ou d'une articulation),
  - une blessure grave récente.
  - une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire).
  - une intervention chirurgicale (y compris dentaire) prévue dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept derniers jours
- si vous présentez une maladie des reins ou du foie.
- si vous avez des antécédents d'asthme ou de réactions allergiques, compris les allergies à tout médicament utilisé pour traiter votre maladie
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque accru de saignements ou de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase (ou déficit en G6PD), en raison du risque de développer une forme particulière d'anémie (globules rouges dans le sang en faible quantité).

**Pendant la prise de CoPlavix :**

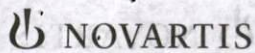
- Vous devez avertir votre médecin :
  - si une intervention chirurgicale est programmée (y compris dentaire)
  - si vous souffrez de douleurs à l'estomac ou de douleurs abdominales, ou si vous avez des saignements dans l'estomac ou dans l'intestin (selles rouges ou noires).
- Vous devez aussi avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombopénique thrombotique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau, pouvant apparaître comme des petites têtes d'épingles rouges, accompagné non de fatigue extrême inexpliquée, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels")
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Le saignement est lié au médicament et n'est pas une complication. Si le saignement est lié au médicament, il est généralement réversible. Si le saignement est lié au médicament, il est généralement réversible. Si le saignement est lié au médicament, il est généralement réversible. Si le saignement est lié au médicament, il est généralement réversible.

**Sanofi-aventis Maroc**  
Route de Rabat - R.P.1.  
Ain sebaâ Casablanca  
CoPlavix 75mg/100mg  
b30 cp  
**P.P.V. : 270,00 DH**



des examens





Dénomination du médicament :

**Tareg® 40 mg**

**Tareg® 80 mg**

**Tareg® 160 mg**

DCI : Valsartan

**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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou 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.

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

**1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?**

Tareg contient une substance active qui influence le système régulant la pression artérielle de l'organisme. Il produit une dilatation des vaisseaux sanguins et fait baisser ainsi la pression artérielle. Votre médecin peut contrôler l'effet du médicament en prenant votre pression.

combinaison avec d'autres médicaments lorsque vous ne tolérez pas certains médicaments à cause de réactions secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg pour certains patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription médicale.

**2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Tareg ?**

Une hypertension artérielle non traitée peut entraîner des lésions au niveau des organes vitaux comme le cœur, les reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir fatigué et ne ressentir aucune manifestation de maladie. Une hypertension non traitée peut entraîner des symptômes tels qu'une attaque cérébrale, un infarctus du myocarde, une insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale. Ce médicament peut affecter les réactions, la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines. Prévenez votre médecin avant de prendre Tareg.

- souffrez d'une maladie grave des reins ou du cœur
- souffrez de vomissements ou de diarrhée
- prenez de fortes doses de diurétiques (qui servent à éliminer l'excès de sel dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles que un gonflement du visage, des bras et des jambes, des yeux, de la langue (signes d'un angio-œdème) après avoir pris Tareg. Dans ces cas, vous devez être surveillé et éventuellement un traitement approprié.

Il est important qu'un manque de sel et/ou qu'une insuffisance de votre organisme soient corrigés avant le début du traitement. Ceci peut se produire en cas de vomissements, de diarrhée. Si vous prenez Tareg, la prudence est recommandée si vous êtes traité avec un inhibiteur de l'ECA pour l'hypertension.

Prévenez votre médecin si vous prenez un autre médicament qui modifie la pression artérielle. Certains médicaments peuvent concerner les personnes âgées.



28 comprimés pelliculés  
PPV : 98.40 DH



Dénomination du médicament :

**Tareg® 40 mg**

**Tareg® 80 mg**

**Tareg® 160 mg**

DCI : Valsartan

**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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou 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.

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

**1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?**

Tareg contient une substance active qui influence le système régulant la pression artérielle de l'organisme. Il produit une dilatation des vaisseaux sanguins et fait baisser ainsi la pression artérielle. Votre médecin peut contrôler l'effet du médicament en prenant votre pression.

combinaison avec d'autres médicaments lo  
tolérez pas certains médicaments à cause  
secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg po  
patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription

**2. Quelles sont les informations à connaître < de prendre > < d'utiliser > Tareg ?**

Une hypertension artérielle non traitée peut  
lésions au niveau des organes vitaux comm  
reins et le cerveau. Vous pouvez vous senti  
et ne ressentir aucune manifestation de ma  
hypertension non traitée peut entraîner des  
telles qu'une attaque cérébrale, un infarctu  
insuffisance cardiaque, une insuffisance ré  
Ce médicament peut affecter les réactions,  
conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou  
Prévenez votre médecin avant de prendre T

- souffrez d'une maladie grave des reins
- souffrez de vomissements ou de diarrhée  
de fortes doses de diurétiques (qui serv  
en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles q  
visage, des bras et des jambes, des ye  
de la langue (signes d'un angio-œdème  
Tareg. Dans ces cas, vous devez être su  
éventuellement un traitement approprié

Il est important qu'un manque de sel et/ou  
insuffisante de votre organisme soient corr  
début du traitement. Ceci peut se produire  
vomissements, de diarrhées ou si vous pre

La pruden  
inhibiteu  
l'hyperte  
Prévenez  
un autre  
modifier  
certains



611800703032 3

**TAREG 40 mg** ○

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH



Dénomination du médicament :

**Tareg® 40 mg**

**Tareg® 80 mg**

**Tareg® 160 mg**

DCI : Valsartan

**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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou 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.

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

**1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?**

Tareg contient une substance active qui influence le système régulant la pression artérielle de l'organisme. Il produit une dilatation des vaisseaux sanguins et fait baisser ainsi la pression artérielle. Votre médecin peut contrôler l'effet du

combinaison avec d'autres médicaments lors tolérez pas certains médicaments à cause de secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg pour patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription m

**2. Quelles sont les informations à connaître <de prendre> <d'utiliser> Tareg ?**

Une hypertension artérielle non traitée peut e lésions au niveau des organes vitaux comme reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir e et ne ressentir aucune manifestation de mala hypertension non traitée peut entraîner des s telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus insuffisance cardiaque, une insuffisance rén Ce médicament peut affecter les réactions, l' conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou d Prévenez votre médecin avant de prendre Tar

- souffrez d'une maladie grave des reins ou
- souffrez de vomissements ou de diarrhée de fortes doses de diurétiques (qui servent en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles qu'un visage, des bras et des jambes, des yeux, de la langue (signes d'un angio-œdème) à Tareg. Dans ces cas, vous devez être surveillé éventuellement un traitement approprié.

Il est important qu'un manque de sel et/ou qu'une insuffisance de votre organisme soient corrigés au début du traitement. Ceci peut se produire en

vomisse  
La prude  
inhibiteu  
l'hyperte  
Prévenez  
un autre  
modifier les doses, prendre certaines précautions dans certains cas, cesser de prendre l'un des médi



611800103032 3

**TAREG 40 mg** ○

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH

# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

## CARDENSIEL<sup>®</sup>, comprimé pelliculé

### Bisoprolol Fumarate

#### Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques.
- 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.

#### Dans cette notice :

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

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

##### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

##### Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps. L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins du corps. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements, des douleurs, des pâlires ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction du cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une insuffisance cardiaque.

#### Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin ou à votre pharmacien (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire) :

- diabète,
- jeûne strict,
- certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angine de poitrine),
- problèmes rénaux ou hépatiques.



6 118001 100859

Cardensiel<sup>®</sup> 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246

suffisance

; il/elle pour

ts) :

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# CARDENSIEL<sup>®</sup>, comprimé pelliculé

## Bisoprolol Fumarate

### Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques.
- 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.

### Dans cette notice :

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

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

#### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

#### Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est un médicament adapté à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides).

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

**Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :**

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts, des doigts pâles ou virent au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent (comme le bloc de branche),
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle.

#### Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin ou à votre pharmacien (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou surveiller votre état) :

- diabète,
- jeûne strict,
- certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de effort),
- problèmes rénaux ou hépatiques,
- troubles moelleux ou du système nerveux.



6 118001 100859

**Cardensiel<sup>®</sup> 2,5 mg**

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246

orce de cont

finance de la

elle pourra d

# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

## CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

### Bisoprolol Fumarate

#### Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques.
- 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.

#### Dans cette notice :

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

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

##### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

##### Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Ils ralentissent le rythme cardiaque et permettent au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

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

##### Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts, des doigts blancs ou bleus,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle.

##### Faites attention avec CARDENSIEL :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre CARDENSIEL (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des examens complémentaires) :

- diabète,
- jeûne strict,
- certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de poitrine),
- problèmes rénaux ou hépatiques,



6 118001 100859

**Cardensiel® 2,5 mg**

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

Notice : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

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

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

## Que contient cette notice ?

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

## 1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de CRESTOR.

Out

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Ne prenez jamais CRESTOR, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il conviendrait d'utiliser un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte par CRESTOR.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques (si vous avez des problèmes hépatiques graves, demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexplicables).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple pour les greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'un de ces situations (ou l'une d'entre elles), parlez-en à votre médecin.

**De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (plus élevé) si :**

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (demandez à votre médecin) ;
- Vous avez des troubles de la thyroïde ;
- Vous avez des douleurs musculaires répétées ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec ce médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- Vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- Vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, vietnamien, coréen et indien) ;
- Vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol (comme le fibraté).

Si vous avez des questions, demandez-les à votre pharmacien.  
Avertissement : Si vous êtes enceinte ou allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin.  
Adresse : CRESTOR 5 mg cp pellic 30  
P.P.V. : 114,10 DH

CRESTOR  
Si vous avez des questions, demandez-les à votre pharmacien.  
Si vous avez des questions, demandez-les à votre pharmacien.

des antécédents personnels ou familiaux de problèmes cardiaques ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec ce médicament abaissant les taux de cholestérol ;  
immédiatement votre médecin si vous avez des questions.

**CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé**  
**CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé**  
**CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé**

inexpliquées particulièrement si vous ne vous ser

**CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé**  
**CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé**  
**CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé**

**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, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

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

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée

ou si vous  
autre mé  
immédiat  
inexpliqu.  
vous avez de la fièvre : informer également votre



## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des antagonistes du calcium.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle et dans le traitement préventif de l'angor.

## CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- chez la femme enceinte ou susceptible de l'être
- chez la femme en période d'allaitement.

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

**AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS AVEC PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.**

**NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.**

## AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

**COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :**

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
  - Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.
- Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

**DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.**

### PRÉSENTATIONS

- **AMLOR® 5 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- **AMLOR® 10 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

® Marque de Pfizer Inc

N.S.D.L.

UT.AV : 0 2 2 4

P.P.V.

8 9 2 0

LOT N° : FH5052

79,20

LABORATOIRES PFIZER S.A.  
Route de Oualidia EL JADIDA

new-york U.S.A.



## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des antagonistes du calcium.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle et dans le traitement préventif de l'angor.

## CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- chez la femme enceinte ou susceptible de l'être
- chez la femme en période d'allaitement.

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

**AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS AVEC PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.**

**NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.**

## AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

**COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :**

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
  - Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.
- Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

**DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.**

### PRÉSENTATIONS

- **AMLOR® 5 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- **AMLOR® 10 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

® Marque de Pfizer Inc

N.S.D.L.

UT.AV : 0 2 2 4

P.P.V.

8 9 2 0

LOT N° : FH5052

79,20

LABORATOIRES PFIZER S.A.  
Route de Oualidia EL JADIDA

new-york U.S.A.



## INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des antagonistes du calcium.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle et dans le traitement préventif de l'angor.

## CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- chez la femme enceinte ou susceptible de l'être
- chez la femme en période d'allaitement.

**EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

**EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

**AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS AVEC PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.**

**NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.**

## AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

**COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :**

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
  - Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.
- Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

## POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

**DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.**

### PRÉSENTATIONS

- **AMLOR® 5 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- **AMLOR® 10 mg**

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

® Marque de Pfizer Inc

N.S.D.L.

UT.AV : 0 2 2 4

P.P.V.

8 9 2 0

LOT N° : FH5052

79,20

LABORATOIRES PFIZER S.A.  
Route de Oualidia EL JADIDA

new-york U.S.A.

# OEDES® 20 mg

## Microgranules gastro-résistants en gélule (Oméprazole)

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

### 1. Identification du médicament:

#### Forme pharmaceutique et présentation:

OEDES® 20 mg. Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56.

#### 2. Composition du médicament:

##### Principe actif:

Oméprazole ..... 20 mg

##### EXCIPIENTS : q.s.p. une gélule.

##### Excipient à effet notoire : Saccharose.

#### 3. Classe pharmaco-thérapeutique:

OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

#### 4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

##### • Les adultes :

• reflux gastro-œsophagien (RGO) : l'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

• les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

• les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

• un excès d'acide dans l'estomac dû à une grossesse au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

##### chez les enfants:

• Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10$  kg :

• le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

• Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

• les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

#### 5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Veillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Veillez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

##### Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

##### Utilisation chez les adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide :

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.

La dose recommandée une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.

Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.

Traitement des ulcères dans la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) :

• Si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg,

• si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, ésomeprazole).

gazeux, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans de la compote de pomme.

• Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Vous boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

• Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

##### 6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule :

• si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg,

• si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, ésomeprazole).

• Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

• Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

##### 7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez un de ces effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

• Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

• Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

• Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

**Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)**

• Maux de tête.

• Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.

• Nausées ou vomissements.

• Polypes bénins dans l'estomac.

**Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)**

• Gonflement des pieds et des chevilles.

• Troubles du sommeil (insomnie).

• Étourdissements, fourmillements, somnolence.

• Vertiges.

• Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

• Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

• Malaise général, manque d'énergie.

**Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)**

• Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.

• Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.

• Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

• Agitation, confusion ou dépression.

• Troubles du goût.

• Troubles de la vue, tels que vision trouble.

• Respiration sifflante ou souffle court (bronchospasme).

• Sécheresse buccale.

• Inflammation de l'intérieur de la bouche.

• Infection appelée « muguet » qui peut être causée par un champignon.

• Troubles hépatiques incluant la jaunisse, po peau colorée en jaune, des urines sombres et de la

• Perte de cheveux (alopécie).

• Éruption cutanée lors d'une exposition au soleil.

• Vous avez des selles noires (teint noir).

• Vous souffrez de diarrhée sévère a été associée à une faible augmentation

• Si vous avez des problèmes hépatiques

• S'il vous est déjà arrivé de développer un traitement par un médicament, l'acide de l'estomac.

• Vous devez effectuer un (s) chromogranine A).

Si vous prenez OEDES® 20 mg un an), votre médecin vous recommandera de surveiller vos symptômes nouveaux ou existants.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons, gélule gastro-résistante, supérieure à un an, peut légèrement

de la hanche, du poignet ou des

si vous souffrez d'ostéoporose ou

peuvent augmenter le risque d'

Si vous avez une éruption sur les zones exposées au soleil, prévenez car vous devez peut-être arrêter

le. N'oubliez pas de mentionner indésirable tel que des douleurs

##### Enfants :

Certains enfants atteints d'un syndrome de malabsorption nécessitent un traitement à long

recommandé. Ne donner pas ce médicament à un enfant de moins de 1 an ou < 10 kg.

**Mentions relatives aux excipients**

En raison de la présence de saccharose, il est déconseillé chez les patients atteints d'un syndrome de malabsorption

déficit en sucrase/isomaltase (maladie de la

##### 9. Interactions avec d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un médicament obtenu

médicament ou médicament. OED

fondamentalement d'autres médicaments peuvent avoir un effet sur OEDES

Vous ne devez pas prendre OED médicament contenant du nelfinavir

le VIH).

Vous devez informer votre médecin de l'un des médicaments suivants :

• Kétoconazole, itraconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques)

• Digoxine (utilisée dans le traitement de l'insuffisance cardiaque)

• Diazépam (utilisée dans le traitement de l'anxiété, comme relaxant musculaire) ;

• Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie, la surveillance para-clinique et à l'arrêt de l'administration

• Médicaments anticoagulants : warfarine ou autres anti-vitamine K

médicament serait nécessaire au début de l'administration d'OEDES® 20 mg ;

• Rifampicine (utilisée pour traiter la tuberculose) ;

• Atazanavir (utilisée pour traiter le VIH) ;

• Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe) ;

• Milépéritus (Hypericum perforatum) ;

• Clostazol (utilisé dans le traitement de l'insomnie) ;

• Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH) ;

• Les médicaments suivants peuvent avoir des effets indésirables lorsqu'ils sont pris avec OEDES® 20 mg :

• Les médicaments suivants peuvent avoir des effets indésirables lorsqu'ils sont pris avec OEDES® 20 mg :

• Les médicaments suivants peuvent avoir des effets indésirables lorsqu'ils sont pris avec OEDES® 20 mg :

LOT: 21541  
PER: 05-2024  
PPV: 140.00DH

# OEDES® 20 mg

## Microgranules gastrorésistants en gélule

(Oméprazole)

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

### 1. Identification du médicament:

#### Forme pharmaceutique et présentation:

OEDES® 20 mg, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

#### 2. Composition du médicament :

##### Principe actif:

Oméprazole ..... 20 mg

##### EXCIPIENTS : q.s.p une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

#### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

#### 4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

##### Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures,

- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

##### Chez les enfants :

**Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10$  kg :**

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

**Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :**

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

#### 5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Veillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Verifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

##### Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

##### Utilisation chez les adultes :

**Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide :**

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.

La dose recommandée une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.

Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.

**Traitement des ulcères dans la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) :**

gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans de la compote de pomme.

- Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

- Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

##### 6. Contre-indications :

###### Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule :

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg.

- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, esoméprazole).

- Si vous prenez un médicament contenant du néfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

- Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

###### 7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

- Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

**Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)**

- Maux de tête.

- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences.

- Nausées ou vomissements.

- Polypes bénins dans l'estomac.

**Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)**

- Gonflement des pieds et des chevilles.

- Troubles du sommeil (insomnie).

- Etourdissements, fourmillements, somnolence.

- Vertiges.

- Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

- Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

- Malaise général, manque d'énergie.

**Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)**

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.

- Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.

- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

- Agitation, confusion ou dépression.

- Troubles du goût.

- Troubles de la vue, tels que vision trouble.

- Respiration sifflante ou souffle court (brachopnée)

- Sècheresse buccale.

- Inflammation de l'intérieur de la bouche.

- Infection appelée « muguet » qui peut affecter

- causée par un champignon.

- Troubles hépatiques incluant la jaunisse, pour

- peu colorée en jaune, des urines sombres et de

- Perte de cheveux (alopecie).

- Eruption cutanée lors d'une exposition au soleil.

- Douleurs articulaires, douleurs musculaires (myalgie).

- Vous avez des selles noires

- Vous souffrez de diarrhée sévère associée à une faible augmentation de la fréquence des selles

- Si vous avez des problèmes

- Si vous êtes déjà arrivé de

- un traitement par un médicament

- l'acide de l'estomac.

- Vous devez effectuer un

- (Chromogranine A).

- Si vous prenez OEDES® 20 mg

- un) votre médecin vous

- régulière. Vous devez définir

- événements nouveaux ou

- médicament.

- La prise d'un inhibiteur de la

- mg, gélule gastro-résistante,

- supérieure à un poignet ou de

- de la hanche, du poignet ou des

- si vous souffrez d'ostéoporose ou

- peuvent augmenter le risque d'

- Si vous avez une éruption sur

- zones exposées au soleil, préve

- car vous devrez peut-être arrê

- mg. Nourissez pas de ment

- indésirable tel que des douleurs

**Enfants :**

- Certains enfants atteints d'

- nécessitent un traitement à long

- recommandé. Ne donner pas

- de 1 an ou < 10 kg.

**Mentions relatives aux excipients**

- En raison de la présence d'

- déconcoilliez chez les patients pr

- un syndrome de malabsorption

- déficit en sucralose/isomaltose

**9. Interactions avec d'autres**

**Prise d'autres médicaments**

- Si vous prenez ou avez pris

- compris un médicament obtenu

- médicament ou pharmacien. OE

- fonctionnement d'autres médi

- peuvent avoir un effet sur OE

LOT: 211541  
PER: 05-2024  
PPV: 140,00DH