

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.

Adresses Mails utiles

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

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

M22- 0035958

14855

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 01233 Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : EL MOUSSALI MBARKA WAKARIM

Date de naissance : 01/01/1945

Adresse : Bd Sidi MAAROUFI N° 24 Casab

Tél. : 06/74/04/18/31 Total des frais engagés : 1785,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

*Dr. ZARHOULE Amal
Diabetologue - Nutritionniste
Micronutritionniste
Tel: 05 22 82 46 33*

Date de consultation

26/01/2023

Nom et prénom du malade : RL Moussali N' BARKA Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC

Pathologie : 24/01/2023

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casa

Le : 26/01/2023

Signature de l'adhérent(e) : Amal

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Péclement des Actes
20/01/2023 C			20000	Dr. ZAKIA BOUJEDDOUN Diabetologue - Nutritionniste Micronutritionniste Dr. ZAKIA BOUJEDDOUN - Nutritionniste Diabetologue - Nutritionniste
02/02/2023 CT				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DERB EL KHEIR Dr. Adil ABOUTIKA Rue 23 N°63-65-67 Derb El Kheir Ain Chok Casablanca - Tel: 0522 21 34 28	01/02/2023	393,00 2023,80

ANALYSES - RADIOPHGRAPHS

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	CCEFFICIENT DES TRAVAUX

ODF PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE	MONTANTS DES SOINS
	H 25533412 21433552 00000000 00000000	
	D 00000000 00000000 35533411 11433553	
	B	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession	

DEBUT D'EXECUTION	FIN D'EXECUTION	DATE DU DEVIS	DATE DE L'EXECUTION				

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

DR. A. ZARHLOULE

OMNIPRATICIENNE
D1U EN DERMATOLOGIE INTERVENTIONNELLE
LASERS MEDICAUX À VISÉE ESTHÉTIQUE
NUTRITION ET MICRO-NUTRITION, DIABÉTOLOGIE
ECHOGRAPHIE GÉNÉRALE



الدoktore آمال زهول

الطب العام

دبلوم جامعي في أمراض الجلد الداخلية
البليز الطبي من أجل التجميل و التقويات المواتية
من أجل التجميل.
التنمية و التنمية الدقيقة
أمراض السكري و الفحص بالصدى



091267278

Casablanca, le :

02/02/2023

Neuseli n'BARKO

1) Uricolur cp

2) Flavazine cur

136.00

66.80

202.80

DISPENSACIE PHARMACIE
N°SIREN : 0000189678000000
N°SIRET : 271-1447430
RÉGISTRE : 271-1447430
TÉL : 0522824633

DR. ZARHLOULE Amal
Diabetologue - Nutritionniste
Micronutritionniste
Tél : 0522824633

شارع موديبو كيتا، سيدى معروف 3، زنقة 13، رقم 3، الطبق الأول، الشقة 1 - الدار البيضاء
Bd. Modibo keita, Sidi maarouf 3 - Rue 13 N°3, 1^{er} étage, App.N°1, CASABLANCA
الهاتف : 05 22 82 46 33 Email : amalzarh2002@gmail.com



091267278

Casablanca, le :

26/01/2023

Dr. Amal Zarhoul

1) 114.30 x 3
 Supertan op 80/12,5

342.90

30.70 x 3

92.10

2) Kondopie 70%

320

181,5

884.00

3) 147.110 x 6-
 Roset key 60%

32

1 op/2 ps

4) Deltip 90%

15.80

5) Deltip 90%

47.80



N° AUT. MSP: 20212042/2021/DMP/CA/18

N° AUT. ONSSA: ES.34.17.20

Date d'expiration: URICALM DH
PPC: 136.00 DH

Lot: UT Av: Lot:

12/2024 L110121

Mceutik

Uricalm



Complément alimentaire,
ce n'est pas un médicament.

Les infections urinaires sont assez fréquentes. Elles ont pour cause la colonisation des voies urinaires par des bactéries qui provoquent une inflammation souvent accompagnée de gênes typiques comme des mictions douloureuses, fréquentes et difficiles.

Doppelherz® aktiv Uricalm contient des extraits de plantes reconnues pour leur efficacité contre les infections urinaires récurrentes et leurs propriétés anti-oxydantes qui renforcent les défenses cellulaires naturelles.

La cranberry était déjà reconnue pour ses propriétés thérapeutiques

FLAMMAZINE® 1%

Crème

Tube de 50 g

Sulfadiazine Argentique

50 g e

PPV: 66,80 DH

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, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Sulfadiazine Argentique(DCI)	1 g
Excipients	Q.S.P.....100 g

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

Alcool cétylelique et propylène glycol.

Forme pharmaceutique

Crème.

Tube de 50 g.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans le traitement local et la prévention des infections dans les brûlures, et le traitement adjvant aux mesures générales et locales habituelles, des infections de la peau et des plaies.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Veuillez suivre rigoureusement ces instructions, à moins que votre médecin vous en ait donné d'autres. En cas d'incertitude, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien. Si aucune amélioration n'apparaît, veuillez consulter à nouveau votre médecin.

Après avoir nettoyé et désinfecté la plaie, vous pouvez appliquer la Flammazine de deux façons :

1. Vous appliquez la Flammazine directement sur la plaie. Mettez une couche de 2 à 3 mm d'épaisseur sur la plaie. Couvrez ensuite avec une gaze stérile.
 2. Vous mettez d'abord de la Flammazine sur une gaze stérile et ensuite vous la mettez sur la plaie.
- Dans les deux cas vous pouvez mettre un pansement sans serrer.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Usage Topique.

La Flammazine doit être appliquée une fois par jour. Avant

Lors d'un traitement de longue durée ou si la surface traitée est grande, un contrôle régulier par votre médecin est souhaitable. Un contrôle régulier par votre médecin s'impose en cas d'une diminution grave du fonctionnement des reins ou du foie. Une hypersensibilité croisée avec les autres sulfamidés pourrait se produire.

La prudence est de rigueur chez les patients avec une déficience en glucose - 6 - phosphate déshydrogénase (G6PD) connue ou suspectée, étant donné qu'une hémolyse (= une destruction des globules rouges) pourra se développer. Si la crème appliquée est éliminée à la suite d'un bain, d'une douche ou de toute autre activité, nettoyez à nouveau soigneusement la plaie et procédez à une nouvelle application.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES

INTERACTIONS :

L'application simultanée d'autres produits sur la plaie est déconseillée.

SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Grossesse :

Les données sur l'emploi de ce produit pendant la grossesse sont jusqu'à présent insuffisantes.

Des études animales n'ont révélé aucun effet nuisible.

Comme tous les sulfonamides peuvent causer un ictere nucléaire, la Flammazine ne sera pas utilisée chez les femmes en fin de grossesse.

Allaitemant :

Les données sur l'emploi de ce produit pendant l'allaitement sont jusqu'à présent insuffisantes.

Des études animales n'ont révélé aucun effet nuisible.

DIPREZAR®

Losartan 50 mg + Hydrochlorothiazide 12,5 mg

Comprimé pelliculé, boîte de 30

PPV: 114DH30

PER: 10/25

LOT: L3510

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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit personnellement. 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 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 DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés ?
3. Comment prendre DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés ?
6. Informations supplémentaires ?

1. **QU'EST-CE QUE DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**
Classe pharmacothérapeutique : Antagonistes de l'angiotensine II et diurétiques - code ATC : C09DA01
DIPREZAR® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre corps qui agit sur les récepteurs de l'angiotensine II dans vos vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sel. Cela contribue également à réduire la pression artérielle.
DIPREZAR® est indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (pression sanguine élevée).

2. **QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés ?**

Ne prenez jamais DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique au losartan, à l'hydrochlorothiazide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes allergique aux autres dérivés sulfamique (par exemple autres diurétiques thiazidiques, certains antibiotiques tels que la cotrimoxazole) ; si vous n'êtes pas sûr, demandez à votre médecin.
- Si votre fonction hépatique est gravement altérée.
- Si vous avez un faible taux de potassium ou de sodium ou un taux élevé de calcium qui ne peuvent pas être correctement traités.
- Si vous souffrez de goutte.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (Il est également préférable d'éviter de prendre DIPREZAR® en début de grossesse - voir rubrique « Grossesse »).
- Si votre fonction rénale est gravement altérée ou si vos reins ne produisent plus d'urine.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament destiné à réduire la pression artérielle contenant de l'aliskiren.

EN CAS DE DOUTE, VOUS DEVEZ DEMANDER LA LIVRAISON DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés :

Mises en garde et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien avant de prendre DIPREZAR®.
Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. DIPREZAR® est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car cela pourrait nuire gravement à votre enfant en cas d'utilisation de ce stade de la grossesse (voir rubrique « Grossesse »). Il est important de prévenir votre médecin avant de prendre DIPREZAR® :
• Si vous avez déjà eu un gonflement du visage, des lèvres, de la gorge ou de la langue,
• Si vous prenez des diurétiques,
• Si vous prenez un régime sans sel,
• Si vous avez ou avez eu des vomissements importants et/ou des diarrhées,
• Si vous avez une insuffisance cardiaque,
• Si votre fonction hépatique est altérée (voir rubrique 2 « Ne prenez jamais DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. comprimé pelliculé »),
• Si vous avez un rafraîchissement des artères rénale (sténose artérielle rénale) ou avec un rein fonctionnel unique, ou si vous avez récemment reçu une transplantation rénale,
• Si vous avez un rétrécissement des artères (athérosclérose), de l'angine de poitrine (douleur thoracique du fait d'une mauvaise fonction cardiaque),
• Si vous avez une maladie des valves aortique ou mitrale (rétrécissement des valves du cœur) ou une cardiographie hypertrophique (une maladie induisant un épaissement du muscle cardiaque),
• Si vous êtes diabétique,
• Si vous avez eu de la goutte,
• Si vous avez ou avez eu des problèmes allergiques, d'asthme ou une maladie donnant des douleurs des articulations, un rash cutané et de la fièvre (urticaire érythémateux disséminé),
• Si vous avez un taux élevé de calcium ou de potassium, ou si vous suivez un régime pauvre en potassium,
• Si vous devez subir une anesthésie (même chez le dentiste) ou une intervention chirurgicale et si vous allez faire des tests pour vérifier votre fonction parathyroïdienne, vous devez informer votre médecin ou l'équipe médicale que vous prenez des comprimés de losartan potassique et d'hydrochlorothiazide,
• Si vous avez une hyperaldostéronisme primaire (un syndrome associé à une augmentation de la sécrétion d'aldostéronne suite à une anomalie des glandes surrenales),
• Si vous prenez un des médicaments suivants destinés à traiter la pression artérielle élevée :
• Un IEC (par exemple énalapril, lisinopril, ramipril), en particulier si vous avez des problèmes rénaux liés au diabète,
• L'aliskiren.

Votre médecin pourra être amené à vérifier votre fonction rénale, votre pression artérielle, et les taux d'électrolytes (du potassium, par exemple) dans votre sang à intervalles réguliers.

Enfants et adolescents:

Il n'y a pas de données sur l'utilisation de DIPREZAR® chez les enfants. Il est donc donné aux enfants.

Autres médicaments et DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimé pelliculé, si vous prenez :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez :

Les diurétiques tels que l'hydrochlorothiazide, certains médicaments.

Les préparations à base de lithium ne doivent pas être surveillées par un médecin.

Des précautions particulières, telles que contrôles si suppléments potassiques, substituts de sel contenant potassium, autres diurétiques, certains laxatifs, certains médicaments pour contrôler le rythme cardiaque ou l'hypertension.

Il est aussi important pour votre médecin de savoir si :

• D'autres médicaments pour abaisser votre pression artérielle,

• Des médicaments pour le traitement du cancer,

• Des antalgiques,

• Des médicaments pour le traitement d'infections fongiques,

• Des médicaments contre l'arthrose,

• Des résines utilisées pour lutter contre un taux important de cholestérol dans le sang,

• Des médicaments myorelaxants,

• Des somnifères,

• Des opioïdes tels que la morphine,

• Des opioïdes pressives tels que l'adrénaline ou l'isoproterénol,

• Des médicaments antidiabétiques oraux ou des insulines.

Votre médecin peut être amené à modifier la dose pour vous.

Si vous prenez un IEC ou l'aliskiren (voir également DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. comprimé pelliculé) et « Avertissement », informez aussi votre médecin qui vous prenez DIPREZAR® et recevez des produits de contraste iodés.

DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés :

Il est conseillé de ne pas boire d'alcool en prenant DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés car il peut augmenter les effets de chacun d'eux.

Dès quantités excessives de sel dans l'alimentation au cours ou en dehors des repas.

Grossesse et allaitement:

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être enceinte. Il vous recommandera normalement d'arrêter de prendre DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés. DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés est déconseillé pendant la grossesse de plus de 3 mois car cela pourrait nuire gravement au développement de l'enfant. Informez votre médecin si vous allégez ou êtes déconseillée pour les femmes qui allaitent et votre souhaitiez allaiter.

Sportifs :

Le diurétique contenu dans ce médicament peut être contrôlé antidopage.

Conduite de véhicules et utilisation de machines:

Lors de l'initiation du traitement par ce médicament, attention particulière (telles que la conduite d'une voiture) vous ne savez pas comment vous tolérez ce médicament.

DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés. Si votre médecin vous a informé d'une intolérance au médicament.

3. COMMENT PRENDRE DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés :

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les instructions. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien si la posologie appropriée de DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés est importante de continuer à prendre DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés pour permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Là posologie habituelle pour la plupart des patients est une fois par jour pour contrôler votre pression artérielle. La posologie habituelle pour les patients de 65 ans et plus est une fois par jour pour contrôler votre pression artérielle.

Si vous avez une hypertension importante, la posologie habituelle pour la plupart des patients est une fois par jour pour contrôler votre pression artérielle. La posologie habituelle pour les patients de 65 ans et plus est une fois par jour pour contrôler votre pression artérielle.

Si vous avez une hypertension importante, la posologie habituelle pour la plupart des patients est une fois par jour pour contrôler votre pression artérielle. La posologie habituelle pour les patients de 65 ans et plus est une fois par jour pour contrôler votre pression artérielle.

Mode d'administration

Les comprimés doivent être avalés entiers avec un verre d'eau. Si vous avez pris plus de DIPREZAR® 50 mg/12,5 mg. Comprimés pelliculés, informez immédiatement votre médecin.

En cas de surdosage, vous devez consulter immédiatement un médecin. Un surdosage peut provoquer une chute de la tension artérielle, des changements de la composition du sang.

KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

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

• Gardez cette notice. Vous pourrez 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 KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILE ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉGATION PLAQUETTAIRE. HÉPARINE EXCLUE. Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'ajouter ce médicament à d'autres traitements si l'judge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6.

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens =AINS).

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour.

• si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou duodénum.

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie hépatique des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac, ou duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).

• si vous avez une maladie des reins ou du foie.

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).

• si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de REYE, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

PER-02-2024

KARDEGIC 75 MG
SACHET 0-930

P.P.V : 300H70

6 118000 061847

ne doit pas être
Pendant le tra-
de survie de
faible poids
d'association à
pourriez pas
survivre par si
Si une inter-
ne pas être pris

l'aspirine augmente les risques de saignements même à très faibles doses, et ce même lorsque

dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ». KARDEGIC 75 mg doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans parer à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lezisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïden.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devrez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre

pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et le clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzthrombomarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'aspiragine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de fibratidol (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endomagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine),

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

• méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg / semaine (médicament utilisé pour traiter les leucémies et certains cancers),

• certains agents gastro-intestinaux, antiacides et absorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

• anticapitulant oral, thrombolytiques ou hépariniques (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

• anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),

• ticagrelor (dans les indications validées),

• clopidogrel,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

• médicaments mixtes antidermiques/sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

KARDEGIC : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prendre AUCUN

AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

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

• Gardez cette notice. Vous pourrez 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 KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILE ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉGATION PLAQUETTAIRE. HÉPARINE EXCLUE. Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'ajouter ce médicament à d'autres traitements si l'judge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6.

- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens =AINS).

- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour.

- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).

- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou duodénum.

- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).

- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie hépatique des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.

- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac, ou duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).

- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).

- si vous avez une maladie des reins ou du foie,

- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

- si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de REYE, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être pris pendant le traitement de survie d'un enfant de moins de 16 ans, d'un adolescent ou pour prévenir les saignements.

Si une intervention est nécessaire :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à très faibles doses, et ce même lorsqu'elle est prise de ce médicament dans de plus courtes journées. Prenez votre médicament traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents :

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ». KARDEGIC 75 mg doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lezisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïden.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre

pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et le clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzthrombomarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'aspiragine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de fibratidol (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine),

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg / semaine (médicament utilisé pour traiter les maladies auto-immunes),

- certains agents gastro-intestinaux, antiacides et absorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

- anticapitulant oral, thrombolytiques ou hépariniques (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),

- ticagrelor (dans les indications validées),

- cobamol/niac,

- ibuprofène,

- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

- médicaments mixtes antidermiques/sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool :

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité :

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Autre : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prendre AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

KARDEGIC 75 MG
SACHET 0-930
01/22/2024

P.P.V : 300H70

6 118000 061847

KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

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

• Gardez cette notice. Vous pourrez 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 KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILE ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE. Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'ajouter ce médicament à d'autres traitements si l'judge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6.

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens =AINS).

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour.

• si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou duodénum.

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie hépatique des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac, ou duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de REYE, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

PER-02-2024

KARDEGIC 75 MG
SACHET 0-930

P.P.V : 300H70


6 118000 061847

ne doit pas être pris pendant le traitement de survie d'un accident cardiaque ou d'un accident vasculaire cérébral. Il peut entraîner une mort subite.

Il peut entraîner une mort subite dans les cas de

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duodénum.

• saignement dans l'estomac ou le duodénum, dans le cas de saignement dans l'estomac ou le duod

Comprimé pelliculé Boîte de 28

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

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

Composition du médicament :**Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :**

Rosuvastatine 10 mg

Rosuvastatine 20 mg

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline (Avicel PH 200), lactose granule, sodium carbonate anhydre, crospovidone, stéarate de magnésium, opadry AMB 80W34464 Pink, eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose, Sodium.**Classe pharmaco-thérapeutique ou type d'activité :**

ROZAT® appartient au groupe des médicaments appelés statines.

Indications thérapeutiques :

ROZAT® comprimé pelliculé 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. ROZAT® comprimé pelliculé 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 pourvoir le régime hypocholestérolématant et l'activité physique en même temps que la prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Qu

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

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé :

ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

- Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).
- ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts graisseux peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROZAT® comprimé pelliculé, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Posologie Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Doses usuelles chez les adultes.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale :

Votre traitement avec ROZAT® comprimé pelliculé doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

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

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

PPV : 147DH40
PER : 09/24
LOT : L2954-2

augmenter au dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose. La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébral vasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans. La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROZAT® comprimé pelliculé. La dose maximale de ROZAT® comprimé pelliculé est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROZAT® comprimé pelliculé ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode et voies d'administration :

Avez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

Durée du traitement et Fréquence d'administration :

ROZAT doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture. Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol :

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® comprimé pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.

Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.

- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).

Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées).

- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Effets indésirables :

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

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.

Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.

Démarcation sévère de la peau (avec des cloques).

Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes.

Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolysie).

Effets indésirables fréquents :

- maux de tête,
- douleurs d'estomac,
- constipation,
- sensation de malaise,
- douleurs musculaires,
- sentiment général de faiblesse,

sensations vertigineuses,

- augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg, ce qui revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le

Comprimé pelliculé Boîte de 28

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

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

Composition du médicament :**Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :**

Rosuvastatine 10 mg
 Rosuvastatine 20 mg

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline (Avicel PH 200), lactose granule, sodium carbonate anhydre, crospovidone, stéarate de magnésium, opadry AMB 80W34464 Pink, eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose, Sodium.**Classe pharmaco-thérapeutique ou type d'activité :**

ROZAT® appartient au groupe des médicaments appelés statines.

Indications thérapeutiques :

ROZAT® comprimé pelliculé 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. ROZAT® comprimé pelliculé 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 pourvoir le régime hypocholestérolématant et l'activité physique en même temps que la prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Qu

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

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé :

ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

- Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).
- ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts graisseux peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROZAT® comprimé pelliculé, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Posologie Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Doses usuelles chez les adultes.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale :

Votre traitement avec ROZAT® comprimé pelliculé doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

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

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

PPV : 147DH40
 PER : 09/24
 LOT : L2954-2

augmentez jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose. La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébral vasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans. La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROZAT® comprimé pelliculé. La dose maximale de ROZAT® comprimé pelliculé est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROZAT® comprimé pelliculé ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode et voies d'administration :

Avalez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

Durée du traitement et Fréquence d'administration :

ROZAT doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture. Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol :

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® comprimé pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.

Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.

- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.

Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).

Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées).

- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Effets indésirables :

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

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.

Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.

Démarcation sévère de la peau (avec des cloques).

Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes. Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolysie).

Effets indésirables fréquents :

maux de tête,

douleurs d'estomac,

constipation,

sensation de malaise,

douleurs musculaires,

sentiment général de faiblesse,

sensations vertigineuses,

augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg, ce qui revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le

Comprimé pelliculé Boîte de 28

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

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

Composition du médicament :**Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :**

Rosuvastatine 10 mg

Rosuvastatine 20 mg

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline (Avicel PH 200), lactose granule, sodium carbonate anhydre, crospovidone, stéarate de magnésium, opadry AMB 80W34464 Pink, eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose, Sodium.**Classe pharmaco-thérapeutique ou type d'activité :**

ROZAT® appartient au groupe des médicaments appelés statines.

Indications thérapeutiques :

ROZAT® comprimé pelliculé 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. ROZAT® comprimé pelliculé 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 pourvoir le régime hypocholestérolématant et l'activité physique en même temps que la prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Qu

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

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé :

ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

- Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).
- ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts graisseux peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROZAT® comprimé pelliculé, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse.

Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Posologie Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Doses usuelles chez les adultes.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale :

Votre traitement avec ROZAT® comprimé pelliculé doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

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

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

PPV : 147DH40
PER : 09/24
LOT : L2954-2

augmentez au dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose. La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébral vasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans. La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROZAT® comprimé pelliculé. La dose maximale de ROZAT® comprimé pelliculé est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROZAT® comprimé pelliculé ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode et voies d'administration :

Avez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

Durée du traitement et Fréquence d'administration :

ROZAT doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol :

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® comprimé pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.

Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.

- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées).

Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Effets indésirables :

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

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Dificulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.

Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.

Démangeaison sévère de la peau (avec des cloques).

Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes.

Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolysie).

Effets indésirables fréquents :

- maux de tête,
- douleurs d'estomac,
- constipation,
- sensation de malaise,
- douleurs musculaires,
- sentiment général de faiblesse,
- sensations vertigineuses,
- augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg, ce qui revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le

Comprimé pelliculé Boîte de 28

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

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

Composition du médicament :**Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :**

Rosuvastatine 10 mg
 Rosuvastatine 20 mg

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline (Avicel PH 200), lactose granule, sodium carbonate anhydre, crospovidone, stéarate de magnésium, opadry AMB 80W34464 Pink, eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose, Sodium.**Classe pharmaco-thérapeutique ou type d'activité :**

ROZAT® appartient au groupe des médicaments appelés statines.

Indications thérapeutiques :

ROZAT® comprimé pelliculé 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. ROZAT® comprimé pelliculé 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 pourvoir le régime hypocholestérolématant et l'activité physique en même temps que la prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Qu

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

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé :

ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

- Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).
- ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts graisseux peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROZAT® comprimé pelliculé, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse.

Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Posologie Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Doses usuelles chez les adultes.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale :

Votre traitement avec ROZAT® comprimé pelliculé doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

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

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

PPV : 147DH40
 PER : 09/24
 LOT : L2954-2

augmentez au dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose. La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébral vasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans. La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROZAT® comprimé pelliculé. La dose maximale de ROZAT® comprimé pelliculé est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROZAT® comprimé pelliculé ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode et voies d'administration :

Avalez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

Durée du traitement et Fréquence d'administration :

ROZAT doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol :

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® comprimé pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.

Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.

- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).

Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées).

- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Effets indésirables :

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

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.

Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.

Démarcation sévère de la peau (avec des cloques).

Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes. Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolysie).

Effets indésirables fréquents :

- maux de tête,
- douleurs d'estomac,
- constipation,
- sensation de malaise,
- douleurs musculaires,
- sentiment général de faiblesse,
- sensations vertigineuses,
- augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg, ce qui revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le

Comprimé pelliculé Boîte de 28

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

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

Composition du médicament :**Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :**

Rosuvastatine 10 mg

Rosuvastatine 20 mg

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline (Avicel PH 200), lactose granule, sodium carbonate anhydre, crospovidone, stéarate de magnésium, opadry AMB 80W34464 Pink, eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose, Sodium.**Classe pharmaco-thérapeutique ou type d'activité :**

ROZAT® appartient au groupe des médicaments appelés statines.

Indications thérapeutiques :

ROZAT® comprimé pelliculé 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. ROZAT® comprimé pelliculé 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 pourvoir le régime hypocholestérolématant et l'activité physique en même temps que la prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Qu

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

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé :

ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

- Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).
- ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts graisseux peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROZAT® comprimé pelliculé, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse.

Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Posologie Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Doses usuelles chez les adultes.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale :

Votre traitement avec ROZAT® comprimé pelliculé doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

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

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

PPV : 147DH40
PER : 09/24
LOT : L2954-2

augmenter au dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose. La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébral vasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans. La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROZAT® comprimé pelliculé. La dose maximale de ROZAT® comprimé pelliculé est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROZAT® comprimé pelliculé ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode et voies d'administration :

Avez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

Durée du traitement et Fréquence d'administration :

ROZAT doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol :

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® comprimé pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.

Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.

- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).

Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées).

- Si vous prenez de la ciclodipirine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Effets indésirables :

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

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.

Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.

Démarcation sévère de la peau (avec des cloques).

Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes. Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolysie).

Effets indésirables fréquents :

- maux de tête,
- douleurs d'estomac,
- constipation,
- sensation de malaise,
- douleurs musculaires,
- sentiment général de faiblesse,

sensations vertigineuses,

augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg, ce qui revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le

Comprimé pelliculé Boîte de 28

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament.

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

Composition du médicament :**Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :**

Rosuvastatine 10 mg
 Rosuvastatine 20 mg

Les autres composants sont :

Cellulose microcristalline (Avicel PH 200), lactose granule, sodium carbonate anhydre, crospovidone, stéarate de magnésium, opadry AMB 80W34464 Pink, eau purifiée.

Liste des excipients à effet notoire : Lactose, Sodium.**Classe pharmaco-thérapeutique ou type d'activité :**

ROZAT® appartient au groupe des médicaments appelés statines.

Indications thérapeutiques :

ROZAT® comprimé pelliculé 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. ROZAT® comprimé pelliculé 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 pourvoir le régime hypocholestérolématant et l'activité physique en même temps que la prise de ROZAT® comprimé pelliculé.

Qu

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

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROZAT® comprimé pelliculé :

ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

- Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).
- ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts graisseux peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROZAT® comprimé pelliculé, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse.

Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Posologie Mode et voies d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Doses usuelles chez les adultes.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale :

Votre traitement avec ROZAT® comprimé pelliculé doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

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

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

PPV : 147DH40
 PER : 09/24
 LOT : L2954-2

augmentez jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose. La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébral vasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans. La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre docteur pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROZAT® comprimé pelliculé. La dose maximale de ROZAT® comprimé pelliculé est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROZAT® comprimé pelliculé ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode et voies d'administration :

Avalez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

Durée du traitement et Fréquence d'administration :

ROZAT doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol :

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® comprimé pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.

Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.

- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).

Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées).

- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Effets indésirables :

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

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.

Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.

Démarcation sévère de la peau (avec des cloques).

Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes. Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolysie).

Effets indésirables fréquents :

- maux de tête,
- douleurs d'estomac,
- constipation,
- sensation de malaise,
- douleurs musculaires,
- sentiment général de faiblesse,

sensations vertigineuses,

- augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg, ce qui revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le

Doliprane®

500 mg
PARACÉTAMOL
comprimé effervescent

COMPOSITION

Acétamol.

Excipients : acide citrique, mannitol, saccharine sodique, laurilsulfate de sodium, carbonate de sodium anhydre, leucine effervescent.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé effervescent - boîte de 16.

CLASSE PHARMACO-THÉRAPEUTIQUE

ANTALGIQUE / ANTIPYRÉTIQUE (N, Système nerveux central)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleurs de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles.

Cette présentation est réservée à l'adulte et à l'enfant à partir de 27 kg (soit environ à partir de 8 ans) Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants pesant moins de 27 kg, il existe d'autres présentations de paracétamol : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

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

- allergie connue au paracétamol,
- maladie grave du foie.

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre Posologie).

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

En cas de régime sans sel ou pauvre en sel, tenir compte dans la ration journalière de la présence de sodium : 408 mg par comprimé.

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

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Signalez que vous prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique ou de sucre dans le sang.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, SIGNALEZ SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS :

15,80

P P V 1 5 D H 8 0
P E R 0 9 / 2 5
L O T 1 2 9 7 9
S 2



DASEN® 10 000 UI

4780

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

DENOMINATION

DASEN® 10 000 UI, comprimé enrobé gastro-

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

SERRAPEPTASE

Excipients : stéarate de magnésium, amidon de maïs, lactose, acétophthalate de cellulose, jaune orangé S (E110), dioxyde de titane, poloxamère 188.

Pour un comprimé enrobé gastro-résistant

*1 unité correspond au nombre de µg de tyrosine libérée par 5 ml de substrat (caséine) en 1 minute à partir de 1 mg de serrapeptase.

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé enrobé gastro-résistant, boîte de 40 .

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ENZYMOTHERAPIE à visée antiœdémateuse et fluidifiante

(M : Système locomoteur)

(M : Système respiratoire)

Exploitant/Fabricant :

Laboratoires SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeir Bnou Al aouam. Roches Noires - Casablanca

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament, modificateur des sécrétions bronchiques, est indiqué en cas d'affection respiratoire récente avec difficulté d'évacuer les crachats.

Il est également utilisé pour traiter les œdèmes consécutifs à un traumatisme ou une intervention chirurgicale.

ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE en cas d'allergie connue à l'un des constituants notamment à la serrapeptase (enzyme).

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

MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas de réaction allergique, le traitement doit être arrêté immédiatement et définitivement.

Un avis médical est nécessaire :

- en cas de fièvre, de crachats gras ou purulents,
- si vous êtes atteint d'une maladie chronique (au long cours) des bronches et des poumons.

Ce traitement doit toujours être accompagné d'efforts volontaires de toux permettant de cracher. La prise simultanée d'un médicament destiné à calmer la toux est donc illégitime.

Ne pas prendre de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS,