

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



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

## Déclaration de Maladie

M23-007246

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1467 Société : 156747  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : MOUMEN BRAHIM  
 Date de naissance : 01-03-1954  
 Adresse : n°14 Lot 10 HARAES NAY MOULAY RACHID Casa  
 Tél. : 0661941231 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. Mohamed ALLAOUI  
 Cardologue  
 20, Rue France Ville - Oasis  
 Casa - Tél: 0522 98 07 06  
 CLINIQUE CARDIOLOGIQUE  
 20, Rue de France Ville Oasis-Casa  
 Tél: 05 22 98 07 06 Fax: 05 22 98 83 25  
 Date de consultation : 21/03/2023  
 Nom et prénom du malade : MOUMEN BRAHIM Age :  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : Coronaropathie  
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :  
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :  
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Le : 21/03/2023  
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

## Adresses Mails utiles

- Reclamation : 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.

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

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

| Dates des Actes | Natures des Actes | Nombre et Coefficient | Montant détaillé des Honoraires | Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| 21/03/23        | C+D+G             |                       | 300,000                         |  |
|                 |                   |                       |                                 |  |
|                 |                   |                       |                                 |  |
|                 |                   |                       |                                 |  |
|                 |                   |                       |                                 |  |
|                 |                   |                       |                                 |  |
|                 |                   |                       |                                 |  |
|                 |                   |                       |                                 |  |
|                 |                   |                       |                                 |  |
|                 |                   |                       |                                 |  |

**CUNIQUE CARDIOLOGIQUE**  
**CASA OASIS**  
**Dr. Mohamed ALLAOU**  
**Cardiologue**  
 20, Rue de France Ville - Oasis  
 Tél: 05 22 98 07 04 - Fax: 05 22 98 07 06

## EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date     | Montant de la Facture |
|--|----------|-----------------------|
|  | 21/03/23 | 1457,20               |
|  |          |                       |
|  |          |                       |
|  |          |                       |
|  |          |                       |
|  |          |                       |
|  |          |                       |
|  |          |                       |
|  |          |                       |
|  |          |                       |

INPE: 092015379

## ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

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

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

| SOINS DENTAIRES           | Dents Traitées   | Nature des Soins | Coefficient |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
|---------------------------|--|------------------|-------------|---|--|----------|----------|----------|----------|---|---|----------|----------|----------|----------|---|--|---|
|                           |  |                  |             | COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/><br><br>MONTANTS DES SOINS <input type="text"/><br><br>DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/><br><br>FIN D'EXECUTION <input type="text"/> |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
|                           |  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
|                           |  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
|                           |  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
|                           |  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
|                           |  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
|                           |  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
|                           |  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
|                           |  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
|                           |  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
| O.D.F PROTHESES DENTAIRES | DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE<br><table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table> [Création, remont, adjonction]<br>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession |                  |             | H   |  | 25533412 | 21433552 | 00000000 | 00000000 | D | G | 00000000 | 00000000 | 35533411 | 11433553 | B |  | COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/><br><br>MONTANTS DES SOINS <input type="text"/><br><br>DATE DU DEVIS <input type="text"/><br><br>DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/> |
| H                         |  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
| 25533412                  | 21433552   |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
| 00000000                  | 00000000   |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
| D                         | G  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
| 00000000                  | 00000000   |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
| 35533411                  | 11433553   |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
| B                         |  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
|                           |  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
|                           |  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
|                           |  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
|                           |  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
|                           |  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
|                           |  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
|                           |  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
|                           |  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
|                           |  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |
|                           |  |                  |             |   |  |          |          |          |          |   |   |          |          |          |          |   |  |   |

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



مصحة أمراض القلب الدار البيضاء - الوازيس  
**CLINIQUE Cardiologique Casa-Oasis**  
 Cardiologie / Cardiologie Interventionnelle / Radiologie Vasculaire Interventionnelle  
 Chirurgie Cardio Vasculaire et Thoracique  
**Coro-Scanner / 128 barrettes**

الدكتور محمد علاوي

Dr. Mohamed ALLAOUI

CARDIOLOGUE

DES de Cardiologie  
 et

Pathologie Vasculaire  
 de la Faculté  
 de

Médecine de PARIS  
 Ancien Interne  
 des

Hôpitaux de NANCY

Membre de la Société  
 Française de Cardiologie

6213123  
 Lamine Lamine  
 (89,70x2)

Cardiac 1/2 Lamine  
 (37,00x3)  
 Cardiac 2,5 1/2 Lamine  
 (27,70x3)  
 Cardiac 100 1/2 Lamine  
 (34,60x3)  
 Cardiac 100 1/2 Lamine  
 (28,40x3)

Kalim 1/2 Lamine  
 (57,80x3)  
 TORNA 10/11 Lamine  
 (112,50x3)  
 WATAM 80 1/2 Lamine  
 (109,00x3)  
 WATAM 100 1/2 Lamine

CLINIQUE CARDIOLOGIQUE  
 CASA OASIS  
 20, Rue de France Ville - Oasis-Casa  
 Tél: 05 22 98 07 06 - Fax: 05 22 98 83 25

Dr. Mohamed ALLAOUI  
 Cardiologue  
 20, Rue France Ville - Oasis  
 Casa - Tél: 0522 98 07 06

TE 1457,20

20, Rue France Ville - Oasis - CASABLANCA 20000 الدار البيضاء - الوازيس - زنقة فرانس فيل - 20

Tél. : 05 22 98 75 75 / 05 22 98 07 06 / 05 22 99 49 72 - Fax : 05 22 98 83 25 - GSM : 06 72 29 45 14 - 06 72 29 47 13 - 06 72 29 48 72

E-mail : clinique\_cardiologique@hotmail.com - Patente : 34788311 - C.N.S.S : 7379622 - I.F. : 01006967 - I.C.E : 001750502000084

N° Cpte : 190 780 21211 430 4969 0009 74 Banque Centrale Populaire - Casablanca

# TORVA 10 mg, Comprimé pelliculé

## Atorvastatine de calcium

### Boîte de 15 et 30

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour votre sécurité.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin.

LOT : 1110  
PER : 10/24  
PPV : 57,80 DH

#### Que contient cette notice ?

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

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

**Classe pharmacothérapeutique :** Hypolipémiants, inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA05

#### Indications thérapeutiques :

- Hypercholestérolémie

- Prévention des maladies cardiovasculaires

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TORVA, comprimés pelliculés ?

##### Contre-indications :

- Chez les patients présentant une hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
- Atteinte d'une affection hépatique évolutive ou ayant des élévations persistantes et inexplicables des transaminases sériques.
- Chez les femmes enceintes, allaitantes ou en âge de procréer et n'utilisant pas de méthode contraceptive fiable.

##### En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

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

- Risque de développement des signes ou symptômes évoquant une altération hépatique.
- Surveillance des patients présentant une augmentation du taux sérique des transaminases.
- TORVA doit être utilisé en prudence chez les patients consommant des quantités importantes d'alcool et/ou ayant des troubles de la coagulation.
- Risque d'effacer les muscles squelettiques et entraîner des myalgies, des myosites et des myopathies qui peuvent être graves.
- Mesure du taux de CPK avant tout traitement dans les situations suivantes :
  - Insuffisance rénale ;
  - Hypothyroïdie ;
  - Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires héréditaires ;
  - Insuffisance hépatique ;
  - Antécédents d'effets indésirables liés à une consommation excessive d'alcool ;
  - Chez les patients âgés ;
  - La présence d'autres facteurs prédisposant à une rhabdomyolyse ;
  - Populations particulières incluant les polymyopathies de la créatine phosphokinase.
- A ne pas utiliser chez les patients ayant des antécédents d'AVC hémorragique d'infarctus lacunaire.

Ce médicament contient du lactose qui peut induire des effets indésirables chez les personnes souffrant d'un déficit en lactase. Si la quantité de lactose dans la dose maximale journalière du médicament dépasse 5 g/jour.

Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien en cas d'apparition d'un symptôme pendant le traitement.

##### Associations déconseillées :

- Risque de rhabdomyolyse en cas d'association avec : les inhibiteurs puissants du CYP3A4 ou les transporteurs protéiques (clozapine, érythromycine, clarithromycine, diltiazem, simvastatine, véronazole, voriconazole, itraconazole, posaconazole, et les inhibiteurs de protéase du VIH incluant ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, etc.).

##### Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines :

Association interdite avec l'acide fusidique.

##### Grossesse : TORVA est contre-indiqué pendant la grossesse

**Allaitement :** En raison de la possibilité d'effets indésirables graves, les femmes traitées par TORVA ne doivent pas allaiter leur nourrisson. L'atorvastatine est contre-indiquée pendant l'allaitement.

**Fertilité :** Aucun effet de l'atorvastatine n'a été mis en évidence sur la fertilité.

**Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines :** TORVA n'a qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

#### 3. COMMENT PRENDRE TORVA ?

**Posologie :** La posologie doit être adaptée individuellement en fonction des taux initiaux de LDL-cholestérol, de l'objectif thérapeutique et de la réponse au traitement du patient.

La posologie initiale usuelle est de 10 mg une fois par jour. L'adaptation posologique devra être effectuée en respectant un intervalle minimum de 4 semaines. La posologie maximale est de 80 mg une fois par jour.

**Voie d'administration :** TORVA est destiné à la voie orale. La prise d'atorvastatine se fera en 1 prise quotidienne unique quel que soit le moment de la journée, pendant ou en dehors des repas.

**Symptômes et instructions en cas de surdosage :** Il n'existe pas de traitement spécifique d'un surdosage à l'atorvastatine. En cas de surdosage, le traitement doit être symptomatique et les mesures d'urgence adaptées doivent être mises en œuvre selon les besoins. La fonction hépatique et les taux des CPK doivent être contrôlés. En raison de l'importance de la liaison de l'atorvastatine aux protéines plasmatiques, l'hémodialyse ne devrait pas significativement augmenter la clairance de l'atorvastatine.

#### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

##### Infections et infestation

**Fréquent :** nasopharyngite.

##### Affections hématologiques et du système lymphatique

**Rare :** thrombocytopénie.

##### Affections du système immunitaire

**Fréquent :** réactions allergiques. **Très rare :** anaphylaxie.

##### Troubles du métabolisme et de la nutrition

**Fréquent :** hyperglycémie. **Peu fréquent :** hypoglycémie, prise de poids, anorexie.

##### Affections psychiatriques

**Peu fréquent :** cauchemars, insomnie.

##### Affections du système nerveux

**Fréquent :** céphalées. **Peu fréquent :** vertiges, paresthésies, hypoesthésie, dysgueusie, amnésie. **Rare :** neuropathie périphérique.

##### Affections oculaires

**Peu fréquent :** vision floue. **Rare :** troubles visuels.

##### Affections de l'oreille et du labyrinthe

**Peu fréquent :** acouphènes. **Très rare :** perte d'audition.

##### Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales

**Fréquent :** douleur pharyngolaryngée, épistaxis.

##### Affections gastro-intestinales

**Fréquent :** constipation, flatulences, dyspepsie, nausées, diarrhée. **Peu fréquent :** vomissements, douleurs abdominales hautes et basses, éructation, pancréatite.

##### Affections hépatobiliaires

**Peu fréquent :** hépatite. **Rare :** cholestase. **Très rare :** insuffisance hépatique.

##### Affections de la peau et du tissu sous-cutané

**Peu fréquent :** urticaire, éruption cutanée, prurit, alopecie. **Rare :** œdème angioneurotique, dermatose bulleuse dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell.

##### Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif

**Fréquent :** myalgies, arthralgies, douleurs des extrémités, spasmes musculaires, gonflement des articulations, douleur dorsale. **Peu fréquent :** douleur cervicale, fatigue musculaire.

##### Rare :

myopathie, myosite, rhabdomyolyse, tendinopathie, parfois compliquée d'une rupture. **Fréquence indéterminée :** myopathie necrotisante à médiation auto-immune.

##### Affections des organes de reproduction et du sein

**Très rare :** gynécomastie.

##### Troubles généraux et anomalies au site d'administration

**Peu fréquent :** malaise, asthénie, douleur thoracique, œdème périphérique, fatigue, pyrexie.

**Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.**

#### 5. COMMENT CONSERVER TORVA ?

A conserver à une température inférieure à 30°C. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le conditionnement.

Ne jetez aucun médicament à l'égout avec les déchets ménagers. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribuent à protéger l'environnement.

#### 6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

**Composition qualitative et quantitative en substance (s) active (s) et en excipients :**

TORVA 10 mg, comprimés pelliculés :

Atorvastatine de calcium ..... 10,00 mg

Les autres composants sont : Carbonate de calcium, Cellulose microcristalline, Lactose monohydraté, Croscarmellose sodique, Hydroxypropyl Cellulose, Stéarate de magnésium, Hydroxypropyl Méthyl Cellulose type 2910, Dioxyde de titane, Propylène glycol 400.

#### Excipient à effet noté :

LACTOSE.

**Forme pharmaceutique et présentation :** Comprimés pelliculés, boîte de 15 et de 30.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 09/09/2020.

Tableau A Liste I.

Fabriquée par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA

Z.I.2 Tit Mellil - Casablanca -

Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.

Jordanie

PRLTOR01 V01

snep 09/20

# KALIEFF®

Bicarbonate de potassium

## PRESENTATIONS

Boîte de 18 comprimés effervescents.

Boîte de 36 comprimés effervescents.

## COMPOSITION

Bicarbonate de potassium .....  
(correspondant à 14 mmol de potassium)

Excipients qs un comprimé effervescent

## PROPRIETES

Le potassium est le principal cation intracellulaire. Il est un déterminant de l'osmolarité des liquides corporels.

De plus, le potassium est un co-facteur de nombreux processus

Les états de déplétion potassique doivent être traités du fait de leurs conséquences neuromusculaires essentiellement, auxquels ils exposent.

## INDICATIONS

L'administration du bicarbonate de potassium est indiquée dans les états de déplétion potassique sans alcalose, ou en cas de déficit potassique, ou avec acidose métabolique déclarée concomitante.

- Pertes gastro-intestinales importantes (diarrhées, vomissements)
- Abus de laxatifs
- Traitement par les inhibiteurs de l'anhydrase carbonique
- Traitement par les diurétiques thiazidiques
- Traitement par les corticoïdes
- Pyelonephrite chronique
- Acidose tubulaire.

## POSOLOGIE

Il importe, dans la prescription, de tenir compte de la quantité de potassium dans la préparation et non du dosage en sel de potassium.

A titre indicatif, les doses proposées sont :

- Dans le traitement préventif : 30 à 50 mmol de potassium/jour
- KALIEFF, lors des traitements digitaliques ou salidiurétiques.
- Dans le traitement curatif d'un déficit potassique avéré : 70 à 100 mmol (en moyenne 80 mmol) de potassium/jour, soit 6 comprimés de KALIEFF, répartis en plusieurs prises.
- La voie orale est possible dans la kaliopénie modérée lorsqu'il n'existe pas de troubles digestifs (vomissements) ou de la fonction rénale.

Chez le nourrisson et l'enfant du 1<sup>er</sup> âge, la posologie est de 1 mmol / kg / jour répartie en 2 à 4 prises

## CONTRE INDICATIONS :

Hyperkaliémie ou toute situation pouvant entraîner une hyperkaliémie :

- Insuffisance rénale
- syndrome addisonien
- Myotonie congénitale -

Traitement concomitant par épargneur de potassium

PPV 28DH40  
EXP 09/2026  
LOT 24028 4

PPV 28DH40  
EXP 09/2026  
LOT 28015 3

PPV 28DH40  
EXP 12/2026  
LOT 20017 1

PPV 28DH40  
EXP 09/2026  
LOT 24028 4

PPV 28DH40  
EXP 12/2026  
LOT 20017 1

# **Lasilix® 40 mg** **Lasilix® 20 mg/2 ml**

*Furosémide*

## **Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant d**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.  
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute  
votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le  
d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à tout

## **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

### **Composition**

**LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide .....

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

**LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

## **Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

## **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

## **ATTENTION !**

**Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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

LOT : 22E012  
PER.: 07 2026

LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



LOT : 22E012  
PER.: 07 2026

LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



LOT : 22E012  
PER.: 07 2026

LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# VASTAREL® 80

Gélule à libération prolongée

Dichlorhydrate de

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique à tout effet indésirable, même s'il semble mineur.

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée ?
3. Comment prendre VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE VASTAREL 80 MG, GÉLULE À LIBÉRATION PROLONGÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament est préconisé chez l'adulte en association à d'autres médicaments, dans le traitement de l'angine de poitrine (douleur de la poitrine due à une maladie coronarienne).

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VASTAREL 80 MG, GÉLULE À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

**Ne prenez jamais VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée :**

- Si vous êtes allergique à la triméthazoline ou à l'un des autres composants de ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une maladie de Parkinson : maladie du cerveau affectant les mouvements (tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trahir les pieds).
- Si vous avez des problèmes rénaux graves.

## Avertissement et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée.

Ce médicament n'est pas un traitement curatif d'une crise d'angine de poitrine, ni un traitement initial de la crise d'angine de poitrine instable. Ce n'est pas un traitement de l'infarctus du myocarde.

En cas de survenue d'une crise d'angine de poitrine, prévenez votre médecin. Des examens pourront vous être demandés et le traitement sera éventuellement modifié.

Ce médicament peut induire ou aggraver des symptômes tels que tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trahir les pieds, surtout chez les personnes âgées, qu'il convient de rechercher et de signaler à votre médecin, qui pourra réévaluer votre traitement.

Ce médicament est généralement déconseillé pendant l'allaitement.

Des chutes peuvent survenir à la suite d'une baisse de la tension artérielle ou d'un trouble de l'équilibre (voir description des effets indésirables).

## Sportifs

Ce médicament contient une substance active pouvant provoquer une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

## Enfants et adolescents

VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée ne doit pas être administré aux enfants âgés de moins de 18 ans.

## Autres médicaments et VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée

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

## VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée avec des aliments et boissons

Sans objet.

## Grossesse et l'allaitement

### Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin.

### Allaitement

En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, VASTAREL ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

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

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament peut vous donner la sensation d'avoir la tête qui tourne et vous donner envie de dormir, ce qui peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

## VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée contient du sucre

Les patients ayant une intolérance héréditaire rare au fructose, une malabsorption du glucose-galactose et une insuffisance au sucrose-isomaltase ne doivent pas prendre ce médicament.

## 3. COMMENT PRENDRE VASTAREL 80 MG, GÉLULE À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

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

## Posologie

La dose recommandée de VASTAREL 80 mg, est d'une gélule une fois par jour lors du petit déjeuner.

Si vous avez des problèmes rénaux ou que vous êtes âgés de plus de 75 ans, votre médecin peut ajuster la posologie recommandée.

## Durée du traitement

DANS TOUTS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

## Si vous avez pris plus de VASTAREL

n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée, ne prenez pas la dose oubliée.

Si vous arrêtez de prendre VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée :

Votre médecin vous indiquera combien de temps durera votre traitement. Continuez avec votre médecin avant d'arrêter le médicament.

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

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, VASTAREL 80 mg, peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants ont été décrits :

### Fréquent (survenant chez moins d'1 patient sur 10) :

Sensations vertigineuses, maux de tête, douleur abdominale, diarrhée, digestion difficile, sensation d'être malade, vomissement, éruption cutanée, démangeaison, urticaire et sensation de fatigue.

### Rare (survenant chez moins d'1 patient sur 1000) :

Battements rapides ou irréguliers du cœur (appelés également palpitations), battements cardiaques extra-systoliques, accélération des battements du cœur, chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de sensation vertigineuse (tête qui tourne) ou évanouissement, malaise (en général vous ne vous sentez pas bien), chute, rougeurs brusques du visage.

### Indéterminé (la fréquence ne peut être déterminée à partir des données disponibles) :

Symptômes extrapyramidaux (mouvements inhabituels incluant tremblement des mains et des doigts, déformation des mouvements du corps, démarche en traînant des pieds, raideur des bras et des jambes) habituellement réversibles à l'arrêt du traitement.

Troubles du sommeil (difficulté à s'endormir, somnolence), sensation de tête qui tourne (vertige), constipation, importante rougeur se généralisant à tout le corps avec des pustules, gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge pouvant provoquer des difficultés pour avaler ou respirer.

Diminution importante du nombre de cellules sanguines de la lignée blanche pouvant provoquer le plus souvent des infections, diminution du nombre de plaquettes dans le sang pouvant augmenter le risque de saignement ou d'échymoses.

Maladie du foie (nausées, vomissement, perte d'appétit, sensation de malaise, fièvre, démangeaison, jaunissement de la peau et des yeux, selles de couleur claire, urine de couleur sombre).

## Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5. COMMENT CONSERVER VASTAREL 80 MG, GÉLULE À LIBÉRATION PROLONGÉE ?

TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Conditions de stockage : en dessous de 30°C.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

## 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

**Que contient VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée**

• La substance active est :


Dichlorhydrate de triméthazoline.....80,00 mg

Pour une gélule.

• Les autres composants sont :

Billes de sucre contenant du sucrose et de l'amidon de maïs, hypromellose, éthylcellulose, acétylsalicylate de tributyle, stéarate de magnésium.

Qu'est-ce que VASTAREL 80 mg, gélule à libération prolongée ?

Ce médicament se présente sous forme d'une gélule à libération prolongée avec un corps blanc et une tête rouge orangé avec le logo Servier  imprimé en blanc dessus.

Les gélules sont disponibles dans des blisters en polyamide-aluminium-PVC.

Boîte de 30 gélules.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : novembre 2021

Conditions de prescription et de délivrance : liste I (tableau A).



**Nom et adresse du titulaire de l'AMM au Maroc**  
**SERVIER MAROC**  
 Imm. ZEVACO, lot FATH 4  
 Bd. Abdelhadi BOUTALEB (Ex Rte d'Azzemmour)  
 20180 - Casablanca Maroc

# Juvaton

## COMPOSITION POUR UNE AMPOULE :

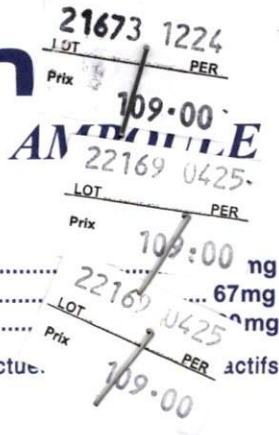
PANAX GINSENG C.A MEYER.....  
Extrait de Maté.....  
Extrait de Guarana.....

Ginseng tonus est un tonifiant physique et intellectuel.  
naturels pour lutter contre les baisses de formes.

## PROPRIÉTÉS :

- Propriétés stimulantes
- Tonifiant physique et intellectuel
- Contribue à réduire la fatigue

INGRÉDIENTS : Eau purifié; sirop de fructose; jus d'orange concentré; extrait de Guarana (1,3%); extrait de Ginseng (0,9%); extrait de Maté (0,7%); arôme naturel d'orange ; arôme naturel de citron.



# Cordarone® 200 mg

Chlorhydrate d'amiodarone



Comprimé sécable

SANOFI

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.**

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, 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.

## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
7. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

## **ANTIARYTHMIQUE CLASSE III**

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

2. **QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?**

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé**

## **sécable :**

- Si vous êtes allergique
- Si vous êtes allergique (active) ou à l'un des contenus dans Cordarone, trouvez la liste des rubriques 6.
- Si vous souffrez (maladie de la
- Si vous présentez un rythme et/ou d
- cardiaque.
- Si votre rythme
- Si vous êtes en
- Si vous allaitez
- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec Cordarone n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Prise d'autres médicaments »).

## **Faites attention avec CORDARONE 200 mg, comprimé sécable**

### **Avertissements et précautions**

N'interrompez jamais ce traitement sans l'avis de votre médecin.

### **Chez l'enfant :**

La tolérance et l'efficacité de ce médicament ne sont pas connues.

### **Si vous êtes porteur d'un stimulateur cardiaque (pacemaker) ou d'un défibrillateur cardiaque implantable :**

Vous devrez faire vérifier par votre médecin son bon fonctionnement avant et à plusieurs reprises après le début du traitement, ainsi que lors de toute modification de la posologie.

### **Pendant le traitement :**

#### **Prévenez votre médecin :**

- Si votre rythme cardiaque est à nouveau trop rapide ou anormalement lent,
- Si vous vous sentez anormalement essoufflé,
- Si vous avez des difficultés à respirer,
- Si vous présentez une toux sèche, isolée ou associée à une altération de votre état de santé,
- Si vous avez de la fièvre, ou êtes fatigué, de façon inexpliquée, ou prolongée,
- Si vous avez la diarrhée,

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.

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

#### 1. QU'EST-CE QUE BISOCARD®, COMPRIMÉ PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

##### Classe pharmacothérapeutique :

La substance active de BISOCARD® est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

##### Indications thérapeutiques :

Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable avec réduction de la fonction ventriculaire systolique gauche en complément des inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et des diurétiques, et éventuellement, des digitaux.

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BISOCARD®, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

##### Contre-indications :

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants
- asthme ou problèmes respiratoires chroniques sévères • troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu • phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale • acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

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

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

Faites attention avec BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ; il/elle pourra décider des mesures de précaution particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents) : • diabète • jeûne strict • certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de Prinzmetal) • problèmes rénaux ou hépatiques • troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique • asthme ou problèmes respiratoires chroniques moins sévères • antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis) • tumeur de la glande surrénale (phéochromocytome) • troubles thyroïdiens.

#### INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

irégulières ou anormales ou • les bêtabloquants en application locale (comme le timolol en goutte oculaire pour le traitement du glaucome) • certains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie d'Alzheimer ou pour traiter le glaucome (parasymphatomimétiques de type tacrine ou carbacol) ou certains médicaments utilisés dans le traitement des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de type isoprenaline et dobutamine) • les antidiabétiques, notamment l'insuline • les anesthésiques (hors d'interventions chirurgicales, par exemple) • la digitale, utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque • les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) utilisés pour traiter l'arthrite, les douleurs ou les inflammations (ibuprofène ou diclofénac par exemple) • tout médicament susceptible de faire baisser la pression artérielle, qu'il s'agisse d'un effet recherché ou indésirable, comme les antihypertenseurs, certains médicaments contre la dépression (antidépresseurs tricycliques tels l'imipramine ou amitriptyline), certains médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie ou employés au cours de l'anesthésie (barbituriques tels que phénobarbital) ou certains médicaments contre la maladie mentale caractérisée par une perte de contact avec la réalité (phénothiazines tels que la lévomépromazine) • la méfloquine, utilisée pour la prévention ou le traitement du paludisme • les traitements contre la dépression appelés inhibiteurs de la monoamine-oxydase (sauf les IMAO-B) tels que la moclobémide.

#### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

L'utilisation de BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant la grossesse pourrait nuire à l'enfant à naître. Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être. Il/elle avisera si vous pouvez prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant votre grossesse.

On ignore si le bisoprolol passe dans le lait maternel humain. Par conséquent, l'allaitement n'est pas recommandé pendant le traitement par BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable.

#### Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

La capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines peut être altérée sous traitement par bisoprolol. Il convient d'être particulièrement attentif en début de traitement, en cas de modification de posologie ainsi

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à qu'en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un mentionné dans cette notice, parlez en à votre médecin ou à votre pharmacien.



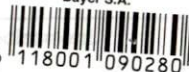
# CARDIOASPIRINE®

## 100 mg, comprimés gastro-r

Cardioaspirine 100 mg/30cps  
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



Cardioaspirine 100 mg/30cps  
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



Cardioaspirine 100 mg/30cps  
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



### Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?