

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 canaux, 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 canaux.

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.

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5123 Société : 157366

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : FATHI DOINE Chama

Date de naissance : 1946

Adresse : T. Anouadit

Tél. : 0662497026 Total des frais engagés :Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 

Date de consultation : 09/02/2025

Nom et prénom du malade : FATHI DOINE Chama Age :

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

Nature de la maladie : HTA

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 :/...../.....

Signature de l'adhérent(e) :


Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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.

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
27/02/23	Check		3000dh	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	27.2.23	16847.0

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	27/02/23	Echodoppler	3000dh

AUXILIAIRES MEDICAUX

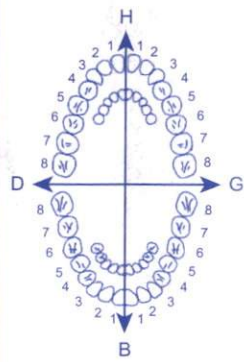
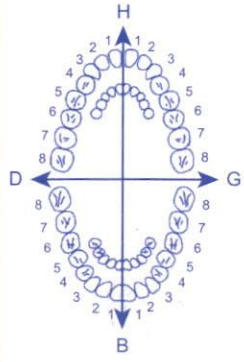
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT

EC 10N



Centre Cardiologique
Interventionnel

ZOUBIDI MOHAMED ZINABIDIN

Professeur Agrégé

ORDONNANCE

Date : 27/02/2023

Fatheadline Chaux

1/ Cardiospore S.V. 1 - 0 - 0
20900 x4 S.V.
2/ Aprovasc 300/10 1 - 0 - 0
88-10 x6 S.V.
3/ Cardior 20 1 - 0 - 1
106.70 x3 S.V.
4/ Toruo 20 0 - 0 - 1

x 4uon

PHARMACIE ROUDANI

Mme LEBRAE Khadija Ep MIKOU

26, Bd Brahim Roudani Vers Mly Youssef

Maarif - Casablanca

Tél : 05 22 27 23 86 / 05 22 27 12 34

ZOUBIDI Mohamed Zinabdin
Professeur Agrégé Cardiologie
Interventionnelle
67, Rond point de Marseille Oasis
Casablanca - Tél : 05 22 25 51 35

Centre Cardiologique Interventionnel

67, Rond point de Marseille, Oasis - Casablanca - Tél. : +212 5 22 25 51 35 - GSM. : +212 6 69 58 10 81 / 6 53 73 19 51

E-Mail : mz_zoubidi@yahoo.fr / mz_zoubidi@centrecardiologie.com / www.centrecardiologie.com



Centre Cardiologique
Interventionnel

ZOUBIDI MOHAMED ZINABIDIN
Professeur Agrégé
Coronarographie - Angioplastie - Stimulation Cardiaque

Casablanca 27/02/2025

Date :

Mme FATHEDDINE CHAMA.

COMPTE RENDU D'ECHOCARDIOGRAPHIE

En mode bidimensionnel

- Les valves mitrale, aortique, pulmonaire, et tricuspide sont de structure et de cinétique normales.
- Le ventricule gauche est de contractilité globale et segmentaire normale
- Les cavités droites ne sont pas dilates.
- Il n'y a pas de défaut au niveau du septum inter-auriculaire
- Pas d'épanchement péricardique
- Il n'y a pas thrombose intracavitaire

Au doppler :

- Il n'y a pas d'hypertension artérielle pulmonaire
- Le flux mitral est normal

CONCLUSION

Echo-doppler cardiaque normal.

Signature PR ZOUBIDI MOHAMED

ZOUBIDI ZINABIDIN
Pl. Agrégé - Cardiologie Interventionnelle
67, Rond point de Marseille Oasis
Casablanca - Tél. : +212 5 22 25 51 35
Mob. : +212 6 59 58 10 81

Centre Cardiologique Interventionnel

67, Rond point de Marseille, Oasis - Casablanca - Tél. : +212 5 22 25 51 35 - GSM. : +212 6 59 58 10 81 / 6 53 73 19 51
E-Mail : mz_zoubidi@yahoo.fr / mz_zoubidi@centrecardiologie.com / www.centrecardiologie.com



Centre Cardiologique
Interventionnel

ZOUBIDI MOHAMÉD ZINABIDIN
Professeur Agrégé
Coronarographie - Angioplastie - Stimulation Cardiaque

CASABLANCA, le 27/02/2023

Mme FATHEDDINE CHAMA.

FACTURE N° 180/2023

CONSULTATION + ECG	300.00DH
ECHODOPPLER CARDIAQUE	800.00DH

ARRETEE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE
MILLE CENT DIRHAMS.

Dr. ZOUBIDI ZINABIDIN Moham
Pl. Agrégé - Cardiologie Interventionnelle
67, Rond point de Marseille Oasis
Casablanca - Tél. : +212 5 22 25 51 35
Mob. : +212 5 43 58 10 81

Centre Cardiologique Interventionnel

67, Rond point de Marseille, Oasis - Casablanca - Tél. : +212 5 22 25 51 35 - GSM. : +212 6 69 58 10 81 / 6 53 73 19 51
E-Mail : mz_zoubidi@yahoo.fr / mz_zoubidi@centrecardiologie.com / www.centrecardiologie.com

TORVA[®] 20 mg, comprimé pelliculé
Atorvastatine de calcium
Boîte de 15 et 30

TORVA[®] 20 mg ○

30 Comprimés Pelliculés



notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous, en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.

plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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 remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien

Il l'utilise ?
avant de prendre TORVA?

CAS EST-IL UTILISÉ ?

statins, inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA05

CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TORVA, comprimés pelliculés ?

liée à la substance active ou à l'un des excipients.

ayant des élévations persistantes et inexpliquées des transaminases sériques supérieures à trois fois la limite supérieure de la normale.

âge de procréer et n'utilisant pas de méthode contraceptive fiable.

si l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Effets indésirables :

l'augmentation du taux sérique des transaminases

muscles et entraîner des myalgies, des myosites et des myopathies qui peuvent évoluer vers une rhabdomyolyse ou insuffisance rénale.

ment dans les situations suivantes :

antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires héréditaires ; Antécédents de toxicité musculaire lors d'un traitement par une statine ou

alcoolique et/ou de consommation excessive d'alcool ; Chez les patients âgés (> 70 ans), la nécessité de ces mesures doit être évaluée, en fonction de

sant à une rhabdomyolyse ; populations particulières incluant les polymorphismes génétiques.

nt des antécédents d'AVC hémorragique d'infarctus lacunaire.

il peut entraîner des effets indésirables chez les personnes souffrant d'une galactosémie ou du syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou d'un

dose dans la dose maximale journalière du médicament dépasse 5 g/jour : en tenir compte dans la ration journalière.

re pharmacien en cas d'apparition d'un symptôme pendant le traitement.

de rhabdomyolyse en cas d'association avec :

les transporteurs protéiques (colosporine, tétracycline, claritromycine, délaviridine, stripentol, kétoconazole, voriconazole, itraconazole, posaconazole,

quant ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, etc). Risque de myopathie en cas d'association avec le gemfibrozil et les autres fibrates, le

l'ézétimibe, le télaprévir, ou l'association tipranavir/ritonavir. Association interdite avec l'acide fusidique.

grossesse

graves, les femmes traitées par TORVA ne doivent pas allaiter leur nourrisson. L'atorvastatine est contre-indiquée pendant l'allaitement.

en évidence sur la fertilité.

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

ction des taux initiaux de LDL-cholestérol, de l'objectif thérapeutique et de la réponse au traitement du patient.

sur. L'adaptation posologique devra être effectuée en respectant un intervalle minimum de 4 semaines. La posologie maximale est de 80 mg

rale. 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.

ch de votre médecin.

n n'existe pas de traitement spécifique d'un surdosage à l'atorvastatine. En cas de surdosage, le traitement doit être symptomatique et

mes en œuvre selon les besoins. La fonction hépatique et les taux des CPK doivent être contrôlés. En raison de l'importance de la

Thermolysée ne devrait pas significativement augmenter la clairance de l'atorvastatine.

EFFETS EVENTUELS ?

lymphatique

: anaphylaxie.

on

: hypoglycémie, prise de poids, anorexie.

LOT : 2062
PER : 08/24
PPV : 106,70 DH

Cardioaspirine 100 mg 30cps

Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



Attections de

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

Affections oculaires

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

Affections de l'oreille et du larynx

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

Affections respiratoires, thoraciques et médianales

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, acropécie. **Rare :** œdème angioneurotique, dermatose bulleuse dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lye

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

Rare : myopathie, myosite, rhabdomyolyse, tendinite, parfois compliquée d'une rupture. **Fréquence indéterminée :** myopathie nécrosante 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 ?

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

extérieur après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jeter 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) actives (s) et en excipients :

TORVA 20 mg, comprimés pelliculés :

Atorvastatine de calcium.....20,00 mg

Les autres composants sont : Carbonate de calcium, Cellulose microcristalline, Lactose monohydraté, Croscarmellose sodique, Hydroxypropyl Cellulose, Stéarate de magnésium, Hydroxypropyl

Méthyl Cellulose type 2912, Dioxyde de titane, Polypropylène glycol 400.

Excipient à effet notoire : 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.

Fabriqué par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA

Z.I.12 Tit Mellil - Casablanca -

Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.

Jordanie

PRLTOR02 V01

Stamp 09/20

CARDINOR® 6,25 & 25 mg comprimés sécables (Carvédilol)

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'information 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 maladie.

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné ou à votre pharmacien.

LOT : 210052
UT AV : 01/2024
PPV : 95,00DH

10, 30 et 60
10, 30 et 60

mg CARDINOR® 25 mg

mg/Comprimé

CARDINOR® 25 mg

30 comprimés sécables



6 118001 101337

type d'activité

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

4. Posologie

- POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRÉSCRIPTION MÉDICALE.

- Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

- Fréquence d'administration:

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure.

- Durée du traitement :

SE CONFORMER À LA PRÉSCRIPTION MÉDICALE.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).

• Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.

• Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).

• Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.

• Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).

• Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker).

• Si votre cœur bat trop lentement.

• Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).

• Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).

• Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).

• En même temps que certains médicaments :

- la cimétidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),

- les antiarythmiques de la classe I (médicaments cardiaques).

6. Effets indésirables

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CARDINOR, comme tous les médicaments, peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas.

Les effets indésirables sont classés ci-dessous par fréquence (tous les effets indésirables sont classés ci-dessous par fréquence).

Tres fréquent (touche plus d'un patient sur 10) :

- étourdissement, maux de tête,
- insuffisance cardiaque,
- diminution de la tension artérielle,
- fatigue,

Fréquents (touche 1 à 10 patients sur 100) :

- bronchite, pneumonie, infection du nez et de la gorge,
- diminution du nombre de globule rouge dans le sang,
- prise de poids, augmentation du taux de cholestérol,
- taux de glucose dans le sang chez les patients diabétiques,
- dépression, trouble de l'humeur,
- modification de la vision, diminution du liquide dans les yeux,
- diminution du rythme cardiaque, gonflement de la face,
- importante dans le corps (rétention hydrique),
- sensation de vertige en position debout, perturbation de la température corporelle, troubles vasculaires périphériques, augmentation de la pression artérielle (hypertension),
- difficultés respiratoires, asthme,
- nausées, diarrhée, vomissements, ballonnements,
- extrémités douloureuses,
- insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale,
- circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale,
- Œdème, douleur,

Peu fréquent (touche 1 à 10 patients sur 1000) :

- trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse, perte de conscience brève,
- fourmillements dans certaines parties du corps,
- trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine,
- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation, prurit, éruption, urticaire, érythème, eczéma, dermatite, psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
- trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patients sur 10 000) :

- diminution du taux de plaquettes dans le sang,
- nez bouché,
- Troubles de la miction
- Très rare (touche moins d'un patient sur 10 000) :
- diminution du taux de globule blanc dans le sang,
- réaction allergique sévère,
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez les femmes,
- réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, syndrome de Lyell).

Déclaration des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables suspectés doit être faite à votre médecin ou à votre pharmacien. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque.

7. Mises en garde spéciales et précautions

Adressez vous à votre médecin ou votre pharmacien pour plus d'informations sur les effets indésirables et les précautions d'emploi.

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdème (rétention hydrique), de difficultés respiratoires sévères, d'augmentation du taux de globule blanc dans le sang.
- De diabète (ce médicament pouvant masquer le diabète).
- De maladie rénale,
- D'extrémités froides,
- De ralentissement du rythme cardiaque.
- Des réactions allergiques.
- D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).
- De phéochromocytome (atteinte d'une glande surrénale).
- De troubles thyroïdiens.
- De psoriasis (maladie de peau).
- D'antécédents de taux anormalement bas de coagulation sanguine. Si vous devez subir une intervention chirurgicale, informez votre médecin que vous prenez ce médicament.
- Des réactions cutanées.

Si vous portez des lentilles de contact, le traitement peut provoquer des larmes.

Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, consultez votre médecin avant de reprendre le traitement.

Si votre médecin vous a informé (e) d'une teneur élevée en sucre dans votre sang, contactez-le avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée en cas de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

utilisé pour traiter les troubles du rythme

imé sécale est susceptible d'avoir des effets
jet.
fréquence ;

orge, infection urinaire
sang,
rol dans le sang, augmentation ou diminution du
bétiques.

crystal (yeux secs), irritation des yeux,
certaines parties du corps, quantité d'eau trop

tions de la circulation périphérique (extrémités
ntation des crampes douloureuses, phénomène

s, douleurs abdominales,

nale chez les patients présentant un trouble de la
sous-jacente

ale, sensations anormales de picotements ou de

nitrine,
n de la peau, urticaire, démangeaisons, lésions
yeux,

me polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson,

après autorisation du médicament est importante.
bénéfice/risque du médicament.

Précautions d'emploi :

ien avant de prendre CARDINOR, comprimé

mes, de présence de liquide dans le ventre
ères (l'apparition de ces symptômes nécessite une
urvédiol ou de votre traitement diurétique),
s symptômes précoces d'une hypoglycémie aiguë).

(ine).
urrénale provoquant une hypertension artérielle

plaquettes (éléments du sang importants dans la
intervention chirurgicale, avertissez l'anesthésiste

ent par ce médicament peut diminuer la sécrétion
nt, avertissez votre médecin.

prance à certains sucre, comme le lactose et le
médicament.

chez les personnes souffrant d'une galactosémie ou
galactose ou d'un déficit en lactase.

8. Interactions

- Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

- Sauf avis contraire de votre médecin, n'utilisez pas CARDINOR avec :
- certains médicaments pour le cœur (les antagonistes du calcium),
- certains médicaments pour la tension artérielle élevée (les antihypertenseurs centraux),
- le fengolimod.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Interactions avec les aliments et boissons

Sans objet

- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives.

Sans objet

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement

Grossesse

Ce médicament ne doit être pris pendant la grossesse qu'après avis médical.
Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains effets du traitement se manifestent aussi chez le nouveau-né.

Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. En conséquence l'allaitement est déconseillé.
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament

Sportif

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.

10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines

Ne pas conduire de véhicule ni utiliser des machines en cas de fatigue, d'étourdissements ou symptômes analogues sous traitement par carvedilol. Il convient d'être particulièrement attentif en début de traitement, en cas de modification de posologie et/ou d'absorption d'alcool

11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de CARDINOR, comprimé sécale que vous n'auriez dû.
Prévenir immédiatement le médecin traitant.

12. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

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

Si vous arrêtez de prendre CARDINOR, comprimé sécale :

Ne jamais interrompre brutalement le traitement.

SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE

- Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A (Liste I)

- Précautions particulières de conservation

36 mois

A Conserver à température inférieure à 30°C et à l'abri de lumière et d'humidité.

Ne pas laisser à la portée et à la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Précautions particulières d'élimination des médicaments non utilisés ou des déchets provenant de ces médicaments :

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

- CONSEILS ET EDUCATION SANITAIRE :

Ceci est un médicament.

Un médicament n'est pas un produit comme les autres.

Il vous concerne, vous et votre santé.

Le médicament est un produit actif.

Une longue recherche a permis de découvrir son activité.

Mais, son absorption n'est pas toujours sans danger.

Il ne faut jamais abuser des médicaments.

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient.

Utiliser les médicaments prescrits comme vous le dit votre médecin.

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin.

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas.

Ne le reprenez pas de votre initiative.

Votre pharmacien connaît les médicaments / suivez ses conseils.

Il ne s'agit pas pour vous de prendre beaucoup de médicaments.

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin.



41, rue Mohamed Diouri 20 110 - Casablanca

- La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Mai 2017

CARDINOR® 6,25 & 25 mg comprimés sécables (Carvédilol)

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
En cas de doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT : 221190
EXP : 08/2025

COOPER PHARMA

PPV : 88,10 DH

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, cela pourrait lui être nocif.
Si vous remarquez un effet indésirable non prévu, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Boîtes de 10, 30 et 60 comprimés
Boîtes de 10, 30 et 60 comprimés

CARDINOR® 6,25 mg	CARDINOR® 25 mg
mg/Comprimé	
6,25 mg	25 mg
Dose microcristalline, Hypermellose faiblement hydrique, Silice colloïdale anhydre, Talc	
Comprimé sécable	

CARDINOR® 25 mg

30 comprimés sécables



6 118001 101337

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

4. Posologie

4.1 POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRÉSCRIPTION MÉDICALE.

- Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

- Fréquence d'administration :

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure.

- Durée du traitement :

SE CONFORMER À LA PRÉSCRIPTION MÉDICALE.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants :

• Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).

• Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.

• Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons broncho-pneumopathie chronique obstructive ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).

• Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.

• Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).

• Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker).

• Si votre cœur bat trop lentement.

• Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).

• Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).

• Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).

• En même temps que certains médicaments :

- la cimétidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),

- les antiarythmiques de la classe I (médicaments cardiaques).

6. Effets indésirables

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CARDINOR, peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sensible. Les effets indésirables sont classés ci-dessous.

Très fréquent (touche plus d'un patient sur 10) :

- étourdissement, maux de tête,
- insuffisance cardiaque,
- diminution de la tension artérielle,
- fatigue,

Fréquents (touche 1 à 10 patients sur 100) :

- bronchite, pneumonie, infection du nez et de la gorge,
- diminution du nombre de globules rouges dans le sang,
- prise de poids, augmentation du taux de cholestérol dans le sang chez les patients atteints de diabète,
- dépression, trouble de l'humeur,
- modification de la vision, diminution du liquide dans les yeux,
- diminution du rythme cardiaque, gonflement important dans le corps (rétention hydrique),
- sensation de vertige en position debout, pertes de connaissance, troubles vasculaires périphériques, augmentation de la transpiration,
- difficultés respiratoires, asthme,
- nausées, diarrhée, vomissements, ballonnements,
- extrémités douloureuses,
- insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale,
- circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale,
- Œdème, douleur,

Peu fréquent (touche 1 à 10 patients sur 1000) :

- trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse, perte de conscience brève,
- fourmillements dans certaines parties du corps,
- trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine,
- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation, éruption cutanée type psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
- trouble de l'érection,
- Rare (touche 1 à 10 patients sur 10 000) :
- diminution du taux de plaquettes dans le sang,
- nez bouché,
- Troubles de la miction.

Très rare (touche moins d'un patient sur 10 000) :

- diminution du taux de globules blancs dans le sang,
- réaction allergique sévère,
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez les femmes,
- réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, syndrome de Lyell).

Déclaration des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables suspectés de CARDINOR permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque.

7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Adressez vous à votre médecin ou votre pharmacien pour plus d'informations sur les effets indésirables et les précautions d'emploi.

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdème (rétention hydrique), de difficultés respiratoires sévères, d'adaptation par votre médecin de votre dose de médicament.
- De diabète (ce médicament pouvant masquer le diabète).
- De maladie rénale,
- D'extrémités froides,
- De ralentissement du rythme cardiaque.
- Des réactions allergiques.
- D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).
- De phéochromocytome (atteinte d'une glande surrénale sévère).
- De troubles thyroïdiens.
- De psoriasis (maladie de peau).
- D'antécédents de taux anormalement bas de coagulation sanguine. Si vous devez subir une intervention chirurgicale, vous devez subir une intervention avec précaution.
- Des réactions cutanées.

Si vous portez des lentilles de contact, le traitement de l'œil peut être perturbé.

Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, consultez votre médecin.

Si votre médecin vous a informé (e) d'une intolérance au lactose, contactez-le avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée en cas de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

utilisé pour traiter les troubles du rythme

primé sévère est susceptible d'avoir des effets
jet.

fréquence ;

urge, infection urinaire
ang.

rol dans le sang, augmentation ou diminution du
bélitiques.

crystal (yeux secs), irritation des yeux,
certaines parties du corps, quantité d'eau trop

tions de la circulation périphérique (extrémités
intation des crampes douloureuses, phénomène

s, douleurs abdominales,

male chez les patients présentant un trouble de la
sous-jacente

male, sensations anormales de picotements ou de

itirine,
de la peau, urticaire, démangeaisons, lésions
eux,

me polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson,

près autorisation du médicament est importante.
bénéfice/risque du médicament.

ticulaires d'emploi :

en avant de prendre CARDINOR, comprimé

mes, de présence de liquide dans le ventre
res (l'apparition de ces symptômes nécessite une
rvéidol ou de votre traitement diurétique),
symptômes précoces d'une hypoglycémie aiguë).

ne).
rénale provoquant une hypertension artérielle

laquettes (éléments du sang importants dans la
intervention chirurgicale, avertissez l'anesthésiste

ent par ce médicament peut diminuer la sécrétion

nt, avertissez votre médecin.

rance à certains sucre, comme le lactose et le
médicament.

ez les personnes souffrant d'une galactosémie ou
d'un déficit en lactase.

8. Interactions

- Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

- Sauf avis contraire de votre médecin, n'utilisez pas CARDINOR avec :

- certains médicaments pour le cœur (les antagonistes du calcium),

- certains médicaments pour la tension artérielle élevée (les antihypertenseurs centraux),

- le gingolmod.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Interactions avec les aliments et boissons

Sans objet

- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives.

Sans objet

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement

Grossesse

Ce médicament ne doit être pris pendant la grossesse qu'après avis médical.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains effets du traitement se manifestent aussi chez le nouveau-né.

Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. En conséquence l'allaitement est déconseillé.

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

Sportif

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.

10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines

Ne pas conduire de véhicule ni utiliser des machines en cas de fatigue, d'étourdissements ou symptômes analogues sous traitement par carvedilol. Il convient d'être particulièrement attentif en début de traitement, en cas de modification de posologie et/ou d'absorption d'alcool

11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de CARDINOR, comprimé sévère que vous n'auriez dû.

Prévenir immédiatement le médecin traitant.

12. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

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

Si vous arrêtez de prendre CARDINOR, comprimé sévère :

Ne jamais interrompre brutalement le traitement.

SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION MÉDICALE

- Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A (Liste I)

- Précautions particulières de conservation

36 mois

A conserver à température inférieure à 30°C et à l'abri de lumière et l'humidité.

Ne pas laisser à la portée et à la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Précautions particulières d'élimination des médicaments non utilisés ou des déchets provenant de ces médicaments :

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

- CONSEILS ET EDUCATION SANITAIRE :

Ceci est un médicament.

Un médicament n'est pas un produit comme les autres.

Il vous concerne, vous et votre santé.

Le médicament est un produit actif.

Une longue recherche a permis de découvrir son activité.

Mais, son absorption n'est pas toujours sans danger.

Il ne faut jamais abuser des médicaments.

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient.

Utiliser les médicaments prescrits comme vous le dit votre médecin.

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin.

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit,

ne l'interrompez pas,

Ne le reprenez pas de votre initiative.

Votre pharmacien connaît les médicaments / suivez ses conseils.

Il ne s'agit pas pour vous de prendre beaucoup de médicaments.

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin.



COOPER
PHARMA

41, rue Mohamed Diouri 20 110 - Casablanca

- La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Mai 2017

CARDINOR® 6,25 & 25 mg comprimés sécables (Carvédilol)

Veuillez lire attentivement l'insertion

CARDINOR® 25 mg

30 comprimés sécables



6 118001 101337

: 221189
: 08/2025

COOPER PHARMA
PPV : 88,10 DH

cette notice avant de prendre ce médicament.
besoin de la relecture, demandez plus d'information à votre

ent prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre,
cela pourrait lui être nocif.
ve ou si vous remarquez un effet indésirable non
votre médecin ou à votre pharmacien

les, boîtes de 10, 30 et 60
es, boîtes de 10, 30 et 60

CARDINOR® 6,25 mg	CARDINOR® 25 mg
mg/Comprimé	
6,25 mg	25 mg
Cellulose microcristalline, Hypromellose faiblement Oxyde de fer jaune. Silice colloïdale anhydre, Talc 1 Comprimé sécable	
DSE	
le type d'activité	

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque

4. Posologie

- POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

- Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

- Fréquence d'administration :

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure

- Durée du traitement :

SE CONFORMER À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

5. Contre-Indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons broncho-pneumopathie chronique obstructive ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).
- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.
- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker)
- Si votre cœur bat trop lentement
- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite)
- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère)
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique)
- En même temps que certains médicaments :
 - la cimétidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),

les antiarythmiques de la classe I (médicament cardiaque).

6. Effets indésirables

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CARDINOR, comporte des effets indésirables, bien que tous ne se manifestent pas chez tous les patients.

Les effets indésirables sont classés ci-dessous en fonction de leur fréquence.

Très fréquent (touche plus d'un patient sur 10) :

- étourdissement, maux de tête,
- insuffisance cardiaque,
- diminution de la tension artérielle,
- fatigue,

Fréquents (touche 1 à 10 patients sur 100) :

- bronchite, pneumonie, infection du nez et de la gorge,
- diminution du nombre de globules rouges dans le sang,
- prise de poids, augmentation du taux de cholestérol,
- augmentation du taux de glucose dans le sang chez les patients diabétiques,
- dépression, trouble de l'humeur,
- modification de la vision, diminution du liquide dans le cœur,
- diminution du rythme cardiaque, gonflement de la face,
- importante dans le corps (rétention hydrique),
- sensation de vertige en position debout, perturbation de la circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale,
- froids, troubles vasculaires périphériques, augmentation de la tension artérielle (hypertension),
- difficultés respiratoires, asthme,
- nausées, diarrhée, vomissements, ballonnement,
- extrémités douloureuses,
- insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale,
- circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale

(œdème, douleur,

Peu fréquent (touche 1 à 10 patients sur 1000) :

- trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse, perte de conscience brève,
- fourmillements dans certaines parties du corps,
- trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine,
- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation, éruption cutanée type psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
- trouble de l'érection

Rare (touche 1 à 10 patients sur 10 000) :

- diminution du taux de plaquettes dans le sang, augmentation du taux de cholestérol,
- nez bouché

Troubles de la miction

Très rare (touche moins d'un patient sur 10 000) :

- diminution du taux de globules blancs dans le sang,
- réaction allergique
- augmentation des enzymes hépatiques,
- intoxication urinaire chez les femmes,
- réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, syndrome de Lyell)

Déclaration des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables suspectés

Elle permet une surveillance continue du rapport

7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Adressez vous à votre médecin ou votre pharmacien

sécable en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdème (rétention hydrique), de difficulté respiratoire sévère,
- adaptation par votre médecin de votre dose de médicament,
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes),
- De maladie rénale,
- D'extrémités froides,
- De ralentissement du rythme cardiaque.
- Des réactions allergiques,
- D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine),
- De phéochromocytome (atteinte d'une glande surrénale),
- De troubles thyroïdiens,
- De psoriasis (maladie de peau),
- D'antécédents de taux anormalement bas de coagulation sanguine. Si vous devez subir une intervention chirurgicale, informez votre médecin.
- Des réactions cutanées

Si vous portez des lentilles de contact, le traitement peut provoquer des larmes.

Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant

Ce médicament contient du lactose

Si votre médecin vous a informé(e) d'une tolérance

saccharose, contactez-le avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes atteintes d'un syndrome de malabsorption du glucose et du fructose.

utilisé pour traiter les troubles du rythme

né sébacé est susceptible d'avoir des effets
t.
équence ;

ge, infection urinaire

g, dans le sang, augmentation ou diminution du
tiques.

ormal (yeux secs), irritation des yeux,
taines parties du corps, quantité d'eau trop

ns de la circulation périphérique (extrémités
ation des crampes douloureuses, phénomène

douleurs abdominales,

le chez les patients présentant un trouble de la
us-jacente

e, sensations anormales de picotements ou de

ine,
de la peau, urticaire, démangeaisons, lésions
ix,

polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson,

es autorisation du médicament est importante.
néfice/risque du médicament.

culières d'emploi :

avant de prendre CARDINOR, comprimé

s, de présence de liquide dans le ventre
s (l'apparition de ces symptômes nécessite une
diolol ou de votre traitement diurétique),
symptômes précoces d'une hypoglycémie aiguë).

énale provoquant une hypertension artérielle

quettes (éléments du sang importants dans la
ervention chirurgicale, avertissez l'anesthésiste

par ce médicament peut diminuer la sécrétion
avertissez votre médecin.

nce à certains sucre, comme le lactose et le
ament.
les personnes souffrant d'une galactosémie ou
ctose ou d'un déficit en lactase.

8. Interactions

- Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

- Sauf avis contraire de votre médecin, n'utilisez pas CARDINOR avec :
 - certains médicaments pour le cœur (les antagonistes du calcium),
 - certains médicaments pour la tension artérielle élevée (les antihypertenseurs centraux),
 - le fengimod.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Interactions avec les aliments et boissons

Sans objet

- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives.

Sans objet

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement

Grossesse

Ce médicament ne doit être pris pendant la grossesse qu'après avis médical.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains effets du traitement se manifestent aussi chez le nouveau-né.

Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. En conséquence l'allaitement est déconseillé.

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

Sportif

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.

10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines

Ne pas conduire de véhicule ni utiliser des machines en cas de fatigue, d'étourdissements ou symptômes analogues sous traitement par carvedilol. Il convient d'être particulièrement attentif en début de traitement, en cas de modification de posologie et/ou d'absorption d'alcool

11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de CARDINOR, comprimé sébacé que vous n'auriez dû.

Prévenir immédiatement le médecin traitant.

12. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

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

Si vous arrêtez de prendre CARDINOR, comprimé sébacé :

Ne jamais interrompre brutalement le traitement.

SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE

- Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A (Liste I)

- Précautions particulières de conservation

36 mois

A conserver à température inférieure à 30°C et à l'abri de lumière et l'humidité.

Ne pas laisser à la portée et à la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Précautions particulières d'élimination des médicaments non utilisés ou des déchets provenant de ces médicaments :

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

- CONSEILS ET EDUCATION SANITAIRE :

Ceci est un médicament.

Un médicament n'est pas un produit comme les autres.

Il vous concerne, vous et votre santé.

Le médicament est un produit actif.

Une longue recherche a permis de découvrir son activité.

Mais, son absorption n'est pas toujours sans danger.

Il ne faut jamais abuser des médicaments.

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient.

Utiliser les médicaments prescrits comme vous le dit votre médecin.

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin.

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas,

Ne le reprenez pas de votre initiative.

Votre pharmacien connaît les médicaments / suivez ses conseils.

Il ne s'agit pas pour vous de prendre beaucoup de médicaments.

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin.



41, rue Mohamed Diouri 20 110 - Casablanca

- La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Mai 2017

CARDINOR® 6,25 & 25 mg comprimés sécables (Carvédilol)

CARDINOR® 25 mg

30 comprimés sécables



LOT : 230061
EXP : 01/2026
PPV : 88.10DH

ette notice avant de prendre ce médicament.
soin de la lire.
avez un doute, demandez plus d'information à votre
prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre,
la pourrait lui être nocif.
ou si vous remarquez un effet indésirable non
tre médecin ou à votre pharmacien

10 boîtes de 10, 30 et 60
10 boîtes de 10, 30 et 60

CARDINOR® 25 mg
comprimé
25 mg
lalline, Hypromellose faiblement purifié, stéarate de magnésium ...q.s.p 1 Comprimé sécable

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Alpha et bêta bloquant

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque

4. Posologie

POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

Fréquence d'administration :

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure

Durée du traitement :

SE CONFORMER À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).
- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.
- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker).
- Si votre cœur bat trop lentement.
- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).
- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère)
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique)
- En même temps que certains médicaments :
 - la cimétidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),

les antiarythmiques de la classe I (médicament cardiaque).

6. Effets indésirables

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CARDINOR, peut avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sensible. Les effets indésirables sont classés ci-dessous par fréquence (touche plus d'un patient sur 10) :

- étourdissement, maux de tête,
- insuffisance cardiaque,
- diminution de la tension artérielle,
- fatigue,
- Fréquents (touche 1 à 10 patients sur 100) :
 - bronchite, pneumonie, infection du nez et de la gorge,
 - diminution du nombre de globules rouges dans le sang,
 - prise de poids, augmentation du taux de cholestérol,
 - taux de glucose dans le sang chez les patients diabétiques,
 - dépression, trouble de l'humeur,
 - modification de la vision, diminution du liquide lacrymal,
 - diminution du rythme cardiaque, gonflement de la face,
 - importante dans le corps (rétention hydrique),
 - sensation de vertige en position debout, perturbations de l'équilibre,
 - froides, troubles vasculaires périphériques, augmentation de Raynaud),
 - difficultés respiratoires, asthme,
 - nausées, diarrhée, vomissements, ballonnements,
 - extrémités douloureuses,
 - insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale,
 - circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale sévère,
 - Œdème, douleur,

Peu fréquent (touche 1 à 10 patients sur 1000) :

- trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse, perte de conscience brutale,
- fourmillements dans certaines parties du corps,
- trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine,
- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation cutanée type psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
- trouble de l'érection
- Rare (touche 1 à 10 patients sur 10 000) :
 - diminution du taux de plaquettes dans le sang,
 - nez bouché
 - Troubles de la miction
 - Très rare (touche moins d'un patient sur 10 000) :
 - diminution du taux de globules blancs dans le sang,
 - réaction allergique
 - augmentation des enzymes hépatiques,
 - incontinence urinaire chez les femmes
 - réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, syndrome de Lyell).

Déclaration des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables suspectés après utilisation de ce médicament permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Adressez vous à votre médecin ou votre pharmacien pour plus d'informations.

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdème (rétention hydrique), de difficulté respiratoire sévère, d'adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol.
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes).
- De maladie rénale,
- D'extrémités froides,
- De ralentissement du rythme cardiaque.
- Des réactions allergiques.
- D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).
- De phéochromocytome (atteinte d'une glande surrénale).
- De troubles thyroïdiens.
- De psoriasis (maladie de peau).
- D'antécédents de taux anormalement bas de plaquettes (anémie sanguine). Si vous devez subir une intervention, consultez votre médecin.
- Des réactions cutanées
- Si vous portez des lentilles de contact, le traitement doit être interrompu.
- Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, consultez votre médecin.
- Si votre médecin vous a informé (e) d'une intolérance au lactose, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes souffrant de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

utilisé pour traiter les troubles du rythme

imé sécale est susceptible d'avoir des effets
jet.

fréquence ;

orge, infection urinaire

ang.
rol dans le sang, augmentation ou diminution du
bétiques.

rymal (yeux secs), irritation des yeux,
certaines parties du corps, quantité d'eau trop

ions de la circulation périphérique (extrémités
ntation des crampes douloureuses, phénomène

, douleurs abdominales,

hale chez les patients présentant un trouble de la
sous-jacente

ale, sensations anormales de picotements ou de

trine,
de la peau, urticaire, démangeaisons, lésions
eux,

ne polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson,

près autorisation du médicament est importante.
néfite/risque du médicament.

culières d'emploi :

en avant de prendre CARDINOR, comprimé

nes, de présence de liquide dans le ventre
res (l'apparition de ces symptômes nécessite une
védiol ou de votre traitement diurétique),
symptômes précoces d'une hypoglycémie aiguë).

he).
rénale provoquant une hypertension artérielle

laquettes (éléments du sang importants dans la
intervention chirurgicale, avertissez l'anesthésiste

nt par ce médicament peut diminuer la sécrétion

it, avertissez votre médecin.

ance à certains sucre, comme le lactose et le
médicament.

ez les personnes souffrant d'une galactosémie ou
alactose ou d'un déficit en lactase.

8. Interactions

- Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

- Sauf avis contraire de votre médecin, n'utilisez pas CARDINOR avec :
- certains médicaments pour le cœur (les antagonistes du calcium),
- certains médicaments pour la tension artérielle élevée (les antihypertenseurs centraux),
- le fentanyl.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Interactions avec les aliments et boissons

Sans objet

- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives.

Sans objet

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement

Grossesse

Ce médicament ne doit être pris pendant la grossesse qu'après avis médical.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains effets du traitement se manifestent aussi chez le nouveau-né.

Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. En conséquence l'allaitement est déconseillé.

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

Sportif

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.

10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines

Ne pas conduire de véhicule ni utiliser des machines en cas de fatigue, d'étourdissements ou symptômes analogues sous traitement par carvedilol. Il convient d'être particulièrement attentif en début de traitement, en cas de modification de posologie et/ou d'absorption d'alcool

11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de CARDINOR, comprimé sécale que vous n'auriez dû.

Prévenir immédiatement le médecin traitant.

12. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

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

Si vous arrêtez de prendre CARDINOR, comprimé sécale :

Ne jamais interrompre brutalement le traitement.

SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRÉSCRIPTION MÉDICALE

- Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A (Liste I)

- Précautions particulières de conservation

36 mois

A Conserver à température inférieure à 30°C et à l'abri de lumière et d'humidité.

Ne pas laisser à la portée et à la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Précautions particulières d'élimination des médicaments non utilisés ou des déchets provenant de ces médicaments :

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

- CONSEILS ET EDUCATION SANITAIRE :

Ceci est un médicament.

Un médicament n'est pas un produit comme les autres.

Il vous concerne, vous et votre santé.

Le médicament est un produit actif.

Une longue recherche a permis de découvrir son activité.

Mais, son absorption n'est pas toujours sans danger.

Il ne faut jamais abuser des médicaments.

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient.

Utiliser les médicaments prescrits comme vous le dit votre médecin.

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin.

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas.

Ne le reprenez pas de votre initiative.

Votre pharmacien connaît les médicaments / suivez ses conseils.

Il ne s'agit pas pour vous de prendre beaucoup de médicaments.

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin.



41, rue Mohamed Diouri 20 110 - Casablanca

- La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Mai 2017

CARDINOR® 6,25 & 25 mg comprimés sécables (Carvédilol)

LOT : 221189
EXP : 08/2025
PP

COOPER PHARMA
PPV : 88,10 DH

CARDINOR® 25 mg

30 comprimés sécables



6 118001 101337

notice avant de prendre ce médicament.
de la reire
iz un doute, demandez plus d'information à votre

escri. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre,
aurait pu être nocif.
vous remarquez un effet indésirable non
nédecin ou à votre pharmacien

illes de 10, 30 et 60
des de 10, 30 et 60

25 mg	CARDINOR® 25 mg
mg/Comprimé	
mg	25 mg
se microcristalline, Hypromellose faiblement le de fer jaune. Silice colloïdale anhydre, Talc imprimé sécable	

2. Classe pharmacologique thérapeutique ou le type d'activité

Alpha et bêtabloquant

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque

4. Posologie

- POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

- Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

- Fréquence d'administration:

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure

- Durée du traitement :

SE CONFORMER À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).
- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.
- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, saut si vous avez un pacemaker).
- Si votre cœur bat trop lentement.
- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).
- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).
- En même temps que certains médicaments :
- la cimétidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),

les antiarythmiques de la classe I (médicaments cardiaques).

6. Effets indésirables

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CARDINOR, comme les autres médicaments, peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas. Les effets indésirables sont classés ci-dessous par fréquence (touche plus d'un patient sur 10) :

- étourdissement, maux de tête,
- insuffisance cardiaque,
- diminution de la tension artérielle,
- fatigue,
- Fréquents (touche 1 à 10 patients sur 100) :
• bronchite, pneumonie, infection du nez et de la gorge,
• diminution du nombre de globules rouges dans le sang,
• prise de poids, augmentation du taux de cholestérol,
• augmentation du taux de glucose dans le sang chez les patients diabétiques,
• dépression, trouble de l'humeur,
• modification de la vision, diminution du liquide lacrymal,
• diminution du rythme cardiaque, gonflement de la face,
• importante dans le corps (rétention hydrique),
• sensation de vertige en position debout, vertiges, frissons, troubles vasculaires périphériques, augmentation de Raynaud),
• difficultés respiratoires, asthme,
• nausées, diarrhée, vomissements, ballonnement abdominal,
• extrémités douloureuses,
• insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale (rétention sanguine et/ou une insuffisance rénale),
• Œdème, douleur,
Peu fréquent (touche 1 à 10 patients sur 1000) :
• trouble du sommeil,
• sensation vertigineuse, perte de conscience brève, troubles de la conscience, troubles du corps,
• trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine,
• réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation, éruption cutanée type psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
• trouble de l'érection
Rare (touche 1 à 10 patients sur 10 000) :
• diminution du taux de plaquettes dans le sang,
• nez bouché
• Troubles de la miction
Très rare (touche moins d'un patient sur 10 000) :
• diminution du taux de globules blancs dans le sang,
• réaction allergique,
• augmentation des enzymes hépatiques,
• incontinence urinaire chez les femmes
• réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, syndrome de Lyell).

Déclaration des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables suspectés d'être liés à ce médicament permet une surveillance continue du rapport

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien pour plus d'informations sur les effets indésirables et les précautions à prendre en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdème (rétention hydrique), de difficulté respiratoire sévère, adaptation par votre médecin de votre dose de médicament.
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes).
- De maladie rénale,
- D'extrémités froides,
- De ralentissement du rythme cardiaque.
- Des réactions allergiques.
- D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).
- De phéochromocytome (atteinte d'une glande surrénale).
- De troubles thyroïdiens.
- De psoriasis (maladie de peau).
- D'antécédents de taux anormalement bas de prothrombine (coagulation sanguine). Si vous devez subir une intervention chirurgicale, consultez votre médecin.
- Des réactions cutanées.
- Si vous portez des lentilles de contact, le traitement peut provoquer des larmes.
- Si vous avez mal toléré le médicament auparavant, consultez votre médecin.
- Ce médicament contient du lactose.
- Si votre médecin vous a informé (e) d'une intolérance au lactose, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes atteintes d'un syndrome de malabsorption du glucose et du

utilisé pour traiter les troubles du rythme

primé sécale est susceptible d'avoir des effets

jet.

fréquence ;

prige, infection urinaire

ang.
rol dans le sang, augmentation ou diminution du

betiques.
rymal (yeux secs), irritation des yeux,
certaines parties du corps, quantité d'eau trop

tions de la circulation périphérique (extrémités
intation des crampes douloureuses, phénomène

s, douleurs abdominales,

hale chez les patients présentant un trouble de la
sous-jacente

ale, sensations anormales de picotements ou de

trine,
de la peau, urticaire, démangeaisons, lésions
eux,

ne polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson,

près autorisation du médicament est importante.
bénéfice/risque du médicament.

iculaires d'emploi :

en avant de prendre CARDINOR, comprimé

nes, de présence de liquide dans le ventre
res (l'apparition de ces symptômes nécessite une
védiol ou de votre traitement diurétique),
symptômes précoces d'une hypoglycémie aiguë).

ne).
rénale provoquant une hypertension artérielle

laquettes (éléments du sang importants dans la
intervention chirurgicale, avertissez l'anesthésiste

nt par ce médicament peut diminuer la sécrétion
t, avertissez votre médecin.

ance à certains sucre, comme le lactose et le
liment.

z personnes souffrant d'une galactosémie ou
déficit en lactase.

8. Interactions

- Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

- Sauf avis contraire de votre médecin, n'utilisez pas CARDINOR avec :

- certains médicaments pour le cœur (les antagonistes du calcium),

- certains médicaments pour la tension artérielle élevée (les antihypertenseurs centraux),

- le fentanyl.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu

sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

- interactions avec les aliments et boissons

Sans objet

- interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives.

Sans objet

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement

Grossesse

Ce médicament ne doit être pris pendant la grossesse qu'après avis médical.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est

nécessaire pendant quelques jours, car certains effets du traitement se manifestent aussi chez le

nouveau-né.

Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. En conséquence l'allaitement est déconseillé.

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

Sportif

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.

10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines

Ne pas conduire de véhicule ni utiliser des machines en cas de fatigue, d'étourdissements ou

symptômes analogues sous traitement par carvedilol. Il convient d'être particulièrement attentif en

début de traitement, en cas de modification de posologie et/ou d'absorption d'alcool

11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de CARDINOR, comprimé sécale que vous n'auriez dû.

Prévenir immédiatement le médecin traitant.

12. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

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

Si vous arrêtez de prendre CARDINOR, comprimé sécale :

Ne jamais interrompre brutalement le traitement.

SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MÉDICALE

- Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A (Liste I)

- Précautions particulières de conservation

36 mois

A Conserver à température inférieure à 30°C et à l'abri de lumière et l'humidité.

Ne pas laisser à la portée et à la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

Précautions particulières d'élimination des médicaments non utilisés ou des déchets

provenant de ces médicaments :

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

- CONSEILS ET EDUCATION SANITAIRE :

Ceci est un médicament.

Un médicament n'est pas un produit comme les autres.

Il vous concerne, vous et votre santé.

Le médicament est un produit actif.

Une longue recherche a permis de découvrir son activité.

Mais, son absorption n'est pas toujours sans danger.

Il ne faut jamais abuser des médicaments.

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient.

Utiliser les médicaments prescrits comme vous le dit votre médecin.

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin.

Exécutez exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit,

ne l'interrompez pas,

Ne le reprenez pas de votre initiative.

Votre pharmacien connaît les médicaments / suivez ses conseils.

Il ne s'agit pas pour vous de prendre beaucoup de médicaments.

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin.

 **COOPER**
PHARMA

41, rue Mohamed Diouri 20110 - Casablanca

- La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Mai 2017

CARDINOR® 6,25 & 25 mg comprimés sécables (Carvédilol)

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

LOT : 221188
EXP : 08/2025
PP

COOPER PHARMA
PPV : 88,10 DH

à relire
doute, demandez plus d'information à votre

Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre,
il lui être nocif.
Si remarquez un effet indésirable non
cin ou à votre pharmacien

de 10, 30 et 60
e 10, 30 et 60

CARDINOR® 25 mg

30 comprimés sécables



6 118001 101337

6,25 mg	CARDINOR® 25 mg
mg/Comprimé	
6,25 mg	25 mg
microcristalline, Hypromellose faiblement de fer Jaune. Silice colloïdale anhydre, Talc primé sécable	

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

Alpha et bêtabloquant

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque

4. Posologie

• POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

• Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

• Fréquence d'administration:

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure

• Durée du traitement :

SE CONFORMER À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).
- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.
- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker)
- Si votre cœur bat trop lentement
- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).
- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère)
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique)
- En même temps que certains médicaments :
 - la cimétidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),

les antiarythmiques de la classe I (médicament cardiaque).

6. Effets indésirables

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CARDINOR, comprimé sécable, bien que tout le monde n'y soit pas sensible, peut provoquer certains effets indésirables. Les effets indésirables sont classés ci-dessous par fréquence.

Très fréquent (touche plus d'un patient sur 10) :

- étourdissement, maux de tête,
- insuffisance cardiaque,
- diminution de la tension artérielle,
- fatigue,

Fréquents (touche 1 à 10 patients sur 100) :

- bronchite, pneumonie, infection du nez et de la gorge,
- diminution du nombre de globule rouge dans le sang,
- prise de poids, augmentation du taux de cholestérol,
- augmentation du glucose dans le sang chez les patients diabétiques,
- dépression, trouble de l'humeur,
- modification de la vision, diminution du liquide lacrymal,
- diminution du rythme cardiaque, gonflement de chevilles,
- importante dans le corps (rétention hydrique),
- sensation de vertige en position debout, perturbations de l'équilibre,
- frissons, troubles vasculaires périphériques, augmentation de la sensibilité au froid (phénomène de Raynaud),
- difficultés respiratoires, asthme,
- nausées, diarrhée, vomissements, ballonnement,
- extrémités douloureuses,
- insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale,
- circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale (Œdème, douleur,

Peu fréquent (touche 1 à 10 patients sur 1000) :

- trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse, perte de conscience brutale,
- maux de tête, maux de gorge, maux de gorge,
- troubles de la conduction cardiaque, angine de poitrine,
- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation cutanée type psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
- trouble de l'érection

Rare (touche 1 à 10 patients sur 10 000) :

- diminution du taux de plaquettes dans le sang, nez bouché
- Troubles de la miction

Très rare (touche moins d'un patient sur 10 000)

- diminution du taux de globule blanc dans le sang, réaction allergique
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez les femmes
- réactions cutanées sévères (par exemple érythème multiforme, syndrome de Lyell),

Déclaration des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables suspectés a été mise en place. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières

Adressez vous à votre médecin ou votre pharmacien en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdème (rétention hydrique), de difficulté respiratoire sévère, adaptation par votre médecin de votre dose de médicament.
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes).
- De maladie rénale,
- D'extrémités froides,
- De ralentissement du rythme cardiaque.
- Des réactions allergiques.
- D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).
- De phéochromocytome (atteinte d'une glande surrénale).
- De troubles thyroïdiens.
- De psoriasis (maladie de peau).
- D'antécédents de taux anormalement bas de prothrombine (coagulation sanguine). Si vous devez subir une intervention, vous devez prévenir votre médecin.
- Des réactions cutanées
- Si vous portez des lentilles de contact, le traitement doit être interrompu.
- Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant. Ce médicament contient du lactose.
- Si votre médecin vous a informé (e) d'une teneur élevée en sucre (diabète). Avant de prendre ce médicament, contactez-le.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes souffrant de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebaâ Casablanca
APROVASC 300mg/10mg B28

Cp Pel

PPV : 209,00 DH



Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebaâ Casablanca
APROVASC 300mg /10mg B28

Cp Pel

PPV : 209,00DH



Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebaâ Casablanca
APROVASC 300mg /10mg B28

Cp Pel

PPV : 209,00DH



Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebaâ Casablanca
APROVASC 300mg /10mg B28

Cp Pel

PPV : 209,00DH

