

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

M23-008154

158225

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3189 Société : par couv
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : IBRAHIM MBARK
 Date de naissance :
 Adresse :
 Tél. : 066 8320114 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : / /
 Nom et prénom du malade : Age :
 Lien de parenté : ☒ Je-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie :
 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) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie M23-0008154

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :
 Nom de l'adhérent(e) :
 Total des frais engagés :
 Date de dépôt :

[illegible][illegible][illegible][illegible]

VOLET ADHERENT

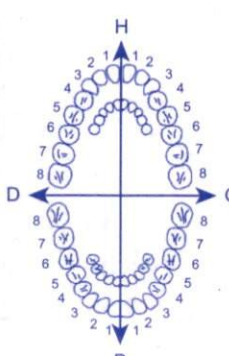
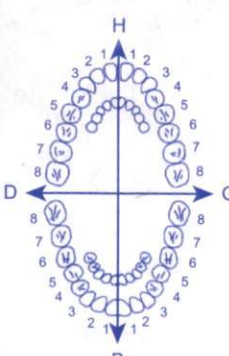
*** Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.**

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

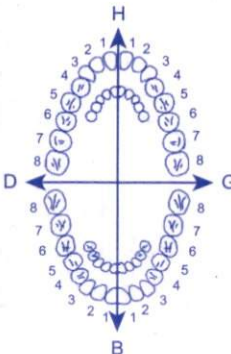
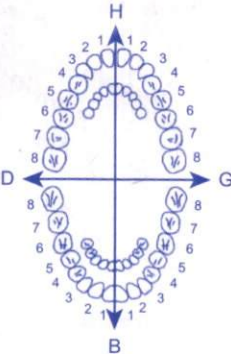
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				Coefficient DES TRAVAUX <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"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <th>D</th> <th>G</th> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <th colspan="2">B</th> </tr> </tbody> </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] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															


VISA ET CACHET DU PRACTICIEN ATTESTANT LE DEVIS

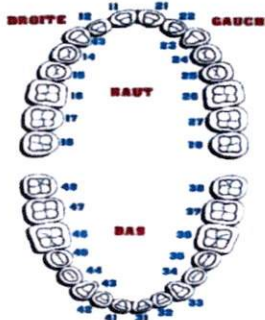

VISA ET CACHET DU PRACTICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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

SOINS DENTAIRES		Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient		
					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 CCOEFFICIENT MASTICATOIRE				
		<div><div>H</div><div><div>2553341221433552</div><div>0000000000000000</div></div><div>D<div>0000000000000000</div>3553341111433553G</div><div>B</div></div>			COEFFICIENT DES TRAVAUX	<input type="text"/>
		[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS	<input type="text"/>
					DATE DU DEVIS	<input type="text"/>
			DATE DE L'EXECUTION	<input type="text"/>		

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

 MUPRAS Mutuelle de Prévoyance & d'Actions Sociales de Royal Air Maroc		FEUILLE DE SOIN N° W		DATE DE DEPOT	
A REMPLIR PAR L'ADHERENT					
NOM & Prénom : IDRISSI MBARK		Téléphone : 06.68.32.01.14			
Fonction : retraité		Matricule : 3189		Mail :	
A REMPLIR PAR LE MEDECIN TRAITANT					
NOM & Prénom du patient : Idrissi Mbark		Age : 1951		Date de la première visite :	
Nature de la maladie : HTA		Adhèrent <input checked="" type="radio"/> Conjoint <input type="radio"/> Enfant <input type="radio"/>			
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances :					
INP : 041194655					
RELEVÉ DES FRAIS & HONORAIRES DU MEDECIN					
Dates des actes : 16-03-23		Nature des actes : C		Montant détaillé des Honoraires : 75900	
EXECUTION DES ORDONNANCES					
Dates : 16/03/2023		Montant de la facture : 340,50			
Dates : 16/03/2023		Montant : 69,100			
ANALYSES - RADIOGRAPHIES					
Dates :		Désignation des Coefficients :		Montant détaillé des Honoraires :	
AUXILIAIRES MEDICAUX					
Dates :		Nombre :			
		AM PC IM IV			
		Montant détaillé des Honoraires :			

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES																
Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins. Veuillez fournir une facture 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												
				Montant des soins :												
				Début d'exécution :												
				Fin d'exécution :												
O.D.F. Prothèses dentaires	Détermination du coefficient masticatoire			Coefficient des travaux												
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>D 00000000</td> <td>00000000</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	D 00000000	00000000	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Montant des soins :
	H															
	25533412	21433552														
	D 00000000	00000000														
	00000000	00000000														
35533411	11433553															
B																
(Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession			Date du devis :													
			Fin de l'exécution :													
VOILET ADHERENT																
NOM du Patient :			DECLARATION N° :													
			W													
MATRICULE N° :	Date de Dépôt :	Montant engagé :	Nbre de pièces Jointes :													
Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle			Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois													

KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient

des informations importantes pour vous.
Gardez cette notice. Vous pourrez y retourner votre médecin ou votre pharmacien. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Les personnes atteintes de votre maladie sont identiques aux vôtres. Parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien, si vous ne seriez pas mentionné dans ce

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg SACHETS UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE LA

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, est indiqué pour le traitement d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques, ou de la coronaropathie.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres médicaments.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS IMPORTANTES À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg SACHETS ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg SACHETS si :

- si vous êtes allergique à la salicylate ou à l'aspirine ou à l'un des composants contenus dans KARDEGIC 160 mg SACHETS, dans la rubrique 4.
- si vous êtes allergique (hypersensibilité) aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).
- si vous êtes enceinte, à partir du 6^{ème} mois de grossesse.

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

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

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

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

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

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

Précautions d'emploi :

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin si :

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

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

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Contre-indications :

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

• si vous avez des rénaux abnormaux.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

contient pas d'acide acétylsalicylique.

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

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

• si vous avez des rénaux abnormaux.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

contient pas d'acide acétylsalicylique.

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

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

• si vous avez des rénaux abnormaux.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

contient pas d'acide acétylsalicylique.

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

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

• si vous avez des rénaux abnormaux.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

contient pas d'acide acétylsalicylique.

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

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

prise de ce médicament est interrompue. Avant la prise de ce médicament, prévenez votre médecin.

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

Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :
L'aspirine peut interagir avec d'autres médicaments. Informez votre médecin ou votre pharmacien de tous les médicaments que vous prenez, y compris les médicaments que vous avez pris récemment ou que vous allez prendre.

• si vous prenez KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec d'autres médicaments, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

• si vous prenez KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec d'autres médicaments, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

• si vous prenez KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec d'autres médicaments, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

• si vous prenez KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec d'autres médicaments, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

• si vous prenez KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec d'autres médicaments, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

• si vous prenez KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec d'autres médicaments, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

• si vous prenez KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec d'autres médicaments, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

• si vous prenez KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec d'autres médicaments, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

• si vous prenez KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec d'autres médicaments, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

• si vous prenez KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec d'autres médicaments, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

• si vous prenez KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec d'autres médicaments, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

• si vous prenez KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec d'autres médicaments, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

• si vous prenez KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec d'autres médicaments, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

• si vous prenez KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec d'autres médicaments, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

• si vous prenez KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec d'autres médicaments, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

• si vous prenez KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec d'autres médicaments, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

• si vous prenez KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, avec d'autres médicaments, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg,

comprimé sécable

Encadré
Veuillez
avant de
elle con
importa

- Garde
besoin
- Si vous
interro
pharm
- Ce mé

Titulaire de
l'Autorisation
de mise sur le
marché au Maroc:
Laboratoires
Pfizer S.A.
km 0,500, Route de
Qualidia
BP 35, 24 000
El Jadida, Maroc

Fabriqué par :
PIRAMAL HEALTHCARE
UK LIMITED
WHALTON ROAD - MORPETH
NORTHUMBERLAND
NE61 3YA
ROYAUME UNI
ou

DELPHARM EVREUX
5 RUE DU GUESCLIN
27000 EVREUX
FRANCE

ALDACTONE 50^{mg}

P.P.V: 56,80 DH



6 118001 170029

LOT: B29019
EXP: 01.2024

personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ALDACTONE, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre

les médicaments suivants :
médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que l'amiloride, le canrénoate de potassium, l'éplérénone, le triamtérene ou le potassium), médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus), médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II),

- une somnolence,
- des troubles des règles chez la femme.
- une impuissance chez l'homme.
- un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps.
- une éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).
- une éruption cutanée.
- une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).
- un mauvais fonctionnement des reins

one

nir :
S

t mais
IS.

JRS

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg,

comprimé sécable

Encadré
Veuillez
avant de
elle con
importa

- Gardez le médicament à l'abri de la lumière, à température ambiante (entre 15°C et 25°C).
- Si vous avez des questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre pharmacien.
- Ce médicament est un médicament de prescription. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché au Maroc:
Laboratoires Pfizer S.A.
km 0,500, Route de Qualidia
BP 35, 24 000 El Jadida, Maroc

Fabriqué par :
PIRAMAL HEALTHCARE
UK LIMITED
WHALTON ROAD - MORPETH
NORTHUMBERLAND
NE61 3YA
ROYAUME UNI

DELPHARM EVREUX
5 RUE DU GUESCLIN
27000 EVREUX
FRANCE

ALDACTONE 50^{mg}

P.P.V: 56,80 DH



6 118001 170029

LOT: B29019
EXP: 01.2024

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ALDACTONE, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre

les médicaments suivants :
médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que l'amiloride, le canrénoate de potassium, l'éplérénone, le triamtérene ou le potassium), médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus), médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II),

- une somnolence,
- des troubles des règles chez la femme,
- une impuissance chez l'homme,
- un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps,
- une éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations),
- une éruption cutanée,
- une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau),
- un mauvais fonctionnement des reins,

one

nir :
S

t mais
IS.

JRS

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg,

comprimé sécable

Encadré
Veuillez
avant de
elle con
importa

- Gardez le médicament à l'abri de la lumière, à température ambiante (entre 15°C et 25°C).
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.
- Ce médicament est un médicament à usage oral.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché au Maroc:
Laboratoires Pfizer S.A.
km 0,500, Route de Qualidia
BP 35, 24 000 El Jadida, Maroc

Fabriqué par :
PIRAMAL HEALTHCARE
UK LIMITED
WHALTON ROAD - MORPETH
NORTHUMBERLAND
NE61 3YA
ROYAUME UNI

DELPHARM EVREUX
5 RUE DU GUESCLIN
27000 EVREUX
FRANCE

ALDACTONE 50^{mg}

P.P.V: 56,80 DH



6 118001 170029

LOT: B29019
EXP: 01.2024

one

nir:
S

t mais
IS.

JRS

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ALDACTONE, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre

les médicaments suivants :
médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que l'amiloride, le canrénoate de potassium, l'éplérénone, le triamtérene ou le potassium), médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus), médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II),

- une somnolence,
- des troubles des règles chez la femme.
- une impuissance chez l'homme.
- un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps.
- une éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).
- une éruption cutanée.
- une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).
- un mauvais fonctionnement des reins

CARDIX®

Carvédilol

COMPOSITION:



PHARMACEUTICAL INSTITUTE

LOT: 205
PER: OCT 2025
PPV: 41 OH 90

28 Comprimés

Carvédilol

CARDIX® 6,25mg

COMPOSITION
Carvédilol (DCI)
Excipients q.s.p.
Contient du lactose

6,25 mg 1 comprimé
1 قرص

يحتوي على اللعنة

مصرعات في كل

كارفيديلول 6,25

القرص

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

مجموع

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

AMM N°: 362/160MP/21/NRO

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا

28 قرصا



RANSIMVA® 20 et 40 mg

Comprimés pelliculés, Simvastatine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si 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 votre pharmacien.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase (statins).

La substance active contenue dans RANSIMVA est la simvastatine, médicament utilisé pour diminuer les taux du cholestérol total, de « mauvais » cholestérol (LDL-cholestérol) et augmenter les taux du « bon » cholestérol (HDL-cholestérol).

(LDL-cholestérol) : le cholestérol sanguin. Le LDL-cholestérol est surnommé le « mauvais » cholestérol car il contribue à l'augmentation du risque de maladies cardiovasculaires. Les triglycérides sont également concernés. Vous devez donc surveiller votre cholestérol et les triglycérides. RANSIMVA vous aide à réduire ces niveaux.

RANSIMVA® 20 mg
Boîte de 30 comprimés pelliculés
Voie orale

LOT 219113
EXP 09/24

6 118000 380146

Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements. Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). RANSIMVA peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RANSIMVA®, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais RANSIMVA®, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la simvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques,
- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez,
- Si vous prenez un (des) médicament(s) avec un ou plus d'un des principes actifs suivants :

- de l'itraconazole, du kétoconazole, du posaconazole ou du voriconazole (utilisés dans le traitement de certaines infections fongiques),
- de l'érythromycine, de la clarithromycine ou de la tétracycline (utilisées dans le traitement des infections),
- des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, ritonavir et saquinavir (inhibiteurs de protéase du VIH utilisés dans le traitement des infections par le VIH),
- du bopéridone ou du télaprévir (utilisés dans le traitement des infections induites par le virus de l'hépatite C),
- de la néfazodone (utilisée dans le traitement de la dépression),
- du cobistat,
- du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol),
- de la ciclosporine (utilisée chez les patients transplantés),
- du danazol (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus).

Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, un médicament appelé acide fusidique (un médicament pour les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association d'acide fusidique et de RANSIMVA peut entraîner des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse). Ne dépassez pas la dose de RANSIMVA si vous prenez du lométapide (utilisé pour traiter une maladie génétique grave et rare, liée au cholestérol).

• de la rifampicine (utilisée pour traiter la tuberculose).

Vous devez également prévenir le médecin qui vous prescrit un nouveau médicament que vous prenez RANSIMVA.

Précautions d'emploi avec des aliments et boissons

Une ou plusieurs substances qui peuvent modifier la façon dont les médicaments, dont RANSIMVA, sont consommés.

Si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte, si vous découvrez que vous êtes enceinte (A, arrêtez de le prendre immédiatement et consultez votre médecin), si vous allaitez, car on ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel.

Consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout autre médicament.

RANSIMVA® 20 mg
Boîte de 30 comprimés pelliculés
Voie orale

LOT 219113
EXP 09/24

20 mg

30 Comprimés pelliculés
Voie orale

Si vous ne pouvez pas ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximale de 80 mg/jour. **Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.**

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains médicaments listés ci-dessus, ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et à fort risque de problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour à prendre en prise unique le soir. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

Mode d'administration

Prenez RANSIMVA le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments. Continuez à prendre RANSIMVA, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit RANSIMVA avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant un chélateur de l'acide biliaire, vous devez prendre RANSIMVA au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de l'acide biliaire.

Si vous avez pris plus de RANSIMVA, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre RANSIMVA, comprimé pelliculé

Ne prenez pas de dose double pour compenser le comprimé que vous avez oublié de prendre. Prenez simplement votre traitement habituel comme prévu le jour suivant.

Si vous arrêtez de prendre RANSIMVA, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou votre pharmacien car votre taux de cholestérol pourrait augmenter de nouveau.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Les termes suivants sont utilisés pour décrire la fréquence à laquelle les effets indésirables ont été rapportés :

- Rare (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000),
- Très rare (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000),
- Indéterminée (fréquence ne peut être estimée à partir des données disponibles).

Les effets indésirables graves suivants ont été rapportés rarement :

Si l'un de ces effets graves survient, arrêtez de prendre le médicament et consultez votre médecin immédiatement ou rendez-vous au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

• Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou crampes

OSMOSINE®

Hydroxyde de Magnésium

Composition :

Composition pour 5 ml :

Hydroxyde de magnésium

Excipients : sorbitol, arôme
zoate de propyle sodé, eau

Titulaire et fabricant :

Laboratoires SPIMACO MAROC

Qu'est ce qu'OSMOSINE®

OSMOSINE®, est présent

contient une cuillère qui p

OSMOSINE, est un médicament

d'acide dans l'estomac).

OSMOSINE, est indiqué

Avant de prendre OSMOSINE®

Ne prenez pas ce médicament

- Si vous êtes allergique

- Si vous souffrez d'une

- Si vous présentez n'in

intestinale, tels que de

douloureux, nausées, vom

Mises en garde et précautions

Atteintes rénales (même

réalisé en cas de déshydratation

Consultez votre médecin

Si les symptômes s'aggravent

consultez votre médecin.

Grossesse :

Consultez votre médecin

Important pour la femme

Si vous êtes enceinte ou

médicament.

La consommation de médicament

pour l'embryon et doit être

OSMOSINE®

Hydroxyde de Magnésium

Traitement symptomatique
de la constipation

OSMOSINE®

Hydroxyde de Magnésium

Flacon de 260 ml



6 118000 210054

AMM N 05 DMP/21/NRQ

260 ml

**Suspension
Voie Orale**

PPV
34DH00

..... 1 g

sodé, parahydroxyben-

..... qsp

er.

on de 260 ml. La bouteille

acide (neutralise l'excès

stipation

tion ou d'inflammation

es, ventre gonflé ou

ontrôle spécial doit être

indique une hémorragie.

traitement, consultez

ament.

avant de prendre ce

reuse pour le fœtus et

Imodium® 2 mg, gélule

Chlorhydrate de loperamide

Veillez lire attentivement cette notice 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 pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur nuire.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable ou votre pharmacien, effectuez un test de tolérance avant de prendre ce médicament.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que IMODIUM 2 mg, gélule et à quoi sert-il ?
2. Quelles sont les informations à connaître sur IMODIUM 2 mg, gélule ?
3. Comment prendre IMODIUM 2 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver IMODIUM 2 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE IMODIUM 2 mg, gélule ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTI-DIARRHÉE. IMODIUM 2 mg, gélule est un médicament qui agit sur le transit intestinal. Il est indiqué dans le traitement symptomatique des diarrées chroniques de l'adulte et de l'enfant de plus de 6 ans. Il est important pendant le traitement de bien surveiller les mesures diététiques (voir sous-rubrique 6. « Précautions d'emploi »).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS IMPORTANTES ?

PRENDRE IMODIUM 2 mg, gélule ?

Ne prenez jamais IMODIUM 2 mg, gélule si vous êtes allergique au chlorhydrate de loperamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- si du sang est présent dans vos selles et/ou
- si vous êtes atteint d'une maladie chronique, notamment au cours des poussées aiguës (maladie inflammatoire de l'intestin avec ou sans fièvre)
- si vous souffrez d'inflammation de l'intestin suite à l'utilisation d'antibiotiques (colite pseudomembraneuse)
- si vous souffrez d'une inflammation de l'intestin (entérocolite bactérienne).
- si l'enfant à traiter est âgé de moins de 6 ans.

Ce médicament ne doit pas être utilisé lors du transit intestinal doit être évité.

Le traitement doit être interrompu en cas de distension abdominale ou d'occlusion intestinale. EN CAS DE DOUTE, VOUS DEVEZ CONSULTER VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Avertissements et précautions

Ne prenez ce produit que pour l'usage prévu (voir rubrique 1) et ne prenez jamais plus que la dose recommandée (voir rubrique 3). Des graves problèmes cardiaques (comme un rythme cardiaque rapide ou irrégulier) ont été observés chez certains patients qui ont pris trop de loperamide.

Faites attention avec IMODIUM 2 mg, gélule :

• Vous devez arrêter le traitement et consulter rapidement votre médecin dans les cas suivants :

- si vous ne notez pas d'amélioration au bout de 2 jours de traitement
- dans le cas d'une diarrhée aiguë,

ou de vomissement pendant le traitement, ou de glaires dans les selles.

consultez rapidement votre médecin en cas de langue sèche. En effet, ces signes de déshydratation, c'est à dire de perte importante d'eau. Votre médecin jugera alors de la nécessité d'une hydratation qui pourra se faire par voie orale ou par voie intraveineuse.

Virus de l'immunodéficience Humaine (VIH), traitement dès les 1ers signes de distension par un gonflement du ventre).

• une surveillance médicale étroite peut être recommandée (mauvais fonctionnement du foie),

• une surveillance médicale étroite peut être recommandée (mauvais fonctionnement du foie),

• des diététiques suivantes pendant le traitement : • boissons abondantes, salées ou sucrées, • aliments de liquide dues à la diarrhée (la ration eau de l'adulte est de 2 litres),

• pendant le temps de la diarrhée, • éviter et particulièrement le lait, les crudités, les plats épicés, ainsi que les aliments

grillés, le riz.

Il est déconseillé d'associer avec les patients atteints de galactose, un déficit en lactase de Lapp (malabsorption du glucose ou du galactose).

• l'association d'une intolérance à certains sucres, avec ce médicament.

IMODIUM 2 mg, gélule

• votre pharmacien vous indiquera la dose à prendre tout autre médicament, notamment : • l'association d'un traitement des infections

peut altérer le taux élevé de glucose dans le sang) • l'association notamment pour limiter la soif et la sensation de soif chez les patients souffrant de diabète insipide.

• si vous allez, si vous pensez être enceinte, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

• pendant la grossesse que sur le conseil de votre médecin. Si vous êtes enceinte pendant le traitement, votre médecin ou votre pharmacien peut juger de la nécessité d'arrêter le traitement.

• commandé en cas de traitement par ce médicament.

utilisation de machines

• sans avoir lu la notice. • parfois une somnolence, des sensations de fatigue. En raison de ces risques, la prudence est recommandée lors de la conduite de véhicules ou l'utilisation de machines.

• pendant du lactose.

IMODIUM 2 mg, gélule ?

• ce médicament en suivant exactement les indications. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien.

إيموديوم 2 ملغ عن طريق الفم - 20 كبسولة

احفظوا هذه النسخة الموصوفة
Respecter les doses prescrites
Uniquement sur ordonnance - Liste II

يصرف فقط بموجب وصفة طبية (اللائحة II)
...gélule(s) ... fois/jour
pendant ... jours

PER: 10 2027
LOT: 22E013

IMODIUM 2MG GELULE
20 Gél
P.P.V.: 300H50
11800001010845



IMODIUM +
GROSSESSE
= DANGER

Ne pas utiliser chez la femme enceinte, sauf en l'absence d'alternative thérapeutique.



Soyez prudent
Ne pas conduire
sans avoir lu la notice

Boîte de 7, 14 et 28

- 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

actions and
ation pend

بانتویر ازول 40مغ

عن طريق الفم

RAZON[®] 40 mg ○

28 Comprimés enrobés
gastro-résistants

rption de

قرصا ملبسا مقاوما
لعصارة المعدة

28

LOT : 625
PER : 09/25
PPV : 180,00 DH



6 118000 140849

en.

ation pendant la grossesse et l'allaitement

Doliprane Vitamine C®

Paracétamol 500 mg + Vitamine C 150 mg

Paracétamol = 150 mg, pour un comprimé effervescent.

US:

de 16.

RCE MEDICAMENT ?

ETIQUE.

Paracétamol et de la vitamine C.

fièvre, états grippaux, douleurs

POSOLOGIE

- **Enfant de 27 à 40 kg (environ 8 à 13 ans) :** 1 comprimé par prise, sans dépasser 4 comprimés par jour.
Respecter un minimum de 6 heures entre chaque prise.
- **Enfant de 41 à 50 kg (environ 12 à 15 ans) :** 1 comprimé par prise, sans dépasser 6 comprimés par jour.
- **Adulte :** 1 comprimé par prise, voire 2 si nécessaire, sans dépasser 6 comprimés par jour.
Respecter un minimum de 4 heures entre chaque prise.

..... comprimés/prise
..... fois/jour pendant jours

AMM N° 554/15 DMP/21/NRQ

Doliprane Vitamine C®

Paracétamol 500mg + Vitamine C 150mg

16 comprimés effervescents



6 118000 041252

دوليبران فيتامين س

بارا صيطامول 500 مغ + فيتامين س 150 مغ

الأوجاع والحمى

16 قرصا فوارا

بوتني
من السكر البارباتاس - السكر البني
من البشوش - ميني ميني

b

3. POUR LES ENFANTS
ONS DE PARACETAMOL :
MACIEN.
les en fonction du poids
il faut le peser afin de lui

30 mg/kg/jour, à répartir en
g/kg toutes les 4 heures.
ALE.

imé par prise, à renouveler
ar jour.
imé par prise, à renouveler
ar jour.

kg (à partir d'environ 15
uveller en cas de besoin au
saire de dépasser 3 g de
leurs plus intenses, et sur
à 4 g de paracétamol par

DUR, (en tenant compte de
e).

T ETRE ADMINISTRE
leur ou de fièvre :
ris la nuit, de

primé dans un grand verre

DE PRENDRE Doliprane

ticament si :
à l'un des constituants du

Doliprane Vitamine C®

Paracétamol 500 mg + Vitamine C 150 mg

Paracétamol = 150 mg, pour un comprimé effervescent.

US:

de 16.

RCE MEDICAMENT ?

ETIQUE.

Paracétamol et de la vitamine C.

fièvre, états grippaux, douleurs

POSOLOGIE

- **Enfant de 27 à 40 kg (environ 8 à 13 ans) :** 1 comprimé par prise, sans dépasser 4 comprimés par jour.
Respecter un minimum de 6 heures entre chaque prise.
- **Enfant de 41 à 50 kg (environ 12 à 15 ans) :** 1 comprimé par prise, sans dépasser 6 comprimés par jour.
- **Adulte :** 1 comprimé par prise, voire 2 si nécessaire, sans dépasser 6 comprimés par jour.
Respecter un minimum de 4 heures entre chaque prise.

..... comprimés/prise
..... fois/jour pendant jours

AMM N° 554/15 DMP/21/NRQ

Doliprane Vitamine C®

Paracétamol 500mg + Vitamine C 150mg

16 comprimés effervescents



6 118000 041252

دوليبران فيتامين س

بارا صيطامول 500 مغ + فيتامين س 150 مغ

الأوجاع والحمى

16 قرصا فوارا



بوتني
من السكر البارباتاس - السكر البني
من البشوش - ميني ميني

b



f) Liste des excipients dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients :

Saccharose.
Hydroxyde de sodium.
Parabène (parahydroxybenzoate et leurs esters).
Alcool.

4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

N'utilisez pas ce médicament chez l'enfant de moins de 15 ans.

a) Posologie :

RESERVE A L'ADULTE (plus de 15 ans).
- 1 cuillère à soupe matin, midi et soir, en dehors des repas, sans dépasser 3 cuillères à soupe par jour.
- 1 cuillère à soupe = 15 ml = 750 mg de carbocistéine.

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL PEUT NE PAS ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS.
- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

b) Mode et voie d'administration :

Voie orale.
Bien reboucher le flacon après usage.

c) Durée du traitement :

La durée de traitement doit être brève.
Ne pas dépasser 5 jours de traitement sans avis médical.

d) Conduite à tenir en cas de surdosage :

En cas de surdosage accidentel, ARRETEZ LE TRAITEMENT ET CONSULTEZ RAPIDEMENT VOTRE MEDECIN.

5. EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUT MEDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

Possibilité de troubles digestifs : douleurs d'estomac, nausées, diarrhées. Il est alors conseillé de réduire la posologie.

Possibilité de réactions cutanées allergiques telles que urticaire, démangeaison, éruption cutanée, gonflement du visage (angio-œdème). Quelques cas d'érythème pigmenté fixe (tache cutanée brune) ont été rapportés.

En raison de la présence de parahydroxybenzoate (esters), ce médicament peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

SIGNEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

6. CONSERVATION

a) Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

b) Précautions particulières de conservation :
A conserver à une température inférieure à 25°C.

7. DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Mars 2009.

Titulaire d'AMM au Maroc :

sanofi-aventis Maroc. Route de Rabat R.P.1, Aïn Sebaâ, Casablanca.

Lahten BOUCHAOUIR, Pharmacien Responsable.

Nom et adresse du fabricant :

Maphar. Km 10, Route côtière 111, QI-Zenata, Aïn Sebaâ, Casablanca.

Rhinathiol® 5% Adultes expectorant

Carbocistéine

sirop

SANOFI

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 d'autres questions, 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.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Dénomination :

RHINATHIOL 5% ADU

b) Composition :

CARBOCISTEINE

Excipients : saccharo-
parahydroxybenzoate
(E150), huile essentielle
aromatique, hydroxy
q.s.p 100 ml.

1 cuillère à soupe (15
carbocistéine, 6 g de
et 97 mg de sodium.
Titre alcoolique (V/V)

c) Forme pharmaceutique

Sirop, flacons de 125

d) Classe pharmacologique

MUCOLYTIQUE

(R : Système respiratoire)

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

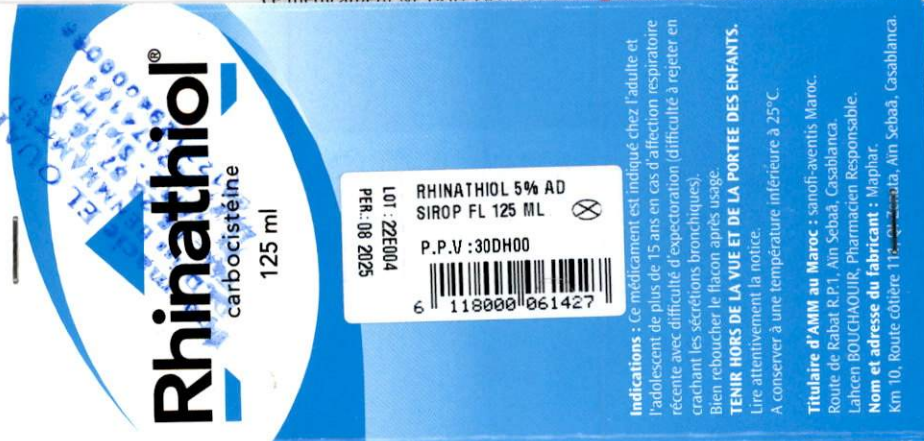
Ce médicament est indiqué chez l'adulte (plus de 15 ans) en cas d'affection respiratoire récente avec difficulté d'expectoration (difficulté à rejeter en crachant les sécrétions bronchiques).

3. ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

(Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans le



ATTENTION : LE TITRE ALCOOLIQUE DE CE MEDICAMENT EST DE 1,64° SOIT 0,2 GRAMME D'ALCOOL PAR CUIILLERE A SOUPE.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de

déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares).

c) Précautions d'emploi :

Ce médicament doit toujours être accompagné d'efforts volontaires de toux, permettant l'expectoration.

Ne pas prendre de médicament antitussif (destiné à calmer la toux) ou de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement par la carbocistéine.

En cas de diabète ou de régime hypoglycémique (pauvre en sucre), tenir compte de la teneur en saccharose (6 g par cuillère à soupe).

En cas de régime sans sel ou pauvre en sel, tenir compte de la teneur en sodium (97 mg par

SULTER UN MEDECIN

enteuses et autres

LES INTERACTIONS
MENTS, IL FAUT
IENT TOUT AUTRE
VOTRE MEDECIN OU A

de d'alcool.

de la carbocistéine.
n contiennent ne les
pas dépasser les doses
oir mode d'emploi et

e) Grossesse-Allaitement :

Ne prenez pas ce médicament sans avoir demandé l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Rhinathiol® 5% Adultes expectorant

Carbocistéine

sirop

SANOFI

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 d'autres questions, 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.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Dénomination :

RHINATHIOL 5% ADU

b) Composition :

CARBOCISTEINE

Excipients : saccharo-
parahydroxybenzoate
(E150), huile essentielle
aromatique, hydroxy
q.s.p 100 ml.

1 cuillère à soupe (15
carbocistéine, 6 g de
et 97 mg de sodium.
Titre alcoolique (V/V)

c) Forme pharmaceutique

Sirop, flacons de 125

d) Classe pharmacologique

MUCOLYTIQUE

(R : Système respiratoire)

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

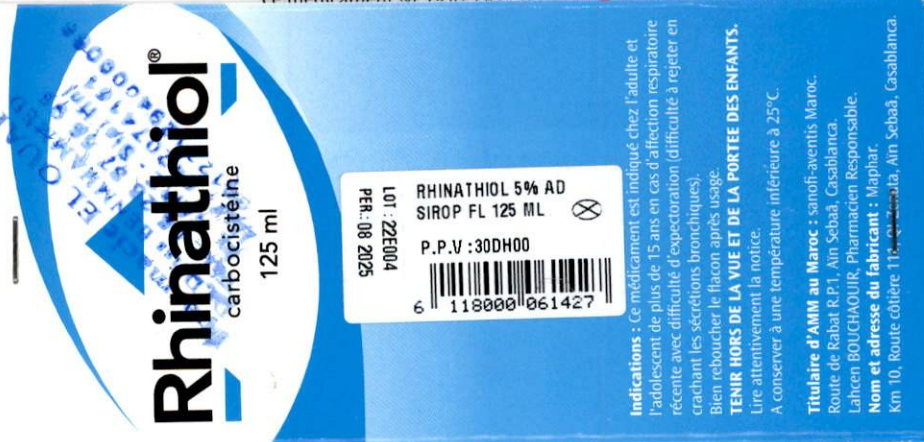
Ce médicament est indiqué chez l'adulte (plus de 15 ans) en cas d'affection respiratoire récente avec difficulté d'expectoration (difficulté à rejeter en crachant les sécrétions bronchiques).

3. ATTENTION !

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

(Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans le



ATTENTION : LE TITRE ALCOOLIQUE DE CE MEDICAMENT EST DE 1,64° SOIT 0,2 GRAMME D'ALCOOL PAR CUILLERE A SOUPE.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de

déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares).

c) Précautions d'emploi :

Ce médicament doit toujours être accompagné d'efforts volontaires de toux, permettant l'expectoration.

Ne pas prendre de médicament antitussif (destiné à calmer la toux) ou de médicament asséchant les sécrétions bronchiques durant la période de traitement par la carbocistéine.

En cas de diabète ou de régime hypoglycémique (pauvre en sucre), tenir compte de la teneur en saccharose (6 g par cuillère à soupe).

En cas de régime sans sel ou pauvre en sel, tenir compte de la teneur en sodium (97 mg par

SULTER UN MEDECIN

enteuses et autres

LES INTERACTIONS
MENTS, IL FAUT
IENT TOUT AUTRE
VOTRE MEDECIN OU A

de d'alcool.

de la carbocistéine.
n contiennent ne les
pas dépasser les doses
oir mode d'emploi et

e) Grossesse-Allaitement :

Ne prenez pas ce médicament sans avoir demandé l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

LOT : Z2E013
PER. 09 2024

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

Titulaire de l'AMM : sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat R.P1 BP2611 - Ain Sebaâ 20250,
Casablanca - Maroc.
Lahcen BOUCHAOUIR, Pharmacien Responsable.
Fabricant : sanofi-aventis Maroc
km 10, route côtière 111, Quartier industriel Zenata -
Ain Sebaâ 20250 Casablanca - Maroc.

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

• Garder cette notice. Vous pourrez l'interroger votre médecin ou votre pharmacien. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Les sachets de KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet-dose ont la même apparence que les sachets de KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet-dose, mais ils ne contiennent pas de sucre.

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 MG. Poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Classe pharmacothérapeutique

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR

Ce médicament contient de l'aspirine, appartenant à la famille des inhibiteurs de l'aspirine.

KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet-dose permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet-dose est indiqué pour la prévention d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres médicaments.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS IMPORTANTES À CONNAÎTRE ?

1. QUELLES SONT LES INFORMATIONS IMPORTANTES À CONNAÎTRE ?

• si vous êtes allergique à l'aspirine ou à l'un des composants contenus dans KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet-dose,

• si vous êtes allergique (hypersensibilité) aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS),

• si vous êtes enceinte, à partir du 6^{ème} mois de grossesse,

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

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

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

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

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

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

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

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

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

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

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

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

• si vous avez des régimes abondants.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares, mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants atteints de signes d'infection virale (en particulier varicelle et épidémie d'illipe) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet ne

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la prise est interrompue quelques jours.

Avant toute intervention chirurgicale, informez votre dentiste de la prise de ce médicament, prévenez votre médecin.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

Si vous êtes traité avec KARDEGIC 160 mg. poudre pour solution buvable en sachet, évitez de prendre d'autres médicaments contenant de l'aspirine.

CARDIX®

Carvédilol



COMPOSITION:
Chaque comprimé contient :
CARDIX 6,25 mg : Carvédilol

6,25 mg

كارديكس® 6,25 مغ

كارفيديلول

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

28 قرصا



معهد الصيدلة

لا تتركوا هذا الدواء في متناول الأطفال
يحفظ الدواء بعيدا عن الحرارة في درجة حرارة 30° مئوية
لا يحفظ الدواء في الحمام أو المطبخ
عن طريق اليد
انظر الى تاريخ الانتهاء
شروط الاستخدام
الدواء هو دواء طبي
لواصفي (الصيدلي و الصيدلي)

INDICATIONS ET POSOLOGIE
Se conformer à la prescription du médecin
CONDITIONS D'EMPLOI
Voir notice à l'intérieur
Voie orale
CONDITIONS DE CONSERVATION
A conserver à une T° ≤ 30°C et à l'abri de l'humidité
Ne pas laisser à la portée des enfants.

PHARMACEUTICAL INSTITUTE



28 Comprimés

LOT: 205
PER: OCT 2025
PPV: 41.04.90

Carvédilol

CARDIX® 6,25mg

Hypotension sévère (pression systolique ≤ 85 mm Hg) ;
Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
Association avec : Fluctuante, sulopride ou cimétidine ;
En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du

کار دیس 6،25[®] مغ

کارفیدیلول

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



28 قرصا

 $\Phi_{h,i}$

معهد الصيدلة

Handwritten text in Arabic script, likely a continuation of the previous page, with a vertical line indicating a fold or binding edge.

INDICATIONS ET POSOLOGIE
Se conformer à la prescription du médecin
CONDITIONS D'EMPLOI
Voir notice à l'intérieur
Voie orale
CONDITIONS DE CONSERVATION
A conserver à une t° ≤ 30°C et à l'abri de l'humidité
Ne pas laisser à la portée des enfants.

PHARMACEUTICAL INSTITUTE



28 Comprimés

Carvedilol

CARDIX[®] 6,25mg

Carvédilol

CARDIX®

COMPOSITION :
Chaque comprimé contient :
CARDIX 6,25 mg : Carvédilol

6.25 mg

**RANSIMVA® 20 et 40 mg****Comprimés pelliculés, Simvastatine**

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

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

ران سيمفا

سيمفاستاتين



RANSIMVA® 20 mg
Boîte de 30
comprimés pelliculés
Voie orale



6 118000 380146

20 ملغ

30 قرصا ملبسا
عن طريق الفم



LOT n° :
EXP :
PPV : 97 DH60

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de LDL-cholestérol et de HDL-cholestérol.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque.

Vous devez continuer votre régime faisant baisser le cholestérol en prenant ce médicament.

RANSIMVA est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte).

Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.

Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). RANSIMVA peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE RANSIMVA®, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais RANSIMVA®, comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à la simvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,

• Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques,

• Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez,

• Si vous prenez un (des) médicament(s) avec un ou plus d'un des principes actifs suivants :

- de l'itraconazole, du kétoconazole, du posaconazole ou du voriconazole (utilisés dans le traitement de certaines infections fongiques),
- de l'érythromycine, de la clarithromycine ou de la tétracycline (utilisées dans le traitement des infections),
- des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, ritonavir et saquinavir (inhibiteurs de protéase du VIH utilisés dans le traitement des infections par le VIH),
- du bosopirivir ou du télaprivid (utilisés dans le traitement des infections indolues par le virus de l'hépatite C),
- de la néfazodone (utilisée dans le traitement de la dépression),
- du cobicistat,
- du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol),
- de la ciclosporine (utilisée chez les patients transplantés),
- du danazol (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus).

• Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, un médicament appelé acide fusidique (un médicament pour les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association d'acide fusidique et de RANSIMVA peut entraîner des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse).

Ne dépassez pas la dose de RANSIMVA si vous prenez du lomitapide (utilisé pour traiter une maladie génétique grave et rare, liée au cholestérol).

chez des patients après la prise de RANSIMVA, comprimé pelliculé. Les comprimés de RANSIMVA contiennent d'une intolérance à ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE RANSIMVA®

Votre médecin déterminera la posologie en cours tout en tenant compte de votre état de santé. Veillez à toujours prendre ce médicament. Vérifiez auprès de votre médecin. Vous devez suivre un régime faiblement gras.

Posologie :

La dose recommandée est de 5 mg par jour, une fois par jour.

Adultes

La dose habituelle de départ est de 10, 20 ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. **Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.**

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments listés ci-dessus, ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et à fort risque de problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour à prendre en prise unique le soir. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

Mode d'administration

Prenez RANSIMVA le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments. Continuez à prendre RANSIMVA, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit RANSIMVA avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant un chélateur de l'acide biliaire, vous devez prendre RANSIMVA au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de l'acide biliaire.

Si vous avez pris plus de RANSIMVA, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre RANSIMVA, comprimé pelliculé

Ne prenez pas de dose double pour compenser le comprimé que vous avez oublié de prendre. Prenez simplement votre traitement habituel comme prévu le jour suivant.

Si vous arrêtez de prendre RANSIMVA, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou votre pharmacien car votre taux de cholestérol pourrait augmenter de nouveau.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Les termes suivants sont utilisés pour décrire la fréquence à laquelle les effets indésirables ont été rapportés :

- Rare (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000),
- Très rare (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000),
- Indéterminée (fréquence ne peut être estimée à partir des données disponibles).

Les effets indésirables graves suivants ont été rapportés rarement :

Si l'un de ces effets graves survient, arrêtez de prendre le médicament et consultez votre médecin immédiatement ou rendez-vous au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou crampes

imva®
SIMVASTATINE

LOT 219113

EXP 09/24

soin vous

indire ce

de votre

de votre

oute.

ment par

atine, par



RANSIMVA® 20 et 40 mg

Comprimés pelliculés, Simvastatine

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

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

ران سيمفا

سيمفاستاتين



RANSIMVA® 20 mg
Boîte de 30
comprimés pelliculés
Voie orale



6 118000 380146

20 ملغ

30 قرصا ملبسا
عن طريق الفم



LOT n° :
EXP :
PPV : 97 DH60

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de LDL-cholestérol et de HDL-cholestérol.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque.

Vous devez continuer votre régime faisant baisser le cholestérol en prenant ce médicament.

RANSIMVA est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte).

Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.

Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). RANSIMVA peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE RANSIMVA®, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais RANSIMVA®, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la simvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques,
- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez,
- Si vous prenez un (des) médicament(s) avec un ou plus d'un des principes actifs suivants :

- de l'itraconazole, du kétoconazole, du posaconazole ou du voriconazole (utilisés dans le traitement de certaines infections fongiques),
- de l'érythromycine, de la clarithromycine ou de la tétracycline (utilisées dans le traitement des infections),
- des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, ritonavir et saquinavir (inhibiteurs de protéase du VIH utilisés dans le traitement des infections par le VIH),
- du bosopirovir ou du télaprévir (utilisés dans le traitement des infections indolues par le virus de l'hépatite C),
- de la néfazodone (utilisée dans le traitement de la dépression),
- du cobicistat,
- du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol),
- de la ciclosporine (utilisée chez les patients transplantés),
- du danazol (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus).

Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, un médicament appelé acide fusidique (un médicament pour les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association d'acide fusidique et de RANSIMVA peut entraîner des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse).

Ne dépassez pas la dose de RANSIMVA si vous prenez du lomitapide (utilisé pour traiter une maladie génétique grave et rare, liée au cholestérol).

chez des patients après la prise de RANSIMVA, comprimé pelliculé. Les comprimés de RANSIMVA contiennent d'une intolérance à ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE RANSIMVA®

Votre médecin déterminera la posologie en cours tout en tenant compte de votre état de santé. Veillez à toujours prendre ce médicament. Vérifiez auprès de votre médecin. Vous devez suivre un régime faiblement gras.

Posologie :

La dose recommandée est de 5 mg par jour, une fois par jour.

Adultes

La dose habituelle de départ est de 10, 20 ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. **Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.**

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments listés ci-dessus, ou si vous avez des problèmes rénaux.

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et à fort risque de problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour à prendre en prise unique le soir. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

Mode d'administration

Prenez RANSIMVA le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments. Continuez à prendre RANSIMVA, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit RANSIMVA avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant un chélateur de l'acide biliaire, vous devez prendre RANSIMVA au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de l'acide biliaire.

Si vous avez pris plus de RANSIMVA, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre RANSIMVA, comprimé pelliculé

Ne prenez pas de dose double pour compenser le comprimé que vous avez oublié de prendre. Prenez simplement votre traitement habituel comme prévu le jour suivant.

Si vous arrêtez de prendre RANSIMVA, comprimé pelliculé

Informez votre médecin ou votre pharmacien car votre taux de cholestérol pourrait augmenter de nouveau.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Les termes suivants sont utilisés pour décrire la fréquence à laquelle les effets indésirables ont été rapportés :

- Rare (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000),
- Très rare (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000),
- Indéterminée (fréquence ne peut être estimée à partir des données disponibles).

Les effets indésirables graves suivants ont été rapportés rarement :

Si l'un de ces effets graves survient, arrêtez de prendre le médicament et consultez votre médecin immédiatement ou rendez-vous au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou crampes

imva®

SIMVASTATINE

LOT 219113

EXP 09/24

soin vous

indire ce

de votre

de votre

oute.

ment par

atine, par

DR. ABDELAZIZ BENHMID

Médecine Générale

Échographie

DU De Diabétologie à L'université Paris 13

Ancien Médecin chef au ministère de la santé

Ancien Médecin du groupe OCP

الدكتور عبد العزيز بنحميد

الطب العام

الفحص بالصدى

أمراض السكري خريج جامعة باريس 13

طبيب رئيس سابق بوزارة الصحة

طبيب سابق بالجمع الشريف للفوسفاط



Sidi Ifni, Le :

16-03-2023

سلي إفني

Mr, Mme, Melle :

Mr. M. Melle : *Handwritten name*

97.60 x 3
→ 292.80

Handwritten text

2

56.80 x 3
→ 170.40

Handwritten text

48.90 x 3
→ 125.70

Handwritten text

Handwritten text

35.70 x 3
→ 107.10

Handwritten text

Handwritten text

RDV Le :

696.00

ودادية الفتاح أمام الخيم البلدي - سيدي إفني - الهاتف : 05.28.87.59.96

Amical AL FATH en face du camping municipale - Sidi Ifni - Tél : 05.28.87.59.96

Dr. Abdelaziz BENHMID
Diabétologie Echographie
Lot. Fatah Sidi Ifni
Tél: 05.28.87.59.96

Pharmacie EL OUAFLI
Dr. Driss BENMHAMMED
Tél : 05.28.87.59.96
AV. CAL... Sidi Ifni
NP: 04-07-4161
001231294000066

Pharmacie EL OUAFLI
Dr. Driss BENMHAMMED
Tél : 05.28.87.59.96
AV. CAL... Sidi Ifni
NP: 04-07-4161
001231294000066

(S.V.)

(S.V.)

(S.V.)

Dr. Abdelaziz BENHMID
Diabétologie Echographie
Lot. Fatah Sidi Ifni
Tél: 05.28.87.59.96

①

DR. ABDELAZIZ BENHMID

Médecine Générale
Échographie

DU De Diabétologie à L'université Paris 13
Ancien Médecin chef au ministère de la santé
Ancien Médecin du groupe OCP



الدكتور عبد العزيز بنحميد

الطب العام
الفحص بالصدى

أمراض السكري خريج جامعة باريس 13
طبيب رئيس سابق بوزارة الصحة
طبيب سابق بالمجمع الشريف للفوسفاط

Sidi Ifni, Le : 16-03-2023 سيدي إفني في :

Mr, Mme, Melle :

Mr. Mohamed

30,50

2 on dms 2y
1 fl / VB

180,00

- Patte
1 & 1

34,00

- Ostron
7 con VB

30,00 x 2
→ 60,00

Phinastid
1 con x 3 /

18,00 x 2
→ 36,00

Dsh
Vik c
19043

Pharmacie EL OUAFI
Dr. Driss BENHAMMED
Tél : 05.28.87.59.96
Sidi Ifni
ICE: 001231294000086

RDV Le :

05.28.87.59.96 - سيدي إفني - وداية الفتح أمام الحمام البلدي - سيدي إفني - Tél : 05.28.87.59.96
Amical AL FATH en face du camping municipale - Sidi Ifni - Tél : 05.28.87.59.96