

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.



Déclaration de Maladie

M22- 0025427

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : L08 Société : ABAH
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : CHOURY MALIKA ep HIBOUR
Date de naissance : 01-01-1948
Adresse : Quartier Palmier. Rue, Saria Bnou Zouaïm
Tél. : 0638440947 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 16/05/2023
Nom et prénom du malade : CHOURY MALIKA Age :
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : ANC
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) :

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.

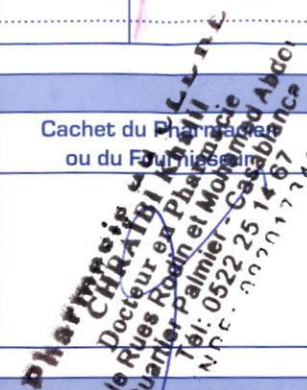
MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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
16/05/2023	CS + ECG		500 DH	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacie ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	16/5/23	2341.00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

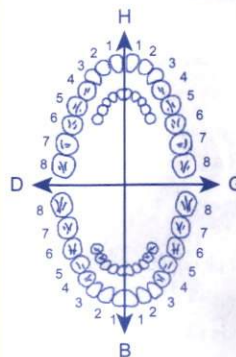
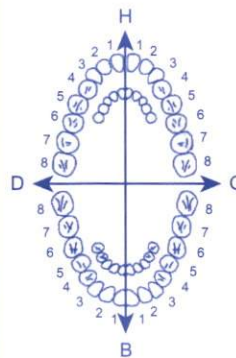
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement 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 00000000</td> <td>21433552 00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000 35533411</td> <td>00000000 11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table> <p>(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H		25533412 00000000	21433552 00000000	D	G	00000000 35533411	00000000 11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
H														
25533412 00000000	21433552 00000000													
D	G													
00000000 35533411	00000000 11433553													
B														
				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 LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



DATE D'EXAMEN : 16/05/2023

FACTURE N° 400/23

MEDECIN TRAITANT : DR SOULAMI SAAD

NOM ET PRENOM : MME CHOURY MALIKA

DESIGNATION	NOMBRE	UNITAIRE	TOTAL
CONSULTATION + ECG	1	500,00	500,00
TOTAL GENERAL			500,00

**ARRETEE LA SOMME DE LA FACTURE DE :
CINQ CENT DIRHAMS ./.**



المستعجلات 24h/24h Urgence

19, Bd Ibnou Sina - Casablanca Tél: 05 22 94 39 33 (L.G) - Fax: 05 22 94 30 22

www.cardiocasaanfa.com - Email. contact@cardiocasaanfa.com - I.C.E. : 001742957000002

Patente: 35806678 - I.F: 1004548 - C.N.S.S.: 6021589 BMCI - Agence Mohamed V - RIB: 013 780 01 104 01384700 32 48

19, شارع ابن سينا- الدار البيضاء الهاتف: 05 22 94 39 33 - الفاكس: 05 22 94 30 22

بناتنا: 35806678 - ت ج: 1004548 - ص و ض ج: 6021589 التعريف البنكي: 013 780 01104 01384700132 48



Casablanca

16/05/2023

CHOUKY RALIK

98.10/23 Co systel 5/10

98.20/22 1 y le mal
ZAM dir 10

TRs 270.00/25 1 y le mal
Cardiopro

107/ 23.80 2 ya
mo 216.00/25 Plavix 7.5

57.80 2 y le
99.00/22 LP MOR 3 ou 10

2341.00 1 y le mal

Pharmacie au
49 RAYRI
Quartier Palmier
Tél: 3522 25 14 67
INPE: 092017342

on
Co-plavix
7.5/10
2 y le mal

Dr. Saâd SOULAMI
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Moâni
Tél: 0522 22 18 84 / 26 13 36 - CASA

Urgence 24h/24h المستعجلات

19, Bd Ibnou Sina - Casablanca Tél: 05 22 94 39 33 (L.G) - Fax: 05 22 94 30 22

www.cardiocasaanfa.com - Email: contact@cardiocasaanfa.com - I.C.E. : 001742957000002

Patente: 35806678 - I.F: 1004548 - C.N.S.S.: 6021589 BMCI - Agence Mohamed V - RIB: 013 780 01 104 01384700132 48

19, شارع ابن سينا - الدار البيضاء الهاتف: 05 22 94 39 33 - الفاكس: 05 22 94 30 22

بتاننا: 35806678 - ت ج: 1004548 - ص و ض ج: 6021589 التعريف البنكي: 013 780 01104 01384700132 48

يؤأسبرين 100 مع
ميتيل ساليسيليك

Autres médicaments et LD-NOR, comprimé pelliculé
Prévenez également votre médecin ou votre pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire constante. Des examens complémentaires et un traitement peuvent être nécessaires pour la diagnostiquer et la traiter.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevé dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

Enfants

Sans objet.

Autres médicaments et LD-NOR, comprimé pelliculé

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

Certains médicaments peuvent modifier l'effet de LD-NOR ou l'effet de ces médicaments peut aussi être modifié en cas d'association avec LD-NOR. Ces interactions peuvent diminuer l'efficacité de l'un des médicaments ou des deux. Dans d'autres cas, cette interaction pourrait augmenter le risque de survenue ou la sévérité d'effets indésirables, y compris une dégradation importante des muscles appelée rhabdomyolyse, décrits à la rubrique Effets indésirables éventuels :

- des médicaments utilisés pour modifier le fonctionnement du système immunitaire, tels que la ciclosporine,
- certains médicaments antibiotiques ou antifongiques, tels que l'érythromycine, la clarithromycine, la tétracycline, le kétoconazole, l'itraconazole, le voriconazole, le fluconazole, le posaconazole, la rifampicine, l'acide fusidique,
- d'autres médicaments utilisés pour réguler les taux de lipides, tels que le gemfibrozil, d'autres fibrates ou le colestipol,
- certains inhibiteurs calciques utilisés en cas d'angine de poitrine ou d'hypertension artérielle, tels que l'amlopipride, le diltiazem ; ou des médicaments utilisés pour contrôler le rythme cardiaque, tels que la digoxine, le vérapamil ou l'amiodarone,
- le tétracycline, un médicament utilisé pour prévenir les infections dues au cytomégalo virus,
- des médicaments utilisés pour le traitement de l'infection au VIH, tels que le ritonavir, le lopinavir, l'atazanavir, l'indinavir, le darunavir, l'association tripartite zalcitabine, zidovudine, didanosine, etc.,
- certains médicaments utilisés pour le traitement de l'hépatite C, tels que le télaprévir, le bocoprévir et les associations elbasvir/grazoprévir et ledipasvir/sofosbuvir,
- d'autres médicaments connus pour interagir avec LD-NOR tels que l'éthanol (qui diminue le cholestérol), la warfarine (qui diminue la coagulation sanguine), les contraceptifs oraux, le stérilipol (un anticonvulsif utilisé pour le traitement de l'épilepsie), la cimétidine (utilisée pour les brûlures d'estomac et les ulcères d'estomac), la phénothène (un antidouleur), la colchicine (utilisée pour le traitement de la goutte), et les antacides (contenant de l'aluminium ou du magnésium, utilisés pour soulager les problèmes d'estomac),
- des médicaments obtenus sans prescription médicale : le millepertuis,
- si vous devez prendre de l'acide fusidique par voie orale pour traiter une infection bactérienne, vous devrez attendre temporairement d'utiliser ce médicament. Votre médecin vous dira quand vous pourrez reprendre LD-NOR en toute sécurité. L'association de LD-NOR avec l'acide fusidique peut, dans de rares cas, conduire à une faiblesse musculaire, une sensibilité ou une douleur musculaire (rhabdomyolyse). Voir plus d'informations concernant la rhabdomyolyse dans la rubrique Effets indésirables éventuels.

LD-NOR, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

Voir également la rubrique 3 relative aux instructions sur la façon de prendre LD-NOR. Vous devez prendre également les informations suivantes :

Jus de pamplemousse

Ne consommez pas plus d'un ou deux petits verres de jus de pamplemousse par jour, car de grandes quantités de jus de pamplemousse peuvent modifier les effets de LD-NOR.

Alcool

Évitez le biberon d'alcool lors de votre traitement par ce médicament. Pour plus d'informations voir également la rubrique « Avertissements et précautions ».

Grossesse et allaitement

Ne prenez pas LD-NOR si vous êtes enceinte ou tentez de l'être.

Ne prenez pas LD-NOR si vous êtes en âge d'avoir des enfants, sauf si vous utilisez une méthode de contraception fiable.

Ne prenez pas LD-NOR si vous allaitez.

La sécurité d'emploi de LD-NOR pendant la grossesse et l'allaitement n'a pas encore été établie. Demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

LD-NOR, comprimé pelliculé contre le lactose

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

- douleur dans le cou, fatigue musculaire,
- fatigue, sensation de malaise, faiblesse, douleur dans la poitrine, gonflement en particulier des chevilles (œdèmes), augmentation de la température,
- présence de globules blancs dans les urines.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

- troubles visuels,

- saignement ou ecchymose inattendu,

- jaunisse (jaunissement de la peau et du blanc des yeux),

- lésion des tendons.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

- une réaction allergique : les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience,
- perte d'audition,
- gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

Fréquence indéterminée : ne peut être estimée sur la base des données disponibles

- faiblesse musculaire constante.

Effets indésirables éventuels rapportés avec certaines statines (médicaments du même type) :

- troubles sexuels,
- dépression,
- troubles respiratoires, dont toux et/ou essoufflement persistant ou fièvre,
- diabète : vous pouvez débuter un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevé dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement par votre médecin au cours de votre traitement avec ce médicament.

Déclaration des effets secondaires

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque des médicaments.

5. COMMENT CONSERVER LD-NOR, comprimé pelliculé ?

A conserver à une température inférieure à 25 °C.

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption figurant sur la boîte.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Que contient LD-NOR, comprimé pelliculé ?

Principe actif	LD-NOR® 10 mg	LD-NOR® 20 mg	LD-NOR® 40 mg
Alorvastatine Calcium	10, 34 mg	20,68 mg	41,36 mg
Équivalent à Alorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : Pharmsorb regular, Microcelac 100, Cellulose microcristalline, Amidon prégelatinisé, Hydroxypropyl cellulose, Silice colloïdale anhydre, Stéarate de magnésium, Opadry OY-LS-28908 (White II).

Composition de l'opadry OY-LS-28908 (Blanc) : Dioxyde de titane, Lactose monohydraté, HPMC2910/Hypromellose 15cP, Macrogol/PEG 4000, HPMC2910/Hypromellose 3cP, HPMC2910/Hypromellose 50cP.

Nom et adresse de l'EPI titulaire de l'AMM :



La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : Janvier 2021.

Conditions de prescription et de délivrance : Tableau A (Liste I)

LD-NOR®

10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprimé pelliculé
(DCI: Atorvastatine)

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

• Lisez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

• Ce médicament a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il est destiné à votre usage personnel, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. Les effets indésirables peuvent devenir graves ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

• Cette notice contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
3. Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
- si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables,
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode efficace de contraception fiable,
- si vous êtes enceinte ou que vous envisagez d'être enceinte.

LOT : 221592
EXP : 12/2025
PPV : 99.00DH

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR. La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour.

Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments,

LD-NOR peut

provoquer des effets

indésirables.

Si vous remarquez

un effet indésirable

non mentionné

ici, consultez

votre médecin

ou votre

pharmacien.

Les effets indésirables

les plus fréquents

observés sont :

- Douleurs

musculaires

- Fatigue

- Nausées

- Constipation

- Prurit

- Éruptions cutanées

- Douleurs

articulaires

- Anomalies

des tests de

la fonction

hépatique

- Anomalies

des tests de

la fonction

hépatique

- Anomalies

des tests de

la fonction

hépatique

- Anomalies

des tests de

la fonction

hépatique

- Anomalies

des tests de

la fonction

LOT : 220578
EXP : 04/2025
PPV : 57,80 DH

LOT : 221592
EXP : 12/2025
PPV : 99.00DH

- bourdonnement
- vomissements, éructation, douleur
- provoquant des maux d'estomac,
- hépatite (inflammation du foie).

rables peuvent apparaître plus
ancien si vous prenez un des
bital ou de la carbamazépine
(maladie)
(médicaments utilisés dans les
du sotalol (médicaments utilisés
mir)
rèmes cardiaques)
oprolol (utilisé pour diminuer la
e cardiaque ou des troubles du
800 mg par jour, utilisée dans le
brûlures d'estomac)
diminuer le taux de cholestérol

eurs.
Effets secondaires avec des aliments,
mente de façon significative la
ment (voir section 3).

ZANIDIP. Ne buvez pas d'alcool
c du pamplemousse ou du jus de
menter l'effet hypotenseur (voir

itez, si vous pensez être enceinte
n'utilisez aucune méthode de
votre médecin ou pharmacien avant
us êtes enceinte.

ement.
ation de ZANIDIP chez la femme

de machines
gineuses, une faiblesse ou une
véhicules ou n'utilisez pas de

Effets secondaires contenant du lactose
s avez une intolérance à certains
de prendre ce médicament.

10 mg, comprimés pelliculés

ement en suivant exactement les
ez auprès de votre médecin ou

de 10 mg par jour, en une prise.
re d'un demi-comprimé par jour et
comprimés par jour (voir section 2).

Effets secondaires
z les enfants de moins de 18 ans.

ologie. Cependant, une prudence
de l'initiation du traitement.

Effets secondaires ou rénaux
ise en place lors de l'initiation du
gie à 20 mg doit être envisagée

aque jour à la même heure, de
le petit déjeuner. Les comprimés

égales.
10 mg, comprimés pelliculés

vous avez pris plus de comprimés
médecin ou allez sans attendre à

Si vous prenez une dose trop
se trop importante de la pression
irréguliers ou trop rapides.

10 mg, comprimés pelliculés

primé, continuez le traitement le
cet oubli.

compenser le comprimé que vous

10 mg, comprimés pelliculés

IP, votre pression artérielle va
avant d'arrêter votre traitement.

l'utilisation de ce médicament,

demandez plus d'informations à votre médecin, 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 effets indésirables suivants peuvent être graves.

Si vous constatez un de ces effets indésirables, contactez immédiatement votre médecin :

Rare (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) : angine de poitrine (oppression thoracique due à un manque de sang dans votre cœur), réactions allergiques (symptômes incluant démangeaisons, éruptions cutanées, urticaire), évanouissement.

Les patients souffrant d'angine de poitrine pré-existante peuvent présenter une fréquence, une durée ou une sévérité plus importante de ces crises avec la famille de médicaments de ZANIDIP. Des cas isolés de crise cardiaque peuvent être observés.

Autres effets secondaires possibles :

Fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) : maux de tête, rythme cardiaque augmenté, battements cardiaques rapides ou irréguliers (palpitations), rougeur soudaine du visage, du cou ou de la poitrine (bouffées de chaleur), gonflement des chevilles.

Peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) : sensations vertigineuses, diminution importante de la pression artérielle, brûlures d'estomac, nausées, douleurs à l'estomac, éruptions cutanées, démangeaisons, douleurs musculaires, augmentation du volume d'urine, sensation de faiblesse ou de fatigue.

Rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) : somnolence, vomissements, diarrhées, urticaire, augmentation du nombre de fois où l'on urine, douleur à la poitrine.

Fréquence inconnue (elle ne peut pas être estimée à partir des données disponibles) : gonflement des gencives, modifications de la fonction hépatique (détectée par des tests sanguins), liquide trouble (lors de dialyses par un tube dans l'abdomen), gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou la gorge qui peut causer des difficultés à respirer ou à avaler.

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

5. COMMENT CONSERVER ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.
N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte ou sur la plaquette blister après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Conservé ce médicament dans la boîte, à l'abri de la lumière.
Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Que contient ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables ?

La substance active est :

Chlorhydrate de lercanidipine 10,00 mg
Pour un comprimé pelliculé sécable.

Les autres composants sont :

Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, carboxyméthylamidon sodique, povidone, stéarate de magnésium.

Pelliculage : hypromellose, talc, dioxyde de titane, macrogol 6000, oxyde de fer jaune.

Excipient à effet notoire : lactose.

Qu'est-ce que ZANIDIP 10 mg, comprimés pelliculés sécables et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimés pelliculés sécables. Boîtes de 14 et de 28.

Conditions de prescription et de délivrance : Tableau A (Liste I).

Titulaire d'AMM / Fabricant :
Laboratoires SOTHEMA
B.P. N° 1, 27182 Bouskoura
Maroc

Sous licence des laboratoires
BOUCHARA-RECORDATI
France

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée :
Décembre 2018.





Plavix

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Plavix 75 mg cp pel b 28
P.P.V : 316,00 DH



6 118001 082018

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



6 118001 082018

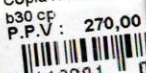
Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Coplavix 75mg/100mg
b30 cp
P.P.V : 270,00 DH



6 118001 082018

Plavix

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



6 118001 082018

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



6 118001 082018

Voie orale

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



6 118001 082018

Plavix
75 mg
clpidogrel/acide
clpidogrel/acetyl