

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
N° M21- 0004674

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1354 Société : 165975

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : HABYBY FADILA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Mehdi BEVELLOUN
CARDIOLOGUE
Rue 2, N°61 - 1er Etage RP Chahda - El Oulfa
Tél : 05 22 91 07 62 - 06 04 72 39 14
INPE : 91170670

Date de consultation : 06/06/2023

Nom et prénom du malade : HABYBY FADILA Age :

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

Nature de la maladie : HTA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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


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

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

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
06/06/23	CS/E ECG		200.00 100.00	Dr. Mohamed El Moudjahid Rue 2, N°51 - 1er Etage BP 6200 Tél: 05 22 91 07 62 - 06 04 72 22 00 INPE: 91170670

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	06/06/23	1417.80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

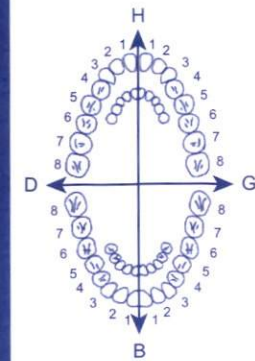
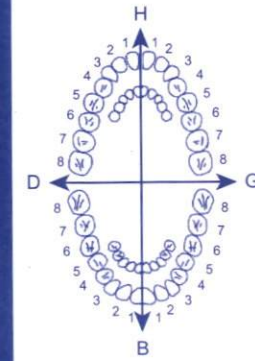
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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 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"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412 21433552</td> <td></td> </tr> <tr> <td>00000000 00000000</td> <td></td> </tr> <tr> <td>D 00000000 G</td> <td></td> </tr> <tr> <td>35533411 11433553</td> <td></td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412 21433552		00000000 00000000		D 00000000 G		35533411 11433553		B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H														
	25533412 21433552														
	00000000 00000000														
	D 00000000 G														
	35533411 11433553														
	B														
	[Création, remont, adjonction]		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>												
	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		DATE DU DEVIS <input type="text"/>												
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>												

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Mehdi BENJELLOUN

**Spécialiste des maladies
du coeur et des vaisseaux**



الدكتور مهدي بنجلون

**إختصاصي في أمراض القلب
والشرايين**

Casablanca, le :06/06/2023.....

Nom et Prénom :

HABYBY Fadela



IRVANION 10

1 comprimé le matin, pendant 3 mois

INIKAL 10

1 comprimé le soir, pendant 3 mois

ASKARDIL 75

1 comprimé à midi, pendant 3 mois

ROSUVAS 10

1 comprimé le soir, pendant 3 mois

ZYLORIC 100

1 comprimé le matin, pendant 3 mois

CORONAT 25

1 comprimé le matin, pendant 3 mois

DOLIGRIPPE

1 sachet, 3 fois par jour

إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة

براندويريل أرجنتين

LOT N°:
EXP:

اقرأ بدقة هذه
• احتفظ بهذه
• إذا كانت لدى
• لقد وصف
• إذا شعرت ب
الجانبية المحت

ت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.
1. ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المدل بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4: «ماهي الآثار

الإرضاع، فسوف يختار لك طبيبك علاجاً آخر، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن كانت ولادته مبكرة.

قيادة السيارات واستعمال الآليات

إن إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة لا يؤثر على اليقظة، لكن قد يظهر لدى بعض المرضى إحساس بالدوار أو بالتعب نتيجة انخفاض الضغط الشرياني. لذا فقد تعف القدرة على قيادة السيارات أو العمل على الآلات.

يحتوي إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة على سكر الحليب (اللاكتوز)
في حالة أعلملك طبيبك بأن جسمك لا يتقبل بعض أنواع السكر، عليك بمراجعته قبل أخذ هذا الدواء.

3. كيف يؤخذ إيرفانيون، حبات ملتبسة ؟

عليك دائماً الالتزام بتناول هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك. فإن لم تكن متأكداً، عليك باستشارة طبيبك.

تُبتلع الحبة مع كأس من الماء، ويُستحسن أخذها يومياً في نفس الميعاد أي في الصباح قبل وجبة الإفطار.

إن طبيبك هو الذي يقرّر مقدار الجرعة المناسبة لوضعك.

يتراوح مقدار الجرعة الموصى بها كالتالي:

ارتفاع الضغط الشرياني: إن الجرعة الإعتيادية في بداية العلاج وجرعة الوقاية عبارة عن 5 ملغ في اليوم. إن تطلّب الأمر، يمكن رفع هذه الجرعة، بعد شهر من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى المشار إليها لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني.

إن كنت متجاوزاً 65 سنة من العمر، تكون الجرعة الإعتيادية في باديء العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في اليوم، يمكن رفعها، بعد شهر من العلاج، إلى 5 ملغ، ثم إلى 10 ملغ في اليوم إن تطلّب الأمر.

للأعراض الإكلينيكية الثلاثية: الجرعة الإعتيادية في باديء العلاج عبارة عن 5 ملغ في اليوم، يمكن رفعها، بعد أسبوعين من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى المشار إليها في هذا العلاج.

إذا تجاوزت 65 سنة من العمر، تكون الجرعة الإعتيادية في بداية العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في

(أ)، وهو يعمل

• لتفويض خطر التعرّض للحوادث القلبية، مثل الذبحة القلبية، لدى المصابين بمرض الشريان التاجي الثابت (جريان الدم الوارد للقلب ضئيل أو محصور ولدى من أصيبوا من قبل بسمكة قلبية، وأول لدى من خضعوا لعملية تحسين ضخ الدم للقلب عن طريق توسيع الشرايين التي تمد القلب بالدم.

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة؟

إذا كان طبيبك قد سبق وأعلّمك بأنك مصاب بعدم تحمّل بعض أنواع السكر، فانصل بالطبيب قبل المباشرة بتناول هذا الدواء.

لا يجوز على الإطلاق أخذ إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة:

• إذا كانت لديك حساسية من البراندويريل، أو من أحد المكونات الأخرى التي يحتوي عليها هذا الدواء، أو من الأدوية الأخرى التابعة لمنصف مثبطات خيمية تحويل الأنجيوتنسين.

• إن طرأت لك في الماضي بوادر صغير وقت التنفس، أو تورم في الوجه أو في اللسان، أو في الحنجرة، أو في شدة، أو طفح جلدي، شديد، وقت العلاج بواسطة مثبطات تحويل الأنجيوتنسين (TEC)،

97,701

إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة

براندويريل أرجنتين

LOT N°:
EXP:

اقرأ بدقة هذه
• احتفظ بهذه
• إذا كانت لدى
• لقد وصف
• إذا شعرت ب
الجانبية المحت

ت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.
1. ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المدل بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4: «ماهي الآثار

الإرضاع، فسوف يختار لك طبيبك علاجاً آخر، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن كانت ولادته مبكرة.

قيادة السيارات واستعمال الآليات

إن إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة لا يؤثر على اليقظة، لكن قد يظهر لدى بعض المرضى إحساس بالدوار أو بالتعب نتيجة انخفاض الضغط الشرياني. لذا فقد تعف القدرة على قيادة السيارات أو العمل على الآلات.

يحتوي إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة على سكر الحليب (اللاكتوز)
في حالة أعلملك طبيبك بأن جسمك لا يتقبل بعض أنواع السكر، عليك بمراجعته قبل أخذ هذا الدواء.

3. كيف يؤخذ إيرفانيون، حبات ملتبسة ؟

عليك دائماً الالتزام بتناول هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك. فإن لم تكن متأكداً، عليك باستشارة طبيبك.

تبتلع الحبة مع كأس من الماء، وتُستحسن أخذها يومياً في نفس الميعاد أي في الصباح قبل وجبة الإفطار.

إن طبيبك هو الذي يقرّر مقدار الجرعة المناسبة لوضعك.

يتراوح مقدار الجرعة الموصى بها كالتالي:

ارتفاع الضغط الشرياني: إن الجرعة الإعتيادية في بداية العلاج وجرعة الوقاية عبارة عن 5 ملغ في اليوم. إن تطلب الأمر، يمكن رفع هذه الجرعة، بعد شهر من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى المشار إليها لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني.

إن كنت متجاوزاً 65 سنة من العمر، تكون الجرعة الإعتيادية في باديء العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في اليوم، يمكن رفعها، بعد شهر من العلاج، إلى 5 ملغ، ثم إلى 10 ملغ في اليوم إن تطلب الأمر.

للأعراض الإكلينيكية الثلاثية: الجرعة الإعتيادية في باديء العلاج عبارة عن 5 ملغ في اليوم، يمكن رفعها، بعد أسبوعين من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى المشار إليها في هذا العلاج.

إذا تجاوزت 65 سنة من العمر، تكون الجرعة الإعتيادية في بداية العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في

(أ)، وهو يعمل

• لتفويض خطر التعرض للحوادث القلبية، مثل الذبحة القلبية، لدى المصابين بمرض الشريان التاجي الثابت (جريان الدم الوارد للقلب ضئيل أو محصور ولدى من أصيبوا من قبل بسمكة قلبية، وأول لدى من خضعوا لعملية تحسين ضخ الدم للقلب عن طريق توسيع الشرايين التي تمد القلب بالدم.

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة؟

إذا كان طبيبك قد سبق وأعلملك بأنك مصاب بعدم تحمّل بعض أنواع السكر، فانصل بالطبيب قبل المباشرة بتناول هذا الدواء.

لا يجوز على الإطلاق أخذ إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة:

• إذا كانت لديك حساسية من البراندويريل، أو من أحد المكونات الأخرى التي يحتوي عليها هذا الدواء، أو من الأدوية الأخرى التابعة لمنصف مثبطات خيمية تحويل الأنجيوتنسين.

• إن طرأت لك في الماضي بوادر صغير وقت التنفس، أو تورم في الوجه أو في اللسان، أو في الحنجرة، أو في شدة، أو طفح جلدي، شديد، وقت العلاج بواسطة مثبطات تحويل الأنجيوتنسين (TEC)،

97,701

إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة

براندويريل أرجنتين

LOT N°:
EXP:

اقرأ بدقة هذه
• احتفظ بهذه
• إذا كانت لدى
• لقد وصف
• إذا شعرت ب
الجانبية المحت

ت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.
1. ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المدل بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4: «ماهي الآثار

الإرضاع، فسوف يختار لك طبيبك علاجاً آخر، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن كانت ولادته مبكرة.

قيادة السيارات واستعمال الآليات

إن إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة لا يؤثر على اليقظة، لكن قد يظهر لدى بعض المرضى إحساس بالدوار أو بالتعب نتيجة انخفاض الضغط الشرياني. لذا فقد تعف القدرة على قيادة السيارات أو العمل على الآلات.

يحتوي إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة على سكر الحليب (اللاكتوز)
في حالة أعلملك طبيبك بأن جسمك لا يتقبل بعض أنواع السكر، عليك بمراجعته قبل أخذ هذا الدواء.

3. كيف يؤخذ إيرفانيون، حبات ملتبسة ؟

عليك دائماً الالتزام بتناول هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك. فإن لم تكن متأكداً، عليك باستشارة طبيبك.

تبتلع الحبة مع كأس من الماء، وتُستحسن أخذها يومياً في نفس الميعاد أي في الصباح قبل وجبة الإفطار.

إن طبيبك هو الذي يقرّر مقدار الجرعة المناسبة لوضعك.

يتراوح مقدار الجرعة الموصى بها كالتالي:

ارتفاع الضغط الشرياني: إن الجرعة الإعتيادية في بداية العلاج وجرعة الوقاية عبارة عن 5 ملغ في اليوم. إن تطلب الأمر، يمكن رفع هذه الجرعة، بعد شهر من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى المشار إليها لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني.

إن كنت متجاوزاً 65 سنة من العمر، تكون الجرعة الإعتيادية في باديء العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في اليوم، يمكن رفعها، بعد شهر من العلاج، إلى 5 ملغ، ثم إلى 10 ملغ في اليوم إن تطلب الأمر.

للأعراض الإكلينيكية الثلاثية: الجرعة الإعتيادية في باديء العلاج عبارة عن 5 ملغ في اليوم، يمكن رفعها، بعد أسبوعين من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى المشار إليها في هذا العلاج.

إذا تجاوزت 65 سنة من العمر، تكون الجرعة الإعتيادية في بداية العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في

(أ)، وهو يعمل

• لتفويض خطر التعرض للحوادث القلبية، مثل الذبحة القلبية، لدى المصابين بمرض الشريان التاجي الثابت (جريان الدم الوارد للقلب ضئيل أو محصور ولدى من أصيبوا من قبل بسمكة قلبية، وأول لدى من خضعوا لعملية تحسين ضخ الدم للقلب عن طريق توسيع الشرايين التي تمد القلب بالدم.

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة؟

إذا كان طبيبك قد سبق وأعلملك بأنك مصاب بعدم تحمّل بعض أنواع السكر، فانصل بالطبيب قبل المباشرة بتناول هذا الدواء.

لا يجوز على الإطلاق أخذ إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة:

• إذا كانت لديك حساسية من البراندويريل، أو من أحد المكونات الأخرى التي يحتوي عليها هذا الدواء، أو من الأدوية الأخرى التابعة لمنصف مثبطات خيمية تحويل الأنجيوتنسين.

• إن طرأت لك في الماضي بوادر صغير وقت التنفس، أو تورم في الوجه أو في اللسان، أو في الحنجرة، أو في شدة، أو طفح جلدي، شديد، وقت العلاج بواسطة مثبطات تحويل الأنجيوتنسين (TEC)،

97,701

INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés
INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés
Amlodipine (DCI) Besilate

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 à 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 à votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique:

INIKAL® contient la substance active Amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

Indications thérapeutiques:

INIKAL® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, INIKAL® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

Contre indications

Ne prenez jamais INIKAL® 5 ou 10 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi: Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre INIKAL®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente,
- Insuffisance cardiaque,
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- Maladie du foie,
- Vous êtes une personne âgée et votre dose à besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :

INIKAL® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. INIKAL® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Interactions avec d'autres médicaments:

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le Ritonavir, l'Indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum perforatum (millepertuis),
 - le Vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
 - le Dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
 - le Tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et lévérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
 - la Simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
 - la Ciclosporine (médicament immunosuppresseur).
- INIKAL® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Le jus de pamplemousse ne doit pas être pris avec ce médicament. Cela est dû au fait que le jus de pamplemousse peut augmenter les effets de ce médicament.

LOT : 221208

EXP : 09/2025

PPV : 76,00 DH

medecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

3. COMMENT PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ? Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Veillez 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 posologie initiale recommandée d'INIKAL® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'INIKAL® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas INIKAL® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

Symptômes et instructions en cas de surdosage :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'INIKAL®.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque et syndrome de sevrage :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés
INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés
Amlodipine (DCI) Besilate

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 à 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 à votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique:

INIKAL® contient la substance active Amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

Indications thérapeutiques:

INIKAL® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, INIKAL® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

Contre indications

Ne prenez jamais INIKAL® 5 ou 10 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi: Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre INIKAL®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente,
- Insuffisance cardiaque,
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- Maladie du foie,
- Vous êtes une personne âgée et votre dose à besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :

INIKAL® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. INIKAL® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Interactions avec d'autres médicaments:

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le Ritonavir, l'Indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum perforatum (millepertuis),
 - le Vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
 - le Dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
 - le Tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et lévérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
 - la Simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
 - la Ciclosporine (médicament immunosuppresseur).
- INIKAL® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Le jus de pamplemousse ne doit pas être pris avec ce médicament. Cela est dû au fait que le jus de pamplemousse peut augmenter les effets de ce médicament. Ne prenez pas de jus de pamplemousse pendant que vous prenez INIKAL®.

LOT : 221208

EXP : 09/2025

PPV : 76,00 DH

medecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

3. COMMENT PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ? Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Veillez 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 posologie initiale recommandée d'INIKAL® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'INIKAL® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas INIKAL® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

Symptômes et instructions en cas de surdosage :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'INIKAL®.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque et syndrome de sevrage :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés
INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés
Amlodipine (DCI) Besilate

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 à 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 à votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique:

INIKAL® contient la substance active Amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

Indications thérapeutiques:

INIKAL® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, INIKAL® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

Contre indications

Ne prenez jamais INIKAL® 5 ou 10 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi: Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre INIKAL®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente,
- Insuffisance cardiaque,
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- Maladie du foie,
- Vous êtes une personne âgée et votre dose à besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :

INIKAL® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. INIKAL® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Interactions avec d'autres médicaments:

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le Ritonavir, l'Indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum perforatum (millepertuis),
 - le Vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
 - le Dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
 - le Tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et lévérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
 - la Simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
 - la Ciclosporine (médicament immunosuppresseur).
- INIKAL® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Le jus de pamplemousse ne doit pas être pris avec ce médicament. Cela est dû au fait que le jus de pamplemousse peut augmenter l'effet de ce médicament.

LOT : 221208

EXP : 09/2025

PPV : 76,00 DH

medecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

3. COMMENT PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ? Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Veillez 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 posologie initiale recommandée d'INIKAL® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'INIKAL® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas INIKAL® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

Symptômes et instructions en cas de surdosage :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'INIKAL®.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque et syndrome de sevrage :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.



DoliGrippe®

Paracétamol - Vitamine C - Maléate de Phéniramine

Granulés pour solution buvable en sachet

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Les symptômes identiques, cela pourrait lui ressembler.
- Si l'un des effets indésirables devient gênant, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Composition du médicament

• Composition qualitative et quantitative

Paracétamol

Acide Ascorbique (Vitamine C)

Maléate de Phéniramine

• Composition qualitative en excipients

Mannitol, acide citrique anhydre, ...

Composition de l'arôme : Substances

E414, Acide Ascorbique E300, Tri...

• Excipients à effet notoire :

Aspartame, Rouge Cochenille A (E...

Classe pharmacothérapeutique ou le

DoliGrippe, granulés pour solution

MEDICAMENTS DU RHUME EN A...

DoliGrippe, granulés pour solution

• Une action antihistaminique qui per...

aux phénomènes spasmodiques tels

• Une action antalgique antipyrétique

• Une compensation en acide ascor...

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le

de l'adulte et l'enfant de plus de 15

• De l'écoulement nasal clair et des

• Des éternuements,

• Des maux de tête et/ou fièvre.

Posologie

Réserve à l'adulte et l'enfant de plus

1 sachet à renouveler si nécessaire d...

• **Mode d'administration :**

Voie orale.

Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau, froide ou chaude.

Au cours des états grippaux, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau chaude le soir.

• **Durée du traitement :**

La durée maximale du traitement est de 5 jours.

• **Fréquence d'administration :**

En cas d'insuffisance rénale, (clairance à la créatinine inférieure à 10 ml/mn), l'intervalle entre 2 prises sera d'au

moins 8 heures.

Contre-indications

Ne prenez jamais DoliGrippe®, granulés pour solution buvable en sachet, dans les cas suivants:

• Enfant de moins de 15 ans,

• En cas d'antécédent d'allergie aux constituants du produit,

• En cas de certaines formes de glaucomes (augmentation de la pression dans l'œil),

• En cas de difficultés à uriner d'origine prostatique ou autre,

• En cas de maladie grave du foie en raison de la présence de paracétamol,

• En cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame.

Vous ne devez généralement pas utiliser ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin pendant la grossesse et

l'allaitement.

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

Effets indésirables

PPV: 20DH00
PER: 01/26
LOT: M077

Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

Cholécalciférol

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il ne faut pas en donner à d'autres personnes.
 - Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique

Maphar
Bd Alklima N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
UVEDOSE 100 000 UI/2 ml
SOL BUV
P.P.V : 19,50 DH

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05
Vitamine D.

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

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

Avertissements et précautions

Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de vitamine D, il est nécessaire de surveiller le sang et les urines.

Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Autres médicaments et UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

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

Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Posologie

Carence vitaminique chez l'enfant :

Prévention du rachitisme

Sa mise en œuvre est impérative chez tous les nourrissons et les jeunes enfants, dans les conditions actuelles de vie en raison de :

- l'exposition insuffisante au soleil,
- la faible teneur des aliments en vitamine D.

Une ampoule tous les trois mois jusqu'à la 5^{ème} année. Cette dose peut être doublée si l'enfant est peu exposé au soleil ou si sa peau est très pigmentée.

Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).



Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

Cholécalciférol

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il ne faut pas en donner à d'autres personnes.
 - Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ces effets peuvent être graves.
- s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05
Vitamine D.

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

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

Avertissements et précautions

Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de vitamine D, il est nécessaire de surveiller le sang et les urines.

Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Autres médicaments et UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

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

Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Posologie

Carence vitaminique chez l'enfant :

Prévention du rachitisme

Sa mise en œuvre est impérative chez tous les nourrissons et les jeunes enfants, dans les conditions actuelles de vie en raison de :

- l'exposition insuffisante au soleil,
- la faible teneur des aliments en vitamine D.

Une ampoule tous les trois mois jusqu'à la 5^{ème} année. Cette dose peut être doublée si l'enfant est peu exposé au soleil ou si sa peau est très pigmentée.

Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).

Maphar
Bd Alklima N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
UVEDOSE 100 000 UI/2 ml
SOL BUV
P.P.V. : 19,50 DH



Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

Cholécalciférol

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il ne faut pas en donner à d'autres personnes.
 - Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ces effets peuvent être graves.
- s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05
Vitamine D.

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

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

Avertissements et précautions

Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de vitamine D, il est nécessaire de surveiller le sang et les urines.

Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Autres médicaments et UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

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

Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Posologie

Carence vitaminique chez l'enfant :

Prévention du rachitisme

Sa mise en œuvre est impérative chez tous les nourrissons et les jeunes enfants, dans les conditions actuelles de vie en raison de :

- l'exposition insuffisante au soleil,
- la faible teneur des aliments en vitamine D.

Une ampoule tous les trois mois jusqu'à la 5^{ème} année. Cette dose peut être doublée si l'enfant est peu exposé au soleil ou si sa peau est très pigmentée.

Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).

Maphar
Bd Alklima N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
UVEDOSE 100 000 UI/2 ml
SOL BUV
P.P.V. : 19,50 DH



Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

Cholécalciférol

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il ne faut pas en donner à d'autres personnes.
 - Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ces effets peuvent être graves.
- s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05
Vitamine D.

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

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

Avertissements et précautions

Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de vitamine D, il est nécessaire de surveiller le sang et les urines.

Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Autres médicaments et UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

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

Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Posologie

Carence vitaminique chez l'enfant :

Prévention du rachitisme

Sa mise en œuvre est impérative chez tous les nourrissons et les jeunes enfants, dans les conditions actuelles de vie en raison de :

- l'exposition insuffisante au soleil,
- la faible teneur des aliments en vitamine D.

Une ampoule tous les trois mois jusqu'à la 5^{ème} année. Cette dose peut être doublée si l'enfant est peu exposé au soleil ou si sa peau est très pigmentée.

Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).

Maphar

Bd Alklima N° 6, Ql,
Sidi Bernoussi, Casablanca
UVEDOSE 100 000 UI/2 ml

SOL BUV

P.P.V. : 19,50 DH



Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

Cholécalciférol

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il ne faut pas en donner à d'autres personnes.
 - Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ces effets indésirables peuvent être graves.
- s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05
Vitamine D.

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

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

Avertissements et précautions

Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de vitamine D, il est nécessaire de surveiller le sang et les urines.

Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Autres médicaments et UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

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

Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Posologie

Carence vitaminique chez l'enfant :

Prévention du rachitisme

Sa mise en œuvre est impérative chez tous les nourrissons et les jeunes enfants, dans les conditions actuelles de vie en raison de :

- l'exposition insuffisante au soleil,
- la faible teneur des aliments en vitamine D.

Une ampoule tous les trois mois jusqu'à la 5^{ème} année. Cette dose peut être doublée si l'enfant est peu exposé au soleil ou si sa peau est très pigmentée.

Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).

Maphar
Bd Alklima N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
UVEDOSE 100 000 UI/2 ml
SOL BUV
P.P.V. : 19,50 DH



Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

Cholécalciférol

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il ne faut pas en donner à d'autres personnes.
 - Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ces effets peuvent être graves.
- s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique

Maphar
Bd Alklima N° 6, QI,
Sidi Bernoussi, Casablanca
UVEDOSE 100 000 UI/2 ml
SOL BUV
P.P.V : 19,50 DH

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05
Vitamine D.

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais **UVEDOSE 100 000 UI**, solution buvable en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

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

Avertissements et précautions

Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de vitamine D, il est nécessaire de surveiller le sang et les urines.

Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

Autres médicaments et UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

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

Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Posologie

Carence vitaminique chez l'enfant :

Prévention du rachitisme

Sa mise en œuvre est impérative chez tous les nourrissons et les jeunes enfants, dans les conditions actuelles de vie en raison de :

- l'exposition insuffisante au soleil,
- la faible teneur des aliments en vitamine D.

Une ampoule tous les trois mois jusqu'à la 5^{ème} année. Cette dose peut être doublée si l'enfant est peu exposé au soleil ou si sa peau est très pigmentée.

Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).



ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- ASKARDIL® comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés.
- ASKARDIL® comprimés dispersibles à 160 mg : boîte de 30 comprimés.

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous remarquerez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

Que contient cette notice ?

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

1 - QU'EST-CE QUE ASKARDIL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- **Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité**
ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE HEPARINE EXCLUE

ASKARDIL® appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire. ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- Indications thérapeutiques

ASKARDIL® est utilisé pour prévenir les récurrences vasculaires cérébrales ou cardiaques provoquées par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur. Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par ASKARDIL® sans l'accord de votre médecin.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ASKARDIL® ?

- Ne prenez jamais ASKARDIL® (Contre-indications)

- si vous êtes allergique à la substance active (acide acétylsalicylique) ou à l'un des autres composants contenus dans ASKARDIL®.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).
- si vous avez déjà eu de l'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 souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.
- durant la grossesse, à partir du début du 6^{ème} mois (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée), pour des doses supérieures à 100 mg par jour.
- 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.

- Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire défective à la naissance).

- **Faites attention avec ASKARDIL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ASKARDIL®.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- 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).
- 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).

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. Ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

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

- **Enfants et «adolescents»**

Sans objet.

- Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que ASKARDIL® d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à ASKARDIL® pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre ASKARDIL® en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.

- un autre médicament à base de ticlopidogrel ou clopidogrel.
- un autre médicament à base de benzobromarone (goutte).
- un autre médicament à base de lévothyroxine (nécessite la sécrétion de la glande thyroïde).
- un autre médicament à base de perméthrine (médicament contre les parasites de la peau).
- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament dans le sang).
- le vaccin contre la varicelle : il est recommandé d'attendre la fin du traitement par ASKARDIL®.
- Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez d'autres médicaments.
- **Aliments et boissons (Interactions avec les aliments)**
La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement par ASKARDIL®.
- **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**
Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, il vous convient de parler avec votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPV 22DH40
EXP 12/2024
LOT 26014 7

l'acide acétylsalicylique (aspirine) est un médicament qui agit sur les plaquettes sanguines et les rend moins adhésives. Il est utilisé pour prévenir les saignements et les thromboses (caillots sanguins). Il est également utilisé pour soulager les douleurs et l'inflammation.

Il est important de lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous remarquerez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

l'acide acétylsalicylique (aspirine) est un médicament qui agit sur les plaquettes sanguines et les rend moins adhésives. Il est utilisé pour prévenir les saignements et les thromboses (caillots sanguins). Il est également utilisé pour soulager les douleurs et l'inflammation.

Il est important de lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous remarquerez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

l'acide acétylsalicylique (aspirine) est un médicament qui agit sur les plaquettes sanguines et les rend moins adhésives. Il est utilisé pour prévenir les saignements et les thromboses (caillots sanguins). Il est également utilisé pour soulager les douleurs et l'inflammation.

Il est important de lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous remarquerez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

l'acide acétylsalicylique (aspirine) est un médicament qui agit sur les plaquettes sanguines et les rend moins adhésives. Il est utilisé pour prévenir les saignements et les thromboses (caillots sanguins). Il est également utilisé pour soulager les douleurs et l'inflammation.

Il est important de lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous remarquerez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

l'acide acétylsalicylique (aspirine) est un médicament qui agit sur les plaquettes sanguines et les rend moins adhésives. Il est utilisé pour prévenir les saignements et les thromboses (caillots sanguins). Il est également utilisé pour soulager les douleurs et l'inflammation.

Il est important de lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous remarquerez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

l'acide acétylsalicylique (aspirine) est un médicament qui agit sur les plaquettes sanguines et les rend moins adhésives. Il est utilisé pour prévenir les saignements et les thromboses (caillots sanguins). Il est également utilisé pour soulager les douleurs et l'inflammation.

Il est important de lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous remarquerez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

l'acide acétylsalicylique (aspirine) est un médicament qui agit sur les plaquettes sanguines et les rend moins adhésives. Il est utilisé pour prévenir les saignements et les thromboses (caillots sanguins). Il est également utilisé pour soulager les douleurs et l'inflammation.

Il est important de lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous remarquerez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

l'acide acétylsalicylique (aspirine) est un médicament qui agit sur les plaquettes sanguines et les rend moins adhésives. Il est utilisé pour prévenir les saignements et les thromboses (caillots sanguins). Il est également utilisé pour soulager les douleurs et l'inflammation.

Il est important de lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous remarquerez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

l'acide acétylsalicylique (aspirine) est un médicament qui agit sur les plaquettes sanguines et les rend moins adhésives. Il est utilisé pour prévenir les saignements et les thromboses (caillots sanguins). Il est également utilisé pour soulager les douleurs et l'inflammation.

Il est important de lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous remarquerez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

l'acide acétylsalicylique (aspirine) est un médicament qui agit sur les plaquettes sanguines et les rend moins adhésives. Il est utilisé pour prévenir les saignements et les thromboses (caillots sanguins). Il est également utilisé pour soulager les douleurs et l'inflammation.

Il est important de lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous remarquerez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

l'acide acétylsalicylique (aspirine) est un médicament qui agit sur les plaquettes sanguines et les rend moins adhésives. Il est utilisé pour prévenir les saignements et les thromboses (caillots sanguins). Il est également utilisé pour soulager les douleurs et l'inflammation.

Il est important de lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous remarquerez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

l'acide acétylsalicylique (aspirine) est un médicament qui agit sur les plaquettes sanguines et les rend moins adhésives. Il est utilisé pour prévenir les saignements et les thromboses (caillots sanguins). Il est également utilisé pour soulager les douleurs et l'inflammation.

Il est important de lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous remarquerez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

l'acide acétylsalicylique (aspirine) est un médicament qui agit sur les plaquettes sanguines et les rend moins adhésives. Il est utilisé pour prévenir les saignements et les thromboses (caillots sanguins). Il est également utilisé pour soulager les douleurs et l'inflammation.

Il est important de lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous remarquerez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

l'acide acétylsalicylique (aspirine) est un médicament qui agit sur les plaquettes sanguines et les rend moins adhésives. Il est utilisé pour prévenir les saignements et les thromboses (caillots sanguins). Il est également utilisé pour soulager les douleurs et l'inflammation.

Il est important de lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous remarquerez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

l'acide acétylsalicylique (aspirine) est un médicament qui agit sur les plaquettes sanguines et les rend moins adhésives. Il est utilisé pour prévenir les saignements et les thromboses (caillots sanguins). Il est également utilisé pour soulager les douleurs et l'inflammation.

Il est important de lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous remarquerez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

l'acide acétylsalicylique (aspirine) est un médicament qui agit sur les plaquettes sanguines et les rend moins adhésives. Il est utilisé pour prévenir les saignements et les thromboses (caillots sanguins). Il est également utilisé pour soulager les douleurs et l'inflammation.

Il est important de lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous remarquerez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

l'acide acétylsalicylique (aspirine) est un médicament qui agit sur les plaquettes sanguines et les rend moins adhésives. Il est utilisé pour prévenir les saignements et les thromboses (caillots sanguins). Il est également utilisé pour soulager les douleurs et l'inflammation.

Il est important de lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous remarquerez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

l'acide acétylsalicylique (aspirine) est un médicament qui agit sur les plaquettes sanguines et les rend moins adhésives. Il est utilisé pour prévenir les saignements et les thromboses (caillots sanguins). Il est également utilisé pour soulager les douleurs et l'inflammation.

Il est important de lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous remarquerez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

l'acide acétylsalicylique (aspirine) est un médicament qui agit sur les plaquettes sanguines et les rend moins adhésives. Il est utilisé pour prévenir les saignements et les thromboses (caillots sanguins). Il est également utilisé pour soulager les douleurs et l'inflammation.

Il est important de lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Vous remarquerez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous sentez moins bien.

l'acide acétylsalicylique (aspirine) est un médicament qui agit sur les plaquettes sanguines et les rend moins adhésives. Il est utilisé pour prévenir les saignements et les thromboses (caillots sanguins). Il est également utilisé pour soulager les douleurs et l'inflammation.

Il est important de lire attentivement la notice avant de prendre ce médicament, car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.

ROZAT® 10, 20 mg

Rosuvastatine

Comprimé pelliculé Boîte de 28

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

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

Composition

Composition active par comprimé

Rosuvastatine

Rosuvastatine

Les autres composants

Cellulose micro

carbonate anhy

AMB 80W344

Liste des excipients

Classe pharmaceutique

ROZAT® appartient à la

Indications thérapeutiques

• Vous avez un risque

présentez un risque

vasculaire cérébral

adultes, les ad

traiter un taux

Il vous est recommandé

régime alimentaire

corriger votre

hypcholestérolémie

prise de ROZAT®

Ou

• Vous avez d'autres

une attaque cardiaque,

problèmes de santé liés à ces

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des

problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une

maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une

accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre

ROZAT® comprimé pelliculé :

• ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de

substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent

étant le cholestérol.

• Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang :

le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

• ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol »

et augmenter le « bon cholestérol ».

• Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol »

par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps

à éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas

de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela

n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts

gras peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et

réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage

du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque

cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque

d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou

des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROZAT® comprimé

pelliculé, même si votre taux de cholestérol revient à la

normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de

cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse.

Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin

vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Posologie Mode et voies d'administration, Fréquence

d'administration et Durée du traitement :

Doses usuelles chez les adultes.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour un taux de

cholestérol élevé :

Dose initiale :

Votre traitement avec ROZAT® comprimé pelliculé doit débuter avec

une dose de 5 ou 10 mg, même si vous preniez une dose plus élevée

d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

• Votre taux de cholestérol.

• Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident

vasculaire cérébral.

• Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets

indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

initiale qui vous est le mieux adaptée.

Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les

patients :

• D'origine asiatique : (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen

et indien).

• Agés de plus de 70 ans ;

• Présentant une insuffisance rénale modérée.

• Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte

musculaire).

Augmentation de la dose et dose maximale

quotidienne :

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la

posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre

médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg

puis 40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider

PPV : 147DH10
PER : 03/25
LOT : M1031-2



est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® comprimé

pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres

composants du produit.

• Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le

traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un

contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le

traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.

• Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.

• Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute,

demandez à votre médecin).

• Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs

musculaires répétées ou inexplicables).

• Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de

greffes d'organes).

Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des

effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement

chez tout le monde.

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables

possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et

consultez immédiatement un médecin : si vous avez les

réactions allergiques suivantes :

• Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres,

de la langue et/ou de la gorge.

• Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge

qui peut causer des difficultés pour avaler.

• Démangeaison sévère de la peau (avec des cloques).

Consultez votre médecin immédiatement si vous

ressentez des douleurs musculaires inhabituelles : qui

durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont

plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes.

Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes

ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un

danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolyses).

Effets indésirables fréquents :

• maux de tête,

• douleurs d'estomac,

• constipation,

• sensation de malaise,

• douleurs musculaires,

• sentiment général de faiblesse,

• sensations vertigineuses,

• augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg,

ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le

ROZAT® 10, 20 mg

Rosuvastatine

Comprimé pelliculé Boîte de 28

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

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

Composition

Composition active par comprimé

Rosuvastatine

Rosuvastatine

Les autres composants

Cellulose micro

carbonate anhy

AMB 80W344

Liste des excipients

Classe pharmaceutique

ROZAT® appartient à la

Indications thérapeutiques

• Vous avez un risque

présentez un risque

vasculaire cérébral

adultes, les adultes

traiter un taux élevé

Il vous est recommandé

régime alimentaire

corriger votre taux

hypcholestérolémie

prise de ROZAT®

Ou

• Vous avez d'autres

une attaque cardiaque

problèmes de santé liés à ces

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des

problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une

maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une

accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre

ROZAT® comprimé pelliculé :

• ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de

substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent

étant le cholestérol.

• Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang :

le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

• ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol »

et augmenter le « bon cholestérol ».

• Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol »

par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps

à éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas

de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela

n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts

gras peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et

réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage

du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque

cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque

d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou

des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROZAT® comprimé

pelliculé, même si votre taux de cholestérol revient à la

normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de

cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse.

Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin

vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Posologie Mode et voies d'administration, Fréquence

d'administration et Durée du traitement :

Doses usuelles chez les adultes.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour un taux de

cholestérol élevé :

Dose initiale :

Votre traitement avec ROZAT® comprimé pelliculé doit débuter avec

une dose de 5 ou 10 mg, même si vous preniez une dose plus élevée

d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

• Votre taux de cholestérol.

• Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident

vasculaire cérébral.

• Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets

indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

initiale qui vous est le mieux adaptée.

Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les

patients :

• D'origine asiatique : (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen

et indien).

• Agés de plus de 70 ans ;

• Présentant une insuffisance rénale modérée.

• Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte

musculaire).

Augmentation de la dose et dose maximale

quotidienne :

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la

posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre

médicament peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg

puis 40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider

PPV : 147DH10
PER : 03/25
LOT : M1031-2



est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® comprimé

pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres

composants du produit.

• Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le

traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un

contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le

traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.

• Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.

• Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute,

demandez à votre médecin).

• Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs

musculaires répétées ou inexplicables).

• Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de

greffes d'organes).

Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des

effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement

chez tout le monde.

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables

possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et

consultez immédiatement un médecin : si vous avez les

réactions allergiques suivantes :

• Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres,

de la langue et/ou de la gorge.

• Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge

qui peut causer des difficultés pour avaler.

• Démangeaison sévère de la peau (avec des cloques).

Consultez votre médecin immédiatement si vous

ressentez des douleurs musculaires inhabituelles : qui

durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont

plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes.

Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes

ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un

danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolyses).

Effets indésirables fréquents :

• maux de tête,

• douleurs d'estomac,

• constipation,

• sensation de malaise,

• douleurs musculaires,

• sentiment général de faiblesse,

• sensations vertigineuses,

• augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg,

ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le

ROZAT® 10, 20 mg

Rosuvastatine

Comprimé pelliculé Boîte de 28

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

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

Composition

Composition active par comprimé

Rosuvastatine

Rosuvastatine

Les autres composants

Cellulose micro

carbonate anhy

AMB 80W344

Liste des excipients

Classe pharmaceutique

ROZAT® appartient à la

Indications thérapeutiques

• Vous avez un risque

présentez un risque

vasculaire cérébral

adultes, les adultes

traiter un taux élevé

Il vous est recommandé

régime alimentaire

corriger votre taux

hypcholestérolémie

prise de ROZAT®

Ou

• Vous avez d'autres

une attaque cardiaque

problèmes de santé liés à ces

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des

problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une

maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une

accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre

ROZAT® comprimé pelliculé :

• ROZAT® comprimé pelliculé est utilisé pour corriger le taux de

substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent

étant le cholestérol.

• Il y a différents types de cholestérol trouvés dans le sang :

le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

• ROZAT® comprimé pelliculé peut réduire le « mauvais cholestérol »

et augmenter le « bon cholestérol ».

• Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol »

par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps

à éliminer de votre sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas

de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela

n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts

gras peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et

réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage

du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque

cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque

d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou

des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre ROZAT® comprimé

pelliculé, même si votre taux de cholestérol revient à la

normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de

cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse.

Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin

vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

Posologie Mode et voies d'administration, Fréquence

d'administration et Durée du traitement :

Doses usuelles chez les adultes.

Si vous prenez ROZAT® comprimé pelliculé pour un taux de

cholestérol élevé :

Dose initiale :

Votre traitement avec ROZAT® comprimé pelliculé doit débuter avec

une dose de 5 ou 10 mg, même si vous preniez une dose plus élevée

d'une autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

• Votre taux de cholestérol.

• Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident

vasculaire cérébral.

• Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets

indésirables.

Veuillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose

initiale qui vous est le mieux adaptée.

Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les

patients :

• D'origine asiatique : (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen

et indien).

• Agés de plus de 70 ans ;

• Présentant une insuffisance rénale modérée.

• Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte

musculaire).

Augmentation de la dose et dose maximale

quotidienne :

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la

posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre

médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg

puis 40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider

PPV : 147DH10
PER : 03/25
LOT : M1031-2



est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROZAT® comprimé

pelliculé jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

Contre-indications :

Ne prenez jamais ROZAT® comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres

composants du produit.

• Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le

traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un

contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le

traitement par ROZAT® comprimé pelliculé.

• Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.

• Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute,

demandez à votre médecin).

• Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs

musculaires répétées ou inexplicables).

• Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de

greffes d'organes).

Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des

effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement

chez tout le monde.

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables

possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre ROZAT® comprimé pelliculé et

consultez immédiatement un médecin : si vous avez les

réactions allergiques suivantes :

• Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres,

de la langue et/ou de la gorge.

• Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge

qui peut causer des difficultés pour avaler.

• Démangeaison sévère de la peau (avec des cloques).

Consultez votre médecin immédiatement si vous

ressentez des douleurs musculaires inhabituelles : qui

durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont

plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes.

Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes

ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un

danger pour la vie de ces personnes (rhabdomyolyses).

Effets indésirables fréquents :

• maux de tête,

• douleurs d'estomac,

• constipation,

• sensation de malaise,

• douleurs musculaires,

• sentiment général de faiblesse,

• sensations vertigineuses,

• augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg,

ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le

NOTICE

1. Dénomination du médicament :

CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé en boîte de 30

DCI : Carvédilol

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

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

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

2. Composition du médicament :

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

CORONAT 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT.

- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation de la peau, urticaire, démangeaisons, lésions cutanées type psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
- trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patients sur 100)

- diminution du taux de plaquettes,
- nez bouché,
- troubles de la miction.

Très rare (touche moins d'un patient sur 1000)

- diminution du taux de globules rouges,
- réaction allergique,
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez l'homme,
- réactions cutanées sévères (syndrome de Lyell, syndrome polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson).

Si vous remarquez des effets indésirables mentionnés dans cette notice, ou si des effets indésirables deviennent graves, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Coronat, comprimé en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdèmes, de présence de liquide dans le ventre (rétention hydrique), de difficultés respiratoires sévères (l'apparition de ces symptômes nécessite une adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol ou de votre traitement diurétique).
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes précoces d'une hypoglycémie aigue).
- De maladie rénale.
- D'extrémités froides.

Lot : SE0443A

Per : 05/2024

PPV : 88 DH 10



CORONAT 25 mg
30 comprimés



6 118001 250189

NOTICE

1. Dénomination du médicament :

CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé en boîte de 30

DCI : Carvédilol

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

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

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

2. Composition du médicament :

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

CORONAT 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT.

- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation de la peau, urticaire, démangeaisons, lésions cutanées type psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
- trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patients sur 100)

- diminution du taux de plaquettes,
- nez bouché,
- troubles de la miction.

Très rare (touche moins d'un patient sur 1000)

- diminution du taux de globules rouges,
- réaction allergique,
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez l'homme,
- réactions cutanées sévères (syndrome de Lyell, syndrome polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson).

Si vous remarquez des effets indésirables mentionnés dans cette notice, ou si des effets indésirables deviennent graves, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

8. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Coronat, comprimé en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdèmes, de présence de liquide dans le ventre (rétention hydrique), de difficultés respiratoires sévères (l'apparition de ces symptômes nécessite une adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol ou de votre traitement diurétique).
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes précoces d'une hypoglycémie aiguë).
- De maladie rénale.
- D'extrémités froides.

Lot : SE0443A

Per : 05/2024

PPV : 88 DH 10



CORONAT 25 mg
30 comprimés



6 118001 250189

NOTICE

1. Dénomination du médicament :

CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé en boîte de 30

DCI : Carvédilol

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

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

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

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

2. Composition du médicament :

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

CORONAT 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT.

- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation de la peau, urticaire, démangeaisons, lésions cutanées type psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
- trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patients sur 100)

- diminution du taux de plaquettes,
- nez bouché,
- troubles de la miction.

Très rare (touche moins d'un patient sur 1000)

- diminution du taux de globules rouges,
- réaction allergique,
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez l'homme,
- réactions cutanées sévères (syndrome de Lyell, syndrome polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson).

Si vous remarquez des effets indésirables mentionnés dans cette notice, ou si des effets indésirables deviennent graves, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

8. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Coronat, comprimé en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdèmes, de présence de liquide dans le ventre (rétention hydrique), de difficultés respiratoires sévères (l'apparition de ces symptômes nécessite une adaptation par votre médecin de votre dose de carvedilol ou de votre traitement diurétique).
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes précoces d'une hypoglycémie aigue).
- De maladie rénale.
- D'extrémités froides.

Lot : SE0443A

Per : 05/2024

PPV : 88 DH 10



CORONAT 25 mg
30 comprimés



6 118001 250189

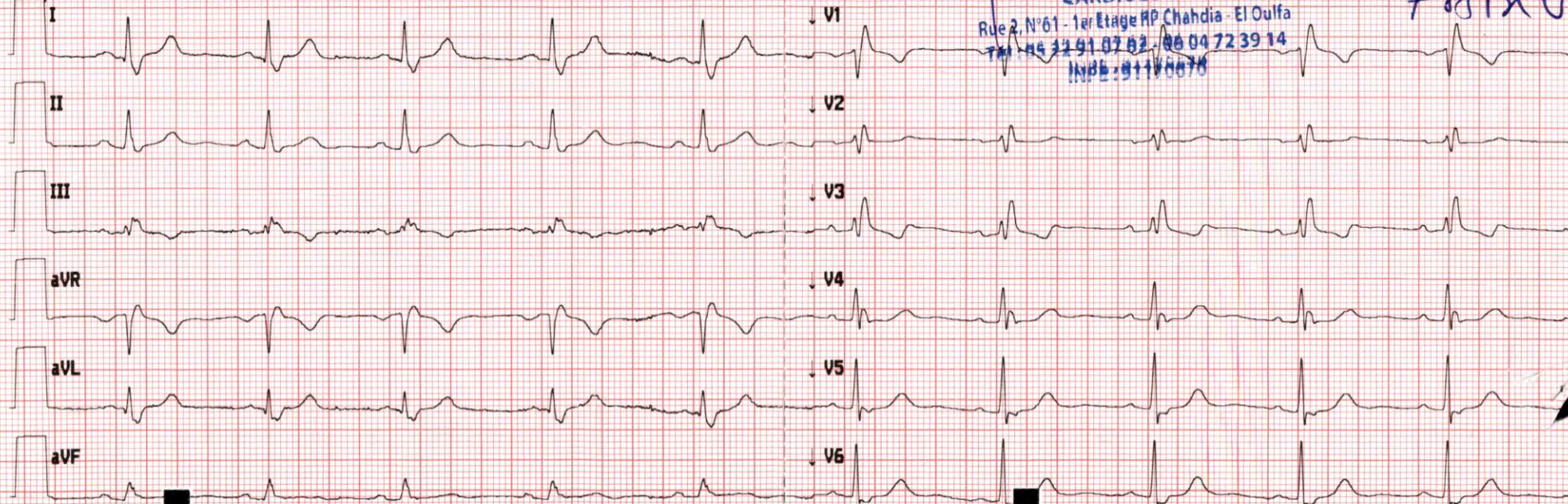
6-Jui-2023 15:24:49 Fréq. Card.: 62 BPM
Axes P-R-T: 67 47 10 Int PR: 177ms
Dur.QRS: 133ms QT/QTc: 400/404ms

6-Jui-2023 15:24:49

ID:
D-naiss:
ans,

الدكتور مهدي بنجيلون
Dr Mehdi BENJELLOUN
CARDIOLOGUE
Rue 2, N°61 - 1er Etage BP Chahdia - El Oulfa
Tél : 06 32 91 07 82 - 06 04 72 39 14
INPE: 91100070

HAABBY
Roxia



ID:
D-naiss:6-Jui-2023 15:24:49 Fréq. Card.: 62 BPM
Axes P-R-T: 67 47 10 Int PR: 177ms
Dur.QRS: 133ms QT/QTc: 400/404ms

6-Jui-2023 15:24:49

Dr Mehdi BENJELLOUN الدكتور مهدي بنجلون

CARDIOLOGUE

Rue 2, N°61 - 1er Etage RP Chahdia - El Oulfa

Tél: 05 22 91 07 82 - 06 04 72 39 14

INPE: 91100070

HABIBY
RABIA