

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

## Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6887 Société : RAM

Actif  Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : KARMA LARBI

Date de naissance : 13-03-1963

Adresse :

Tél. : 06 61 69 75 Total des frais engagés : ..... Dhs

## Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

**Dr.ALLAUT Mohamed**  
Cardiologue  
20, Rue de France Ville Oasis Casab  
Tél:0522 98 07 06 Fax:0522 98 83 25

Date de consultation : 15/06/2023

Nom et prénom du malade : KARMA LARBI Age:

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint

Naturé de la maladie : Ischémie Cérébrale + HTA + AVC

Affection longue durée ou chronique :  ALD  ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : ..... Le : ..... / ..... / .....

Signature de l'adhérent(e) : KARMA LARBI



**Déclaration de Maladie**

M22- N° 003755

DR. KARMA LARBI

DR. ALLAUT MOHAMED  
Cardiologue  
20, Rue de France Ville Oasis Casab  
Tél:0522 98 07 06 Fax:0522 98 83 25

15/06/2023  
KARMA LARBI  
Ischémie Cérébrale + HTA + AVC

#### **RELEVE 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
15/06/23	CS + ECG		300,000 dr. ALLAOUY Cardiologue 25, Rue de France - Ile Oasis - Casa Tél: 0522 98 07 06 - Fax: 0522 98 83 25 Télé: 0522 98 07 06 - 0522 98 83 25 20, Rue de la Paix - Ile Oasis - Casa	INP 09/06/2023 Signature Dr. ALLAOUY

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	15.06.23	1409,10

#### **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

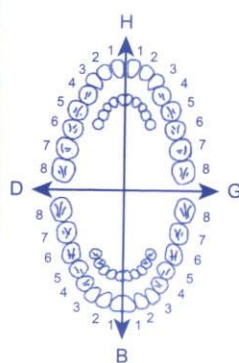
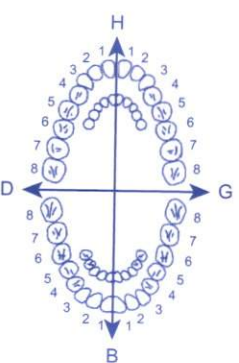
#### AUXILIAIRES MEDICAUX

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

### **Important :**

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient des travaux <input type="text"/>
				Montants des soins <input type="text"/>
				Début d'exécution <input type="text"/>
				Fin d'exécution <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412   21433552 00000000   00000000 D 00000000   00000000 35533411   11433553 B	<b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		Coefficient des travaux <input type="text"/>
				Montants des soins <input type="text"/>
				Date du devis <input type="text"/>
				Date de l'exécution <input type="text"/>

## Composition par comprimé de 400 mg :

Rhamnus purshiana écorce 85,4 mg. Jus d'aloë ferox 64 mg. Foeniculum vulgare graines 53,4 mg. Cassia angustifolia feuilles 42,7 mg. Glycyrrhiza glabra racine 16 mg. Gentiana lutea racine 16 mg. Taraxacum officinale racine 10,7 mg. Rhamnus alpinus écorce 10,7 mg. Rheum palmatum racine 10,7 mg. Marrubium vulgare sommités fleuries 10,7 mg. Maltodextrine ; agent de charge : Cellulose microcristalline ; antiagglomérants : sels de magnésium d'acides gras, dioxyde de silicium; agents de revêtement : Hydroxypropylméthylcellulose, acides gras, cellulose microcristalline.

## Propriétés :

Confort digestif et intestinal.

## Conseils d'utilisation :

2 à 4 comprimés par jour.



Tenir hors de la portée des enfants.

Conserver le produit dans un endroit sec à l'abri de la lumière et de l'humidité.

Les compléments alimentaires ne doivent pas être utilisés comme substituts d'un régime alimentaire varié.

## COMPLÉMENT ALIMENTAIRE, CE N'EST PAS UN MÉDICAMENT

Produit Fabriqué par **ESI srl**

Via delle Industrie 1 Albissola Marina (SV) ITALY  
www.esi.it

Importé et Distribué par **ESNAPHARM** - 7, Rue Abdelmajid Benjelloun  
Maârif extension - Casablanca

SYSTEME DE GESTION QUALITE  
CERTIFIE ISO 9001:2015  
PAR CERTIQUALITY

# HEPANAT®

le dieci erbe

## Composition par comprimé de 400 mg :

Rhamnus purshiana écorce 85,4 mg. Jus d'aloë ferox 64 mg. Foeniculum vulgare graines 53,4 mg. Cassia angustifolia feuilles 42,7 mg. Glycyrrhiza glabra racine 16 mg. Gentiana lutea racine 16 mg. Taraxacum officinale racine 10,7 mg. Rhamnus alpinus écorce 10,7 mg. Rheum palmatum racine 10,7 mg. Marrubium vulgare sommités fleuries 10,7 mg.

de charge : Cellulose microcristalline ; antiagglomérants :

nts de revêtement :

istalline.

هيبانات

قرص 20

41,80 DH

Lot: 2027L

Per: 01-2026

A consommer de préférence avant fin :

Lot n°



6 111255 870207

## Précautions d'emploi :

- Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.
- Ne pas utiliser pendant la grossesse.

## Présentations :

- Boîte de 20 comprimés.
- Boîte de 40 comprimés.

Tenir hors de la portée des enfants.

Conserver le produit dans un endroit sec à l'abri de la lumière et de l'humidité.

Les compléments alimentaires ne doivent pas être utilisés comme substituts d'un régime alimentaire varié.

COMPLÉMENT ALIMENTAIRE, CE N'EST PAS UN MÉDICAMENT

Produit Fabriqué par ESI srl

Via delle Industrie 1 Albissola Marina (SV) ITALY  
www.esi.it

Importé et Distribué par ESNAPHARM - 7, Rue Abdelmajid Benjelloun  
Maârif extension - Casablanca

SYSTEME DE GESTION QUALITE  
CERTIFIÉ ISO 9001:2015  
PAR CERTIQUALITY

**كوفيرام® 5 ملغ / 5 ملء حبات**  
بيـانـدوـرـيل أرجـيـنـين / أـمـلـودـيـبـين

املو دیین / آرجنٹن اندویں

**كوفيرام® 10 ملغ/5 ملغ حبات**

سـ اندیـر با اـرجـمنـدـیـن / اـمـلـوـدـیـن

اقرأ بدقّة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.  
• احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لاستئناف إليها من جديد.

- إذا كانت لديك أستهلاك آخر لطبيب أو الصيدلاني.
  - لقد وصف هذا الدواء لك شخصياً. فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة.
  - إذا شرعت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني. هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير متوقعة.

مقطع 4 : «ما هي الآثار الجانبية المترتبة؟»

269.00

**COVERAM®** 10mg/5mg  
Périmodopril arginine / amiodipine



6118001 1150

برضاع خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لآوانه (عديم)<sup>١</sup>  
يادة السيارات أو العمل على الآلات:

٦. مهارات العرض والبيان، حية وفي آلة حالة يستعمل؟

٧. ما هي المعلومات التي يبيّنها معرفتها قبلأخذ كوفيروم، حية؟

٨. كيف يوظف كوفيروم، حية؟

٩. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

١٠. كيف يوظف كوفيروم، حية؟

١١. مهارات العرض والبيان، مهارات إضافية.

١٢. ما هو كوفيروم، حية وفي آلة حالة يستعمل؟

**الفترة الطارئة الطبية الملازمة للألموبوتين (IEC) وناسير للكالسيوم.**

كود C9BB04 ATC: C09BB04

١٣. يوصي كوفيروم، حية بعلاج ارتفاع الضغط الشرياني وأو لعلاج أمراض الشريان التاجي المستتر (في حال تفاقم أو انحسار الدم الوردي للقلب).

١٤. في حالات المرض التي يستخدمون البياندوبريل والالمودين بطريقة منفصلة أن يأخذوا كلا المادتين في جهة واحدة من كوفيروم، حية.

١٥. كوفيروم، حية عبارة عن مزيج من مادتين فعاليتين: البياندوبريل والألمودين.

١٦. إن البياندوبريل مثبط للضخمة المولدة للألموبوتين (IEC) والالمودين حاصر للكالسيوم (يعتني

# كوفيرام® 5 ملг / 10 حبات

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

# كوفيرام® 10 ملغ / 10 حبات

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

# كوفيرام® 5 ملغ / 5 حبات

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

# كوفيرام® 10 ملغ / 5 حبات

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

اقرأ بدقّة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

• احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج ل تستند إليها من جديد.

• إذا كانت لديك أستلة أخرى إسأل الطبيب أو الصيدلاني.

• لقد وصف هذا الدواء لك شخصياً. فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشاركة.

• إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني. هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير متوقعة.

مقطع 4 : «ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟»

269,00

**COVERAM® 10mg/5mg**  
Périndopril arginine / amlodipine  
30 comprimés



6 118001 130092

زيادة غير متوقعة في التأثر الحادث للفع

العمل، الإرتفاع والخصوصية

إذا كنت مصاباً أو مرضي، أو تعقددين بأنك حامل

الصيدلاني قبل تناول هذا الدواء.

الحمل

يجب أن تهرب طبلك إذا كنت تعقددين بأنك حام

عادة سويف كونسيخ طبلك بالوقف عن أحد كوك

سيض للدّواء آخر بدلالة عنه.

لأنه من الممكن باختلاف كوفيرام حبة في بداية العمل، كما أن

بعد الشهرين الثالث من العمل.

الارتفاع

لقد ثبت أنamlodipinen يغير في حليب الأم يك

اعلمي طبلك إن كنت ترضئين أو على وشك الـ

لا يوصي بإعطاء كوفيرام حبة للآباء لمرضها

الارتفاع خاصة إذا كان طفلك حدث الولادة أو سابق لواهنه (حدبيج)

زيادة السكريات أو العمل على الآلات:

زيادة عن عيارة من ماريج من مادين فاغليتن: البيراندوبريل والأملوديبين.

في هذه النشرة:

1. ما هو كوفيرام، حبة وفي أيّة حالة يستعمل؟

2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبلأخذ كوفيرام، حبة؟

3. كيف يوظف كوفيرام، حبة؟

4. ما في الآثار الجانبية المحتملة؟

5. كيف يحافظ كوفيرام، حبة؟

6. متى متوقف العلاوة ومتى تبدأ العلاوة؟

1. ما هو كوفيرام، حبة وفي أيّة حالة يستعمل؟

الفلترة العلاجية الصيدلانية: منتظر المخمرة للمؤنة للأرجينوتين (IEC) ومحاضر للكالسيوم.

كود ATC: C09BB04

يوصف كوفيرام، حبة لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني و/أو لعلاج أمراض الشريان التاجي المستتر (V) حال

نافذ أو اضطراب الدّاء الوردي للقلب).

في إمكانات المرضى يستخدمون البيراندوبريل والأملوديبين بطريقة منفصلة إن يأخذوا كلا المادتين

في حبة واحدة من كوفيرام، حبة.

إن كوفيرام، حبة عيارة من ماريج من مادين فاغليتن: البيراندوبريل والأملوديبين.

إن الميتوبريل متيق للخمرة المؤنة للأرجينوتين (IEC) و المحاضر حاصر الكالسيوم (يتمني

# OEDES® 20 mg.

Microgranules gastro-résistants en gélules,  
boîtes de 7, 14, 28 et 56  
(Oméprazole)

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne sera pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que OEDES® 20 mg et dans quel cas est-il utilisé?
- Comment prendre OEDES® 20 mg et dans quelles quantités avant de prendre OEDES® 20 mg?

OEDES® 20mg

56 gélules



gélules ET DANS QUELS CAS

Oméprazole. Il appartient à  
tous de la pompe à protons.

LOT : 211543  
PER : 05-2024  
PPV : 140.000DH

pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

- Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :
- le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
  - Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (réurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de 4 ans et adolescents :

- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OEDES 20 mg, gélules gastro-résistante?

Contre-indications:

Ne prenez jamais OEDES 20 mg, gélule :

- si vous êtes allergique à l'omeprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES 20 mg.
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par

l'arrêt de l'administration de OEDES 20 mg ;

- Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti vitamines K, une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES 20 mg;
- Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose);
- Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH);
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe);
- Milteperimus (Hypericum perforatum) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée);
- Clofazimol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente);
- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH);
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)).
- Eribiotix (utilisé dans le traitement du cancer).
- Méthotrexate (médicament utilisé) en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer) - si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par OEDES 20 mg, gélule gastro-résistante.

Si votre médecin vous a prescrit les antidiabétiques suivants : amoxicilline et clarithromycine avec OEDES 20 mg pour le traitement d'un ulcère à Helicobacter pylori, il est important que vous informiez votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Boissons :  
Voir Posologie.  
Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Grossesse, Allaitement et Fertilité:

Si vous êtes enceinte ou que vous allez l'être, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. L'omeprazole est excreté dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre OEDES 20 mg pendant l'allaitement.

Sportifs: Sans objet.

Conduite de véhicule et utilisation des machines:

OEDES n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Des effets secondaires tels qu'un étourdissement et des troubles visuels peuvent se produire (voir effets indésirables). Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

Entomos relatives aux excipients à effet notable :

OEDES 20 mg, gélule contient du saccharose. Si votre médecin vous a prescrit(e) une intolérance à certains sucre(s), contactez-le, avant de prendre ce médicament.

OEDES 20 mg, gélule contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par g, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE OEDES 20 mg, gélule gastro-résistante ?

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

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous:

Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien tels que brûlures et régurgitation acide :

- Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.

• La dose recommandée une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.

- Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.

Traitement des ulcères dans la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) :

Cependant, si vous êtes à proximité du moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée.

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

Si vous arrêtez de prendre OEDES 20 mg:

N'arrêtez pas de prendre OEDES 20 mg sans avis du préalable de votre médecin ou pharmacien.

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

4. QUILS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENUELS ?

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

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) ou très rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) mais sérieux, ayez le courage de les dire à votre pharmacien ou contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration suffisante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps (œdème cutané, partie de la connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves)rare).
- Rouges de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagnent d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une réaction érythémateuse toxique(rare).
- Éruption cutanée généralisée, température corporelle élevée et ganglions lymphatiques hypertrophiques (syndrome DRESS ou syndrome d'hypersensibilité aux médicaments) (rare).
- Une éruption cutanée rouge, squameuse et généralisée avec des bosses sous la peau et des cloques, accompagnée de fièvre. Les symptômes apparaissent généralement au début du traitement (puistulose exanthémate agité(généralement) (rare).
- Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie (rare).

Les autres effets indésirables sont :

- Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)
- Maux de tête.
  - Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.
  - Nausées ou vomissements.
  - Polypes bénins dans l'estomac.
- Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)
- Gonflement des pieds et des chevilles.
  - Troubles du sommeil (insomnie).
  - Étourdissements, fourmillements, somnolence.
  - Vertiges.
  - Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.
  - Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.
  - Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

- Troubles sanguins tels qu'un diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.
- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.
- Agitation, confusion ou dépression.
- Troubles du goût.
- Troubles de la vue, tels que vision trouble.
- Respiration suffisante ou souffle court (bronchospasme).
- Sécheresse buccale.
- Inflammation de l'intérieur de la bouche.
- Infection appelée « muguet » qui peut affecter l'intestin et est causé par un champignon.
- Perte de cheveux (alopecie).
- Éruption cutanée lors d'une exposition au soleil.
- Douleurs articulaires (arthralgie) ou musculaires (myalgie).
- Problèmes rénaux sévères (nephrite interstitielle).
- Augmentation de la sueur.

# OEDES® 20 mg.

Microgranules gastro-résistants en gélules,  
boîtes de 7, 14, 28 et 56  
(Oméprazole)

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne sera pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que OEDES® 20 mg et dans quel cas est-il utilisé?
- Comment prendre OEDES® 20 mg et dans quelles quantités avant de prendre OEDES® 20 mg?

OEDES® 20mg

56 gélules



gélules ET DANS QUELS CAS

Oméprazole. Il appartient à  
tous de la pompe à protons.

LOT : 211543  
PER : 05-2024  
PPV : 140.000DH

pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

- Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :
- le reflux gastro-oesophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'oesophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
  - Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (réurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de 4 ans et adolescents :

- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OEDES 20 mg, gélules gastro-résistante?

Contre-indications:

Ne prenez jamais OEDES 20 mg, gélule :

- si vous êtes allergique à l'omeprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES 20 mg.
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par

l'arrêt de l'administration de OEDES 20 mg ;

- Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti vitamines K, une surveillance par votre médecin sera nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES 20 mg;
- Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose);
- Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH);
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe);
- Milteperimus (Hypericum perforatum) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée);
- Clofazimol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente);
- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH);
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)).
- Eribiotix (utilisé dans le traitement du cancer).
- Méthotrexate (médicament utilisé) en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer) - si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par OEDES 20 mg, gélule gastro-résistante.

Si votre médecin vous a prescrit les antidiabétiques suivants : amoxicilline et clarithromycine avec OEDES 20 mg pour le traitement d'un ulcère à Helicobacter pylori, il est important que vous informiez votre médecin de tous les autres médicaments que vous prenez.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Boissons :  
Voir Posologie.  
Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

Grossesse, Allaitement et Fertilité:

Si vous êtes enceinte ou que vous allez l'être, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament. L'omeprazole est excreté dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre OEDES 20 mg pendant l'allaitement.

Sportifs: Sans objet.

Conduite de véhicule et utilisation des machines:

OEDES n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Des effets secondaires tels qu'un étourdissement et des troubles visuels peuvent se produire (voir effets indésirables). Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

Entomos relatives aux excipients à effet notable :

OEDES 20 mg, gélule contient du saccharose. Si votre médecin vous a prescrit(e) une intolérance à certains sucre(s), contactez-le, avant de prendre ce médicament.

OEDES 20 mg, gélule contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par g, c'est-à-dire qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE OEDES 20 mg, gélule gastro-résistante ?

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

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous:

Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien tels que brûlures et régurgitation acide :

- Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.

• La dose recommandée une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.

- Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.

Traitement des ulcères dans la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) :

Cependant, si vous êtes à proximité du moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée.

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

Si vous arrêtez de prendre OEDES 20 mg:

N'arrêtez pas de prendre OEDES 20 mg sans avis du préalable de votre médecin ou pharmacien.

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

4. QUILS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENUELS ?

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

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) ou très rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) mais sérieux, ayez le courage de les dire à votre pharmacien ou contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration suffisante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps (œdème cutané, partie de la connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves)rare).
- Rouges de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagnent d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une réaction érythémateuse toxique(rare).
- Éruption cutanée généralisée, température corporelle élevée et ganglions lymphatiques hypertrophiques (syndrome DRESS ou syndrome d'hypersensibilité aux médicaments) (rare).
- Une éruption cutanée rouge, squameuse et généralisée avec des bosses sous la peau et des cloques, accompagnée de fièvre. Les symptômes apparaissent généralement au début du traitement (puistulose exanthémate agité(généralement) (rare).
- Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie (rare).

Les autres effets indésirables sont :

- Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)
- Maux de tête.
  - Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.
  - Nausées ou vomissements.
  - Polypes bénins dans l'estomac.
- Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)
- Gonflement des pieds et des chevilles.
  - Troubles du sommeil (insomnie).
  - Étourdissements, fourmillements, somnolence.
  - Vertiges.
  - Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.
  - Éruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.
  - Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

- Troubles sanguins tels qu'un diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.
- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.
- Agitation, confusion ou dépression.
- Troubles du goût.

- Troubles de la vue, tels que vision trouble.
- Respiration suffisante ou souffle court (bronchospasme).
- Sécheresse buccale.
- Inflammation de l'intérieur de la bouche.
- Infection appelée « muguet » qui peut affecter l'intestin et est causé par un champignon.
- Perte de cheveux (alopecie).

- Éruption cutanée lors d'une exposition au soleil.
- Douleurs articulaires (arthralgie) ou musculaires (myalgie).
- Problèmes rénaux sévères (nephrite interstitielle).
- Augmentation de la sueur.

# LD-NOR®

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

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.
- 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.

Que contient cette notice :

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

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

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

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

LOT : 230052  
EXP : 01/2026  
PPV : 57,80DH

- si vous (médicament, acide fusid)
- si vous avez dt,
- si vous avez,
- si l'activité d
- si vous ave
- si vous avez diminuant les li
- si vous buvez,
- si vous avez d
- si vous êtes âg(e) de plus de 70 ans.

LD-NOR 10mg

30 comprimés



l par voie orale ou injectable. L'association de ces muscles graves (habdomyolyse), cébral avec saignement dans le cerveau, ou si t à un accident vasculaire cérébral, myoïdie), ou des douleurs musculaires répétées et/ou familiaux de problèmes musculaires, un traitement avec d'autres médicaments (ou un fibrate),

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de

### 3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

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

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

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

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

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

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

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

**Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé**

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

**Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé**

Sans objet.

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

### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

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

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Éruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.

- Faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaire, coloration rouge-brun de l'urine associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anomale (habdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atovastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

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

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématoques peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

- Syndrome lupique (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines).

**Autres effets indésirables événuels de LD-NOR**

**Frequent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10**

- inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez, réactions allergiques,

- augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatinine phosphokinase dans le sang, maux de tête,

- nausées, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée, douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos, résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

**Pas fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100**

- anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie), cauchemars, insomnie,

- sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire, vision floue,

- bouffonneries d'oreilles et/ou de tête, vomissements, éruption, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac), hématoïde (inflammation du foie),

# LD-NOR®

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

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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.

Que contient cette notice :

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

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

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

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

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

**Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :**

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
- si ~~vous avez ou avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables, enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de co~~
- si ~~vous avez ou avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables, enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de co~~
- si ~~vous avez ou avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables, enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de co~~
- si ~~vous avez ou avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables, enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de co~~
- si ~~vous avez ou avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables, enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de co~~
- si ~~vous avez ou avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables, enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de co~~

**LD-NOR 20mg**

30 comprimés pelliculés



6 1118000 082231

vir dans le traitement de l'hépatite C.

infirmier/ère avant de prendre LD-NOR, comprimé

miers jours un médicament appelé acide fusidique, rniens) par voie orale ou injectable. L'association de problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),

lésions cérébrales avec saignement dans le cerveau, ou si

LOT : 230655

EXP : 04/2026

PPV : 99,00DH

indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut-être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR.

### 3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

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

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

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

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

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

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

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

**Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé**

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

**Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé**

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

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

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

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

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

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

- Pathologie sévère avec peigne et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.

- Faiblesse musculaire, sensibilité douloreuse, douleur ou rupture musculaire/soulagement rouge-brun de l'urine associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

**Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000**

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématoques peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

- Syndrome lupique (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines).

**Autres effets indésirables éventuels de LD-NOR**

**Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10**

- inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez, réactions allergiques,

- augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang,

- maux de tête, nausées, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée,

- douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos, résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

**Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100**

- anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie), cauchemars, insomnie,

- sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire,

- vision floue, bouffonnerement d'oreilles et/ou de tête, vomissements, éruption, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac),

- hépatite (inflammation du foie), éruptions et démarcations cutanées, urticaire, perte de cheveux





# ليوريـسـال® 10 مـلـعـقـة

النـسـمـيـةـ الـدـولـيـةـ الشـانـعـةـ: باـكـلـوـفـينـ

أـقـراـصـ

عـلـىـ مـنـ 50ـ قـرـصـاـ

الرجـاءـ قـرـاءـةـ هـذـهـ النـشـرـةـ بـكـامـلـهـ بـأـمـعـانـ قـبـلـ اـسـعـمـالـ  
 هـذـاـ الدـوـاءـ.

احـفـظـ بـهـذـهـ النـشـرـةـ. قدـ تـحـتـاجـ إـلـىـ قـرـاءـتـهـ مـجـدـاـ.

إـذـ كـانـ لـدـيـكـ أـسـنـلـةـ أـخـرـىـ أوـ شـكـ مـاـ اـطـلـبـ المـزـيدـ مـنـ  
 الـمـعـلـومـاتـ مـنـ طـبـيـكـ، أوـ مـنـ الصـيـدـلـيـ.

وـصـفـ هـذـاـ الدـوـاءـ لـكـ شـخـصـيـاـ. لاـ تـعـطـهـ إـلـىـ ثـحـصـ.  
 أـخـرـ، حتـىـ وـلـوـ تـشـابـهـ الـأـعـرـاضـ، فـقدـ يـسـبـبـ ذـكـ  
 لـهـ الـآـذـىـ، حتـىـ وـلـوـ كـانـ أـعـرـاضـ مـرـضـهـ مـشـابـهـةـ  
 لـأـعـرـاضـكـ.

إـذـ أـصـبـحـ أـحـدـ الـأـقـارـبـ الـجـانـيـةـ خـطـيرـاـ أوـ إـلـاـ لـاحـظـ  
 أـثـرـ جـانـيـاـ لـمـ يـنـذـرـ فيـ هـذـهـ النـشـرـةـ، تـحـذـثـ بـلـكـ إـلـىـ  
 طـبـيـكـ، أوـ إـلـىـ الصـيـدـلـيـ.

ماـذـاـ تـضـمـنـ هـذـهـ النـشـرـةـ:

1. ماـ هـوـ ليوريـسـال®ـ وـمـاـ هـيـ دـوـاعـيـ اـسـعـمـالـ؟

2. ماـ هـيـ الـمـعـلـومـاتـ التـيـ يـجـبـ مـعـرـفـتـهـ قـبـلـ اـسـعـمـالـ

ليوريـسـال®؟

3. كـيـفـ يـسـتـعـمـلـ ليوريـسـال®ـ؟

4. ماـ هـيـ الـأـثـارـ جـانـيـةـ الـمـحـتمـلـةـ؟

5. كـيـفـ يـعـدـ ليوريـسـال®ـ؟

ماـ الـعـلـمـ إـذـ نـسـيـتـ أـخـذـ جـرـعـةـ؟

إـذـ حـدـثـ وـنـسـيـتـ أـخـذـ جـرـعـةـ فـيـ الـوقـتـ المـحـددـ، لـتـقـلـقـ.  
 أـخـذـ هـذـهـ جـرـعـةـ حـالـاـ تـتـذـكـرـ ذـلـكـ. لـكـ، إـذـ قـرـبـ موـعـدـ  
 أـخـذـ جـرـعـةـ التـالـيـةـ، لـتـاخـدـهـاـ فـيـ الـوقـتـ عـيـنـهـ الذـيـ تـاخـدـ  
 فـيـهـ تـلـكـ التـكـنـيـةـ. إـذـ لـاـ يـنـتـغـيـرـ أـنـاـ مـصـافـعـةـ مـقـدـارـ  
 جـرـعـةـ. أـسـتـمـرـ بـسـيـاسـةـ فـيـ أـخـذـ الدـوـاءـ فـيـ الـوقـتـ المـفـرـرـ.  
 وـإـذـ نـسـيـتـ أـخـذـ جـرـعـاتـ عـدـدـ، عـلـىـ إـسـتـشـارـةـ طـبـيـكـ.

إـذـ أـخـذـ كـمـيـةـ أـكـبـيـرـ بـكـثـيرـ مـاـ أـقـرـاصـ مـاـ وـصـفـ  
 لـكـ طـبـيـكـ، اـسـتـشـرـهـ مـنـ دـوـنـ بـيـطـاءـ اوـ اـذـهـبـ إـلـىـ أـقـرـبـ  
 مـسـتـشـفـيـ.

وـتـجـلـيـ أـعـرـاضـ فـرـطـ جـرـعـةـ الـأـسـاسـيـةـ بـيـحـسـاسـ بـالـدـوـارـ،  
 وـأـضـطـرـابـاتـ تـنـفـيـسيـةـ، وـأـضـطـرـابـاتـ فـيـ الـإـدـرـاكـ، وـفـقـادـ  
 الـوـعـيـ.

مـنـ بـيـنـ الـأـعـرـاضـ الـأـخـرـىـ، يـمـكـنـ ذـكـرـ الـإـرـتـيـاكـ،  
 وـالـهـلـوـسـاتـ، وـعـدـمـ الـاستـقـرـارـ الـجـسـديـ، وـالـتـشـاجـاتـ،

وـالـرـوـيـةـ الـصـبـابـيـةـ، وـأـنـدـهـارـ  
 الـعـضـلـاتـ، وـتـشـنجـاتـ  
 فـيـ رـدـودـ الـفـعـلـ، وـارـتـقـاـ  
 الـتـبـخـشـ أوـ تـسـلـارـعـهـ، وـاـ  
 وـالـقـيءـ، وـالـإـسـهـالـ، وـاـ  
 لـدـىـ الـنـومـ (انـقـطـاعـ النـاـ  
 وـحـمـيـ، وـبـوـلـ دـاـكـنـ الـلـاـ

إـذـ كـانـ تـعـانـيـ مـنـ قـصـورـ سـرـيـ وـبـعـدـ سـيـهـ، حـدـدـ أـخـرـ  
 مـنـ أـقـرـاصـ مـاـ وـصـفـ لـكـ طـبـيـكـ، يـمـكـنـ أـنـ ظـهـرـ عـلـىـ  
 أـعـرـاضـ عـصـبـيـةـ ذـاتـ الـصـلـةـ بـفـرـطـ جـرـعـةـ (عـلـىـ سـيـلـ)  
 الـمـثـالـ إـحـسـاسـ بـالـدـوـارـ، وـالـإـرـتـيـاكـ، وـالـهـلـوـسـاتـ).  
 لـاـ تـغـيـرـ بـمـبـارـدـةـ مـنـ جـرـعـةـ الـمـوـصـفـةـ. تـوـاـصـلـ مـعـ  
 طـبـيـكـ اوـ الصـيـدـلـيـ إـذـ اـعـتـرـتـ أـنـ فـعـالـيـةـ الدـوـاءـ مـنـخـضـةـ  
 جـداـ اوـ عـلـىـ العـكـسـ قـوـيـةـ جـداـ.

4. ماـ هـيـ الـأـثـارـ جـانـيـةـ الـمـحـتمـلـةـ؟

يمـكـنـ أـنـ يـوـدـيـ أـخـذـ ليوريـسـالـ إـلـىـ حـصـولـ الـأـثـارـ جـانـيـةـ

لـذـكـرـةـ

# ليوريـسـال® 10 مـلـعـقـة

النـسـمـيـةـ الـدـولـيـةـ الشـانـعـةـ: باـكـلـوـفـينـ

أـقـراـصـ

عـلـىـ مـنـ 50ـ قـرـصـاـ

الرجـاءـ قـرـاءـةـ هـذـهـ النـشـرـةـ بـكـامـلـهـ بـأـمـعـانـ قـبـلـ اـسـعـمـالـ  
 هـذـاـ الدـوـاءـ.

احـفـظـ بـهـذـهـ النـشـرـةـ. قدـ تـحـتـاجـ إـلـىـ قـرـاءـتـهـ مـجـدـاـ.

إـذـ كـانـ لـدـيـكـ أـسـنـلـةـ أـخـرـىـ أوـ شـكـ مـاـ اـطـلـبـ المـزـيدـ مـنـ  
 الـمـعـلـومـاتـ مـنـ طـبـيـكـ، أوـ مـنـ الصـيـدـلـيـ.

وـصـفـ هـذـاـ الدـوـاءـ لـكـ شـخـصـيـاـ. لاـ تـعـطـهـ إـلـىـ ثـحـصـ.  
 أـخـرـ، حتـىـ وـلـوـ تـشـابـهـ الـأـعـرـاضـ، فـقدـ يـسـبـبـ ذـكـ  
 لـهـ الـآـذـىـ، حتـىـ وـلـوـ كـانـ أـعـرـاضـ مـرـضـهـ مـشـابـهـةـ  
 لـأـعـرـاضـكـ.

إـذـ أـصـبـحـ أـحـدـ الـأـقـارـبـ الـجـانـيـةـ خـطـيرـاـ أوـ إـلـاـ لـاحـظـ  
 أـثـرـ جـانـيـاـ لـمـ يـنـذـرـ فـيـ هـذـهـ النـشـرـةـ، تـحـذـثـ بـلـكـ إـلـىـ  
 طـبـيـكـ، أوـ إـلـىـ الصـيـدـلـيـ.

ماـذـاـ تـضـمـنـ هـذـهـ النـشـرـةـ:

1. ماـ هـوـ ليوريـسـال®ـ وـمـاـ هـيـ دـوـاعـيـ اـسـعـمـالـ؟

2. ماـ هـيـ الـمـعـلـومـاتـ التـيـ يـجـبـ مـعـرـفـتـهـ قـبـلـ اـسـعـمـالـ

ليوريـسـال®ـ؟

3. كـيـفـ يـسـتـعـمـلـ ليوريـسـال®ـ؟

4. ماـ هـيـ الـأـثـارـ جـانـيـةـ الـمـحـتمـلـةـ؟

5. كـيـفـ يـحـفـذـ ليوريـسـال®ـ؟

ماـ الـعـلـمـ إـذـ نـسـيـتـ أـخـذـ جـرـعـةـ؟

إـذـ حـدـثـ وـنـسـيـتـ أـخـذـ جـرـعـةـ فـيـ الـوقـتـ المـحـددـ، لـتـقـلـقـ.  
 أـخـذـ هـذـهـ جـرـعـةـ حـالـاـ تـتـذـكـرـ ذـكـ. لـكـ، إـذـ قـرـبـ موـعـدـ  
 أـخـذـ جـرـعـةـ التـالـيـةـ، لـتـاخـدـهـاـ فـيـ الـوقـتـ عـيـنـهـ الذـيـ تـاخـدـ  
 فـيـهـ تـلـكـ التـكـنـيـةـ. إـذـ لـاـ يـنـتـغـيـرـ أـنـاـ مـصـافـعـةـ مـقـدـارـ  
 جـرـعـةـ. أـسـتـمـرـ بـسـيـاسـةـ فـيـ أـخـذـ الدـوـاءـ فـيـ الـوقـتـ المـفـرـرـ.  
 وـإـذـ نـسـيـتـ أـخـذـ جـرـعـاتـ عـدـدـ، عـلـىـ اـسـتـشـارـةـ طـبـيـكـ.

إـذـ أـخـذـ كـمـيـةـ أـكـبـيـرـ بـكـثـيرـ مـاـ أـقـرـاصـ مـاـ وـصـفـ  
 لـكـ طـبـيـكـ، اـسـتـشـرـهـ مـنـ دـوـنـ بـيـطـاءـ اوـ اـذـهـبـ إـلـىـ أـقـرـبـ  
 مـسـتـشـفـيـ.

وـتـجـلـيـ أـعـرـاضـ فـرـطـ جـرـعـةـ الـأـسـاسـيـةـ بـيـاحـسـانـ بـالـدـوـارـ،  
 وـأـضـطـرـابـاتـ تـنـفـيـسيـةـ، وـأـضـطـرـابـاتـ فـيـ الـإـدـرـاكـ، وـفـقـادـ  
 الـوـعـيـ.

مـنـ بـيـنـ الـأـعـرـاضـ الـأـخـرـىـ، يـمـكـنـ ذـكـرـ الـإـرـتـيـاكـ،  
 وـالـهـلـوـسـاتـ، وـعـدـمـ الـاستـقـرـارـ الـجـسـديـ، وـالـتـشـاجـاتـ،  
 وـالـرـوـيـةـ الضـيـابـيـةـ، وـأـنـدـ،  
 الـعـضـلـاتـ، وـتـشـنجـاتـ

فـيـ رـدـودـ الـفـعـلـ، وـارـتـقاـ  
 النـبـضـ أوـ تـسـارـعـهـ، وـاـ  
 وـالـقـيءـ، وـالـإـسـهـالـ، وـاـ  
 لـذـىـ الـنـومـ (انـقـطـاعـ النـومـ)  
 وـحـمـىـ، وـبـوـلـ دـاـكـنـ الـلـاـ

إـذـ كـانـ تـعـانـيـ مـنـ قـصـورـ سـرـيـ وـبـعـدـ سـيـهـ، حـدـدـ أـخـرـ  
 مـنـ أـقـرـاصـ مـاـ وـصـفـ لـكـ طـبـيـكـ، يـمـكـنـ أـنـ ظـهـرـ عـلـىـ  
 أـعـرـاضـ عـصـبـيـةـ ذـاتـ الـصـلـةـ بـفـرـطـ جـرـعـةـ (عـلـىـ سـيـيلـ)  
 الـمـيـالـ إـحـسـانـ بـالـدـوـارـ، وـالـإـرـتـيـاكـ، وـالـهـلـوـسـاتـ).  
 لـاـ تـغـيـرـ بـمـبـارـدـةـ مـنـ جـرـعـةـ الـمـوـصـفـةـ. تـوـاـصـلـ مـعـ  
 طـبـيـكـ اوـ الصـيـدـلـيـ إـذـ اـعـتـرـتـ أـنـ فـعـالـيـةـ الدـوـاءـ مـنـخـضـةـ  
 جـداـ اوـ عـلـىـ العـكـسـ قـوـيـةـ جـداـ.

4. ماـ هـيـ الـأـثـارـ جـانـيـةـ الـمـحـتمـلـةـ؟

يمـكـنـ أـنـ يـوـدـيـ أـخـذـ ليوريـسـالـ إـلـىـ حـصـولـ الـأـثـارـ جـانـيـةـ

لـذـكـرـةـ



# مصحة أمراض القلب الدار البيضاء - الوازيس CLINIQUE Cardiologique Casa-Oasis

Cardiologie / Cardiologie Interventionnelle / Radiologie Vasculaire Interventionnelle

## Chirurgie Cardio Vasculaire et Thoracique

## **Coro-Scanner / 128 barrettes**

13/06/20

الدكتور محمد علاوي

*Dr. Mohamed ALLAOUI*

CARDIOLOGUE

## DES de Cardiologie et

# Pathologie Vasculaire de la Faculté

de  
Médecine de PARIS

Ancien Interne

# des

Hôpitaux de NANCY  
Membre de la Société  
Française de Cardiologie

20, Rue France Ville - Oasis - الدار البيضاء - Casablanca 20000

Tél. : 05 22 98 75 75 / 05 22 98 07 06 / 05 22 99 49 72 - Fax : 05 22 98 83 25 - GSM : 06 72 29 45 14 - 06 72 29 47 13 - 06 72 29 48 72  
E-mail : clinique.cardiologique@hotmail.com - Patente : 3478831 N.S.S : 7379622 - I.F. : 01006967 - I.C.E : 001750502000084

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

ID:  
D-naiss  
ans,

KARMA

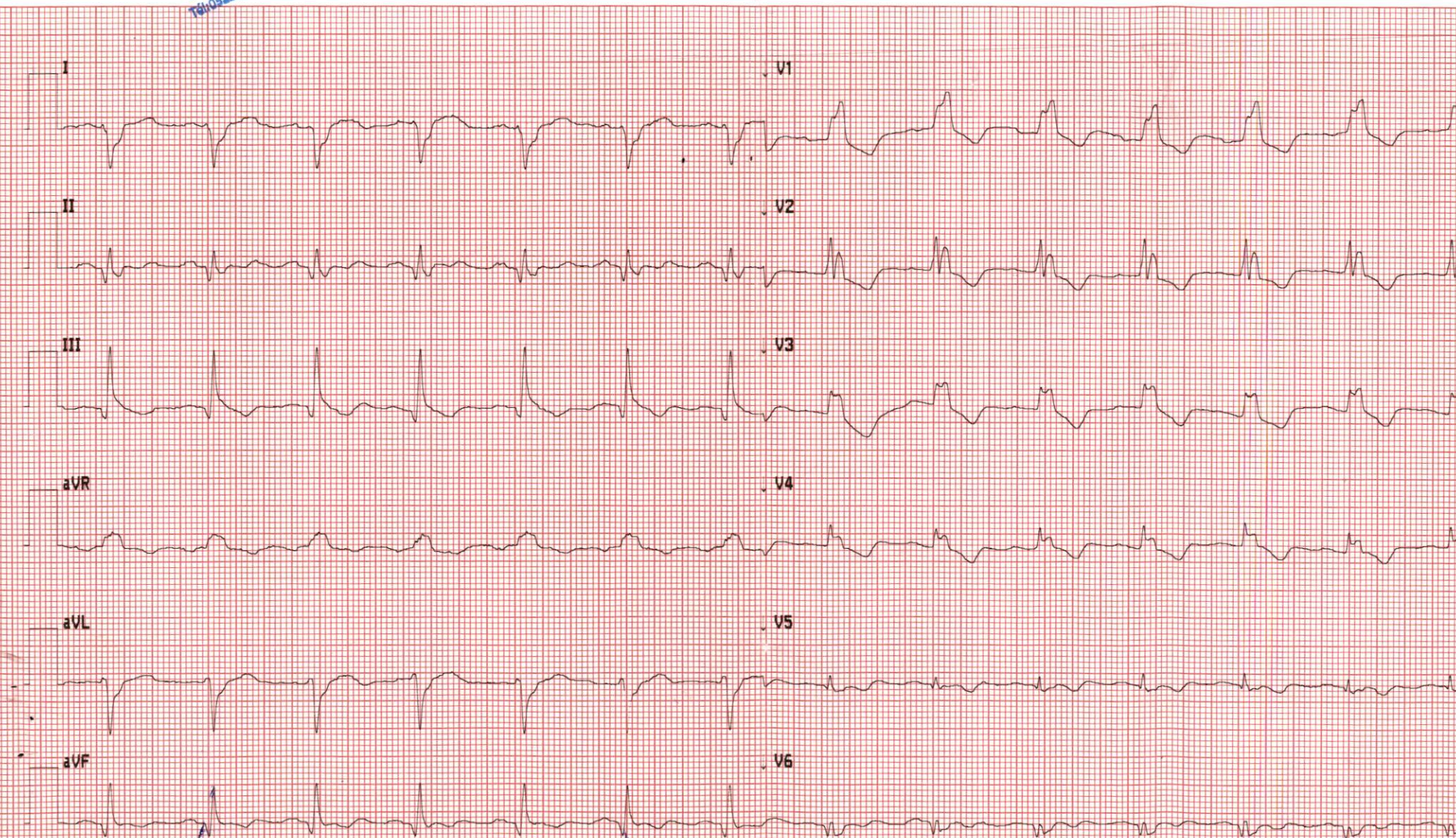
LARIBA

LAOUI Mohamed  
Cardiologue  
20, Rue de France Ville Oasis - Casa  
Tél: 0522 98 07 06 Fax: 0522 98 83 75

15-Jui-2023 11:35:29

Fréq. Card. 81 BPM  
Int PR 189 ms  
Dur.QRS 161 ms  
QT/QTc 409/446 ms  
Axes P-R-T 58 139 5

TA: 14/9





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

Casablanca, le 15 Juin 2023

Mr KARMA Larbi

FACTURE N° 014110/2023

Date	Désignation	QT	Montant
15/06/2023	Consultation Cardiologique+ECG	1	300,00 0,00 0,00 0,00 0,00 0,00 0,00 0,00
			<b>300,00</b>

Arrêtée la présent facture à la somme de :  
**Trois Cents dirhams (300,00 dhs)**

Dr. ALLAOUI Mohamed  
Cardiologue  
20, Rue de France Ville Oasis - Casablanca  
Tél: 05 22 98 07 06 / Fax: 05 22 98 83 25

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