

# 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 canalaire, 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 canalaire.

## 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](mailto:contact@mupras.com)
- Prise en charge : [pec@mupras.com](mailto:pec@mupras.com)
- Adhésion et changement de statut : [adhesion@mupras.com](mailto:adhesion@mupras.com)

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

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



## Déclaration de Maladie

M22- 0052245

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0000691 Société : 775156

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : KANA LANCEN

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06 59 69 09 44 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 07/09/2019

Nom et prénom du malade : ES SAADIA MOUZOUNI Age :

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

Nature de la maladie : HTA - Dyslipidémie

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☒ ALC Pathologie : HTA - Dyslipidémie

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) :



# 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
01/09/22		1	1119,70	DR. FYAME Reda

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

Pharmacie MADINATY  
Dr CHRAÏBI DAKHAMA Louhga  
Lot Al Azhar Gm 3 Imme 1 Maga 68  
Ain Loughlam - Casablanca  
Tél: 0522 75 75 68

# 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

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

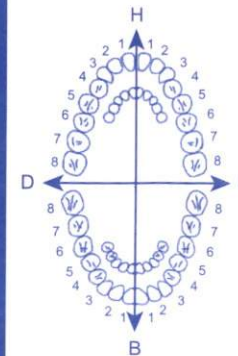
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

# SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



CCEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

# O.D.F PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE

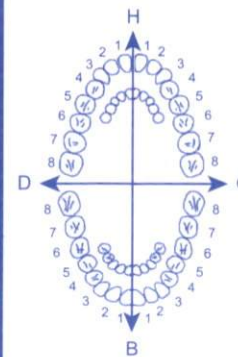
H  
25533412 21433552  
00000000 00000000  
D 00000000 00000000 G  
35533411 11433553  
B

CCEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



[Création, remont, adjonction]  
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

## Echographie.- ECG



الفحص بالصدى - تخطيط القلب

07109123

ES SAADIA

Mon 24 Nov

(S.V)

11LD-NOR 107 1921

0-0-1 (Mars)

2) CILANTHUS 1607 (22)

$$0 - 1 - 0 \quad (\text{mol})$$

3) cos y REL  $\rightarrow 150$  1481

140.00 1 - 0 - 0 (3 units)

4)  $m \in \mathbb{B}^0$  Lommande 1121

21

1119, 70124

Pharmacie MADINATI  
Dr. ALI HAZHAR GHIZI  
Lot 11, Zhar Gh3 Imm 1 Magasin  
Ain Boughlam - Casablanca  
Tél: 0522 75 75 68  
23 18 28  
Al Azho  
Casablanca

**Tél. : 06 73 23 18 28**

**Fixe : 05 22 74 63 16**

عمارة 1، GH 09 شقة رقم 3 الطابق السفلي  
حي الأزهر مدينتي سيدي البرنوصي البيضاء



# 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 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.

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 À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé ?

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

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

#### **Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmière avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.

- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère,
- si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),
- si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
- si vous avez des problèmes aux reins,
- si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),
- si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,
- si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté),
- si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,
- si vous avez des antécédents de maladie du foie,
- si vous êtes âgé(e) de plus de 70 ans.

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 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 commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR.

La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour.

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

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

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

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

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

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

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

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée 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. 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 douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou coloration rouge-brun de l'urine associée 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.

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

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes 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**

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

provoquant des effets indésirables, tels que :  
- hépatite (inflammation du foie)

LOT : 230730

EXP : 05/2026

PPV : 57.80DH

# 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 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.

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 À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé ?

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

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

#### **Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmière avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.

- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère,
- si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),
- si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
- si vous avez des problèmes aux reins,
- si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),
- si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,
- si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté),
- si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,
- si vous avez des antécédents de maladie du foie,
- si vous êtes âgé(e) de plus de 70 ans.

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 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 commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR.

La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Sans objet.

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

### 4. QUELS SONT LES EFFETS 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. 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 douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou coloration rouge-brun de l'urine associée 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.

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

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes 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**

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

- info

LOT : 230730

EXP : 05/2026

PPV : 57.80DH

provoquant des effets indésirables  
- hépatite (inflammation du foie)



# ليبينثيل<sup>®</sup> 160 ملغ قرص مغلف فينوفبرات

يرجى قراءة هذه النشرة بعناية قبل أن تبدأ في تناول هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات تهكم

- احتفظ بهذه النشرة لأنه من الممكن أن تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى
- إذا كانت لديك أي أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو الصيدلي.
- تم وصف هذا الدواء خصيصاً لك. لا تعطيه لشخص آخر لأنه يمكن أن يكون مضراً حتى ولو كانت أعراضه مماثلة لأعراضك.
- إذا ظهرت أي آثار جانبية غير مذكورة في هذه النشرة، انظر إلى الفقرة 4. على أي آثار جانبية غير مذكورة في هذه النشرة.

ما الذي تحتويه هذه النشرة؟

1. ما هو ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف وفي أي حالات يستعمل؟
2. ما هي المعلومات التي تحتاج إلى معرفتها قبل تناول ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف؟
3. طريقة تناول ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

1. ما هو ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف وفي أي حالات يستعمل؟  
الصف الصيدلاني للعلاج:

ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف ينتمي إلى مجموعة أدوية تسمى: فيبرات. هذه الأدوية تستعمل لتخفيض نسبة الدهون (الليبيدات) في الدم، مثل الدهون المسماة ثلاثيات

الدهون. كما تكمل لحماية غذائية قليلة الدهون وعلاجات لتخفيض نسبة الدهون في الدم.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في القلب، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في البنكرياس، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الجهاز الهضمي، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الجهاز التنفسي، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الجهاز البولي، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الجهاز العصبي، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الجهاز العضلي الهيكلي، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الجهاز المناعي، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الجهاز اللمفاوي، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

لا تستعمل ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف إذا كانت واحدة من  
في الأعلى تخصك أو في حالة الشك، يرجى استشارة الطبيب  
ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف.

تحذيرات واحتياطات

- يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف.
- إذا كنت تعاني من مشاكل كبدية أو كلوية.
- إذا كنت تعاني من التهاب كبدية: العلامات الدالة اصفرار (اليرقان)، ارتفاع نسبة أنزيمات الكبد (تكشف عنها تحاليل الدم).
- إذا كنت تعاني من غدة الدرقية سواء كانت قليلة النشاط (الدرقية)

إذا كانت واحدة من هذه الحالات المذكورة في الأعلى تخصك، فاستشر طبيبك قبل تناول ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف.

التأثير على العضلات:

- يجب التوقف عن تناول ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف واستشارة الطبيب إذا كنت تعاني من أعراض عضلية غير مفسرة.
- آلام تحسسية أو فشل عضلي عند تناول هذا الدواء.

هذا الدواء قد يحدث مشاكل عضلية بامكانها أن تكون خطيرة وتتضمن التهاب وإحلال عضلي. ذلك قد يؤدي إلى مشاكل كبدية أو فشل عضلي. لذلك يجب مراقبة الأعراض والتوقف عن تناول الدواء في حالة حدوث أي من هذه الأعراض.

سيقوم طبيبك بإجراء تحاليل دموية للتأكد من حالة العضلات قبل بدء العلاج.

خطورة المشاكل العضلية مرتفعة عند بعض المرضى. يجب مراقبة الأعراض والتوقف عن تناول الدواء في حالة حدوث أي من هذه الأعراض.

إذا كان عمرك يتجاوز 70 سنة.

إذا كانت لديك مشاكل كلوية.

إذا كانت لديك مشاكل درقية.

إذا كنت أنت أو واحد من أفراد عائلتك لديه مشاكل في الكلى.

إذا كنت تتناول أدوية من أجل تخفيض نسبة الدهون في الدم.

إذا كنت قد عانيت من مشاكل عضلية خلال تناول ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الجهاز الهضمي، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الجهاز التنفسي، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الجهاز البولي، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الجهاز العصبي، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الجهاز اللمفاوي، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الجهاز المناعي، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

160 ملغ قرص

LOT N°:

FAB:

EXP:

لأحد المكونات الأخرى

بوداني، من زيت الفول

جلدية عند تعرضك لأشعة

سلبية خلال العلاج (يضمن الفيربات و

السفراوية.

إذا كان

32992

FEV2022

JAN2024



maphar

Zi Zenata Ain Sebâa, Casablanca, Maroc

LIPANTHYL® 160 mg CP PEL B30

PPV.: 116.80 DH

6 118001 181636

608070A

Tenir hors de la portée des enfants.  
A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

# ليبينثيل<sup>®</sup> 160 ملغ قرص مغلف فينوفبرات

يرجى قراءة هذه النشرة بعناية قبل أن تبدأ في تناول هذا الدواء لأنها تحتوي على معلومات تهكم

- احتفظ بهذه النشرة لأنه من الممكن أن تحتاج إلى قراءتها مرة أخرى
- إذا كانت لديك أي أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو الصيدلي.
- تم وصف هذا الدواء خصيصاً لك. لا تعطيه لشخص آخر لأنه يمكن أن يكون مضراً حتى ولو كانت أعراضه مماثلة لأعراضك.
- إذا ظهرت أي آثار جانبية غير مذكورة في هذه النشرة، انظر إلى الفقرة 4. على أي آثار جانبية غير مذكورة في هذه النشرة.

ما الذي تحتويه هذه النشرة؟

1. ما هو ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف وفي أي حالات يستعمل؟
2. ما هي المعلومات التي تحتاج إلى معرفتها قبل تناول ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف؟
3. طريقة تناول ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

1. ما هو ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف وفي أي حالات يستعمل؟  
الصف الصيدلاني للعلاج:

ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف ينتمي إلى مجموعة أدوية تسمى: فيبرات. هذه الأدوية تستعمل لتخفيض نسبة الدهون (الليبيدات) في الدم، مثل الدهون المسماة ثلاثيات

الدهون. كما تكمل لحماية غذائية قليلة الدهون وعلاجات لتخفيض نسبة الدهون في الدم.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في القلب، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الكلى، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الكبد، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في البنكرياس، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الجهاز الهضمي، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الجهاز التنفسي، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الجهاز البولي، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الجهاز العصبي، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الجهاز العضلي الهيكلي، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الجهاز المناعي، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

في حالة ما إذا كنت تعاني من مشاكل في الجهاز اللمفاوي، فاستشر طبيبك قبل تناول هذا الدواء.

لا تستعمل ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف إذا كانت واحدة من  
في الأعلى تخصك أو في حالة الشك، يرجى استشارة الطبيب  
ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف.

تحذيرات واحتياطات

- يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف.
- إذا كنت تعاني من مشاكل كبدية أو كلوية.
- إذا كنت تعاني من التهاب كبدية: العلامات الدالة اصفرار (اليرقان)، ارتفاع نسبة أنزيمات الكبد (تكشف عنها تحاليل الدم).
- إذا كنت تعاني من غدة الدرقية سواء كانت قليلة النشاط (الدرقية)

إذا كانت واحدة من هذه الحالات المذكورة في الأعلى تخصك، فاستشر طبيبك قبل تناول ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف.

التأثير على العضلات:

- يجب التوقف عن تناول ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف واستشارة الطبيب إذا كنت تعاني من أعراض عضلية غير مفسرة.
- آلام تحسسية أو فشل عضلي عند تناول هذا الدواء.

هذا الدواء قد يحدث مشاكل عضلية بامكانها أن تكون خطيرة وتتضمن التهاب وإحلال عضلي. ذلك قد يؤدي إلى مشاكل كبدية أو فشل عضلي. لذلك يجب مراقبة الأعراض والتوقف عن تناول الدواء إذا ظهرت أي أعراض عضلية غير مفسرة.

سيقوم طبيبك بإجراء تحاليل دموية للتأكد من حالة العضلات قبل العلاج.

خطورة المشاكل العضلية مرتفعة عند بعض المرضى. يجب مراقبة الأعراض والتوقف عن تناول الدواء إذا ظهرت أي أعراض عضلية غير مفسرة.

إذا كان عمرك يتجاوز 70 سنة.

إذا كانت لديك مشاكل كلوية.

إذا كانت لديك مشاكل درقية.

إذا كنت أنت أو واحد من أفراد عائلتك لديه مشاكل في الكلى.

إذا كنت تتناول أدوية من أجل تخفيض نسبة الدهون في الدم.

إذا كنت قد عانيت من مشاكل عضلية خلال تناول ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف.

فينوفبرات، بيزافيربات أو جيمفبوزيل.

إذا كانت واحدة من هذه الحالات المذكورة في الأعلى تخصك، فاستشر طبيبك قبل تناول ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف.

الأطفال

لا شيء

أدوية أخرى و ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تستعمل أدوية أخرى مع ليبينثيل 160 ملغ قرص مغلف.

المحتمل أن تستعمل واحد من الأدوية التالية:

حصنة رقم : 32992  
صنع في : FEB 2022  
صالح إلى : JAN 2024

LOT N° :  
FAB :  
EXP :

160 ملغ قرص

لأحد المكونات الأخرى

بوداني، من زيت الفول

جلدية عند تعرضك لأشعة

سجبة خلال العلاج (يضمن الفيربات و

السفراوية.

608070A

maphar  
ZI Zenata Ain Sebâa, Casablanca, Maroc  
LIPANTHYL® 160 mg CP PEL B30  
P.P.V.: 116.80 DH  
6 118001 181636

Tenir hors de la portée des enfants.  
A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.







# **COSYREL® 5 mg/5 mg** comprimé pelliculé sécable **COSYREL® 5 mg/10 mg** comprimé pelliculé sécable **COSYREL® 10 mg/5 mg** comprimé pelliculé **COSYREL® 10 mg/10 mg** comprimé pelliculé

Fumarate de bisoprolol / péridopril arginine

**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 ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ».

## **Que contient cette notice ?**

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

## **1. QU'EST-CE QUE COSYREL, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion, autres associations - Code ATC : C09BX02.

COSYREL contient 2 substances actives, le fumarate de bisoprolol et le péridopril arginine, dans un comprimé :

- Le fumarate de bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.
- Le péridopril arginine est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

COSYREL 5 mg/5 mg et COSYREL 10 mg/5 mg sont utilisés pour traiter l'hypertension artérielle et/ou l'insuffisance cardiaque chronique stable (lorsque le cœur est incapable de fournir suffisamment de sang pour répondre aux besoins

ces symptômes qu'elles aient été les

- Si vous avez des symptômes (angioedème, préférence pour les grosses, Si vous êtes pour diminuer, Si vous êtes de filtration COSYREL, Si vous avez de l'apport sanguin au, Si vous avez pris de valsalartan, un médicament cardiaque, car le risque sous la peau dans un (voir les rubriques « Autres médicaments

## **14011057**

14011057

6 418001 130269

COSYREL 5mg/5mg

30 comprimés pelliculés sécables

PPV : 98,10 DH

Servier Maroc - Casablanca

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot

رقم المجموعة

Fab

تاريخ التصنيع

Exp

تاريخ انتهاء الصلاحية

مédicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP

Pas de précautions particulières de conservation

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.

يستعمل في غضون

**COSYREL® 5 mg/5 mg** comprimé pelliculé sécable  
**COSYREL® 5 mg/10 mg** comprimé pelliculé sécable  
**COSYREL® 10 mg/5 mg** comprimé pelliculé  
**COSYREL® 10 mg/10 mg** comprimé pelliculé

Fumarate de bisoprolol / péridopril arginine

**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 ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ».

**Que contient cette notice ?**

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion, autres associations - Code ATC : C09BX02.

COSYREL contient 2 substances actives, le fumarate de bisoprolol et le péridopril arginine, dans un comprimé :

- Le fumarate de bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.
- Le péridopril arginine est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

COSYREL 5 mg/5 mg et COSYREL 10 mg/5 mg sont utilisés pour traiter l'hypertension artérielle et/ou l'insuffisance cardiaque chronique stable (lorsque le cœur est incapable de fournir suffisamment de sang pour répondre aux besoins

ces symptômes qu'elles aient été les

- (angio
- Si vous préférez grosses
- Si vous êtes pour dimi
- Si vous êtes de filtration COSYREL
- Si vous av
- Si vous avez pris d valsalтан, un médicament cardiaque, car le risque sous la peau dans un (voir les rubriques «
- « Autres médicaments

**Avertissements et pré**

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre COSYREL

- Si vous êtes diabétique
- Si vous avez une maladie (comprise) ou si vous êtes
- Si vous avez une maladie
- Si vous avez une sténose de l'artère principale
- cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle

14011057



6 418001 130269  
**COSYREL 5mg/5mg**  
30 comprimés pelliculés sécables  
PPV : 98,10 DH  
Servier Maroc - Casablanca

Après la première ouverture, le médicament doit être utilisé dans les 60 jours.  
يستعمل في غضون 60 يوما بعد فتح العبوة

Lot  
رقم المجموعة  
Fab  
تاريخ الصلاحية  
Exp  
تاريخ انتهاء الصلاحية

Médicament autorisé n° 67/18/DMP/21/NNP  
Pas de précautions particulières de conservation









# mebo

Pommade

Tube de 30g

DCI : Extrait de l'huile de sésame  
( $\beta$ -SITOSTEROL)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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 instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.

- 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

#### Que contient cette notice ?

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

#### 1. QU'EST-CE QUE Mebo POMMADE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

##### Introduction :

Le traitement des brûlures exposées à l'humidité a été introduit dans la pratique médicale depuis deux décennies en Chine. Le concept de cette thérapie était d'exposer la plaie à l'humidité ambiante dans le but d'augmenter le processus de cicatrisation naturel, pour que la migration des kératinocytes, l'angiogénèse ainsi que l'interaction avec les facteurs de croissance soient facilitées.

Mebo (pommade pour le traitement des brûlures exposées à l'humidité) est donc la pommade spécialement développée pour répondre à ces critères.

##### Mode d'action :

Code ATC : D03A, Préparations pour le traitement des plaies et des ulcères, cicatrisants.

##### Mebo agit en :

- Fournissant un optimum d'humidité physiologique nécessaire à la régénération et à la réparation.
- Provoquant un effet anti-inflammatoire et réduisant cependant l'œdème et l'érythème.
- Créant une atmosphère défavorable à la colonisation bactérienne et fongique.
- Isolant et protégeant les extrémités nerveuses exposées et lésées produisant cependant un effet analgésique.
- Fournissant une nutrition locale pour les cellules de fond lésées.
- Liquéfiant les tissus nécrotiques.
- Isolant et protégeant les plaies du milieu ambiant mais en même temps en conservant un drainage ainsi qu'un échange gazeux efficace.
- Réduisant la perte de fluide de la peau endommagée (brûlures).
- Absorbant la chaleur résiduelle dans les brûlures aiguës.
- Activant l'épithélialisation dans un ordre exceptionnellement acceptable.

##### Indications thérapeutiques :

- Brûlures d'épaisseur partielle et superficielle locales et des ulcères cutanés.
  - Plaies aiguës superficielles, coupures et égratignures.
  - Avec le pansement sur des plaies chirurgicales et sur le tissu nécrotique de la peau.
  - Talons secs et fissurés, mameçons crevassés, et les plaies des muqueuses.
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Mebo POMMADE ?

##### Contre-indications :

- Mebo ne doit pas être utilisé chez les personnes ayant présenté une hypersensibilité à l'un de ses composants.

##### Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

- Mebo ne doit pas être utilisé chez les personnes ayant présenté une hypersensibilité à l'un de ses composants
- Pendant la conservation l'apparence physique de la pommade Mebo peut changer spécialement durant les saisons chaudes mais sa qualité ne puisse affecter l'efficacité du produit
- Ce médicament contient l'huile de sésame. Peut, dans de rares cas, provoquer de graves réactions allergiques.

##### Interaction avec autres médicaments et autres formes d'interactions :

Aucune interaction médicamenteuse connue n'a été signalée.

##### Interaction avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

##### Fécondité, grossesse et allaitement

Mebo est utilisé depuis plus de deux décennies, même pendant la grossesse.

##### Enfant :

Mebo est sans danger pour les enfants.

Effets sur l'aptitude à conduire :

Il n'est pas probable que Mebo puisse affecter l'aptitude à conduire.

##### Sportifs :

Sans objet

Excipients à effet notoire :

Huile de sésame.

##### 3. COMMENT PRENDRE Mebo POMMADE ?

##### Mode d'administration :

Voie cutanée.

#### Composition.

Extrait de l'huile de sésame ( $\beta$ -SITOSTEROL) 100 mg/g

Excipient : ...

Excipient à effet notoire: Huile de sésame

Conserver à une température ne dépassant pas 25°C

Ne pas Laisser à portée de la main des enfants

Pour les indications, les contre-indications et les précautions d'emploi, voir la notice.

PPV: 140,00 Dhs

# ميبو

مرهم

بيetasستروئيد

عبوة سعة 30 غرام

قم بقراءة هذه النشرة جيداً قبل استعمال هذا الدواء، حيث أنها تحتوي على معلومات هامة لك.

يجب عليك استعمال هذا الدواء بدقة وفقاً للتعليمات المذكورة في هذه النشرة أو وفقاً لإرشادات طبيبك المعالج أو الصيدلي الذي تتعامل معه.

- احتفظ بهذه النشرة، فربما تحتاج أن تقرأها مرة أخرى.
- في حال كان لديك أية أسئلة تتعلق بهذا المستحضر قم باستشارة طبيبك المعالج أو الصيدلي الذي تتعامل معه.
- إن هذا المستحضر قد تم صرفه خصيصاً لك بناء على وصفة طبية، ولهذا يجب عليك عدم إعطائه لأي شخص فقد يلحق الضرر به، حتى وإن كان هذا الشخص يعاني من نفس الأعراض التي تعاني منها.
- قم بالتواصل بطبيبك المعالج أو الصيدلي الذي تتعامل معه في حال زيادة حدة التأثيرات الجانبية أو ملاحظة حدوث أية تأثيرات جانبية ولم يتم ذكرها في هذه النشرة.

## تحتوي هذه النشرة على:

1. ما هو ميبو، وما هي استعمالاته؟
2. ما عليك معرفته قبل استعمال ميبو؟
3. كيفية استعمال ميبو.
4. التأثيرات الجانبية المحتملة حدوثها
5. ظروف تخزين ميبو.
6. معلومات إضافية.

## 1. ما هو ميبو، وما هي استعمالاته؟

### ملخص:

تم إعداد علاج الحروق المعرصة للرطوبة في الممارسة الطبية لمدة عقدين من الزمن في الصين. كان مفهوم هذا العلاج هو تعرض الجرح للرطوبة المحيطة بهدف زيادة عملية الشفاء الطبيعية، بحيث يتم تسهيل هجرة الخلايا القرنية، ومسيببات اللقي وكذلك التفاعل مع عوامل النمو. ولذلك فإن ميبو (مرهم علاج الحروق المعرصة للرطوبة) هو المرهم المطور خصيصاً لتلبية هذه المعايير.

### طريقة الصنع:

الرمز التشريعي للعلاج: D03A. مستحضرات لعلاج الجروح والحروق والتئامها.

يُعمل مرهم ميبو على:

- توفير أقصى ترطيب فيسولوجي ضروري لتجديد والتئام الأنسجة.
- تعزيز التأثير المضاد للتآكلات مودياً بذلك إلى التقليل من الاحمرار والتورم الناتجين عن الحرق والجرح.
- تخليق أجواء غير ضمانية لنمو المستعمرات البكتيرية والظيرية.
- عزل وحماية النهايات العصبية والمصبية والمكتشفة، منتجاً بذلك تأثيراً مسكناً.
- توفير إمداداً موضعياً بالغذاء للخلايا في منطقة الجرح.
- حمل الأنسجة المتضررة إلى هيئة سائل.
- عزل وحماية منطقة الجرح من العوامل الخارجية مع الاحتفاظ في نفس الوقت بالقدرة على تصريف الفضلات الناتجة عن الجرح والقدرة على تبادل الغازات مع المحيط الخارجي.
- تقليل فقدان السوائل من الجلد التالف (الحروق).
- استئصال الحرارة الكامنة في منطقة الحرق.
- تعديل وتسهيل بناء النسيج الجلدي للجلد مع المحافظة على منظره تجميلي مقبول.

### نواحي الاستعمال:

- الحروق السطحية ذات التماسكة الجزئية والقرحات الجلدية
- الجروح السطحية المعقدة، والجروح والخدوش
- مع ضمادات الجروح الجراحية وللأنسجة المتضررة من الجلد.
- تشققات كعب القدم الجافة، تشققات حلمة الثدي، تقرحات الأغشية المخاطية.
- 2. ما الذي يجب معرفته قبل استعمال ميبو؟
- مواقع الاستعمال.
- يجب عدم استعمال ميبو من قبل الأشخاص الذين يعانون من الحساسية تجاه أي من مكوناته.
- التحذيرات والاحتياطات الخاصة قبل الاستعمال:
- يجب عدم استعمال ميبو من قبل الأشخاص الذين يعانون من الحساسية تجاه أي من مكوناته.
- قد يتغير المظهر الخارجي لمرهم ميبو خلال فترة استخدامه، وعلى الأخص خلال المواسم الحارة، ولكن دون أن يؤثر ذلك على فعاليته.
- يحتوي هذا المستحضر على زيت السمسم، وقد يسبب في حالات نادرة حدوث تفاعلات تحسسية شديدة.
- التفاعلات الدوائية وأشكال التفاعلات الأخرى:
- لم يتم الإبلاغ عن أية تفاعلات دوائية معروفة.
- التفاعل مع الطعام والشراب:
- لا يتداخل.

لا ينبغي استعمال هذا المستحضر لمدة عقدين

## Composition:

Extrait de l'huile de sésame (β-)

Excipient

Excipient à effet noir: Huile

Conservateur à une température

Ne pas Laisser à portée et à L

Pour les indications, les conti

PPV: 140,00 Dhs

الخصوية والعمل والرضاعة الطبيعية

لا ينبغي استعمال هذا المستحضر لمدة عقدين

الاطفال:

يجب ميبو أين للاستعمال من قبل الأطا

التأثيرات على القدرة على القيادة أو

من غير المحتمل أن يؤثر ميبو على

الرياضيون:

لا ينبغي.

سواء ذات تأثير معروف: زيت

3. كيفية استعمال ميبو؟

مواقع الاستعمال:

يستعمل عن طريق الجلد.