

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
- 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.

N° M21- 061093

Optique 181239 Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3106 Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : Youssef Moutalib Zohra ép RABD

Date de naissance : 17/11/1949

Adresse : Cité EL TANIA 1 Rue 41 N° 25 Casablanca

Tél. : 06 12 26 95 80 Total des frais engagés : 1361,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

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 : Casablanca Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 PHARMACIE LUXEMBOURG 50, Bd. Alphonse Massé, 1000, Luxembourg Tél. 05 22 52 40 29	25/10/23	1361.00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000

[Création, remont, adjonction]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



PHARMACIE LAHRICHI LUMIÈRES

SARLAU

Casa, le 25/10/23

FACTURE N° 0206

FACTURE

PHARMACIE LARJICHI SARL AU
MR Larjichi Inara, Ain Chok
550 Bd. Aït M'hamed Casablanca INPE: 092 40427
Tél.: 05 22 52 40 29

Désigna

Zohra Noorali 2018

550, Bd. Qods Inara - Aïn Chock - Tél.: 05 22 52 40 29 - Casablanca

Aut. S.G.G:15104 - C.N.S.S.: 2012003 - R.C: 461809 - T.P: 34082855 - I.F:45661742 - ICE:002454049000019 - INPE : 092040427

REXBAN® 15 mg et 20 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 14, 28 et 42 (15 mg)

Boîte de 14, 28 et 56 (20 mg)

Rivaroxaban

► Ce médicament a l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

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

- Gardez cette notice, vous 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 REXBAN® 15 mg et 20 mg, et dans quel cas est-il utilisé ?

2 - Quels sont les effets indésirables à connaître avant de prendre REXBAN® 15 mg et 20 mg ?

3 - Comment prendre REXBAN® 15 mg et 20 mg ?

4 - Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5 - Comment conserver REXBAN® 15 mg et 20 mg ?

6 - Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE REXBAN® 15 mg et 20 mg, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité.

Rexban appartient à une classe de médicaments appelés antithrombotiques. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation sanguine (le facteur Xa), réduisant ainsi la tendance du sang à former des caillots (code ATC : B01AF01).

Indications thérapeutiques :

Rexban contient une substance active appelée Rivaroxaban et il est utilisé chez l'adulte pour :

- Prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins de votre cerveau (Accident Vasculaire Cérébral, ou AVC) et dans les autres vaisseaux sanguins de votre corps si vous souffrez d'une irrégularité du rythme cardiaque appelée fibrillation atriale non valvulaire.

- Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos poumons (embolie pulmonaire), et prévention la réapparition de caillots sanguins dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXBAN® 15 mg et 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contres - indications :

Ne prenez jamais REXBAN® 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.

- Si vous avez une maladie ou une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous êtes enceinte ou si vous allez l'être.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Prenez attention avec REXBAN® 15 mg et 20 mg :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :

- insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;

- si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

- troubles hémorragiques ;

- pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;

- maladie de l'estomac ou de l'intestin, ou saignement dans l'estomac ou dans l'intestin par exemple, par ex., inflammation des intestins ou de l'estomac, ou infection de l'œsophage par exemple, due à un reflux gastro-œsophagique (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ;

- anomalies au niveau des vaisseaux sanguins du fond de l'œil (retinopathie) ;

- maladie des poumons avec dilatation des bronches et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons ;

- Si vous avez une valve cardiaque artificielle.

- Si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour enlever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. Votre médecin décidera si vous devez être traité(e) par ce médicament et s'il est nécessaire de vous surveiller étroitement.

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale :

- il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après l'opération.

- Si l'intervention chirurgicale implique l'utilisation d'un cathéter ou une injection dans votre colonne vertébrale (pour une anesthésie périphérique ou rachidienne ou pour l'injection d'un calmant, par ex.)

- il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après l'injection ou le retrait du cathéter.

- prévenez immédiatement votre médecin si vous ressentez un engourdissement ou une faiblesse dans les jambes ou des

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments.

Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique. Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.

Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier.

Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement.

Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'

autre vaisseaux sanguins de votre corps, par exemple à l'heure indiquée par votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Vous avez pris plus de REXBAN® 15 mg et 20 mg que vous n'auriez.

Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris trop de médicament. Le risque de saignement.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

- Si vous oubliez de prendre REXBAN® 15 mg et 20 mg

- Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 1 comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez, prenez deux comprimés de 15 mg si vous vous en apercevez plus tard. Si vous prenez un comprimé de 15 mg, prenez deux comprimés de 15 mg.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et

vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés.

- Si vous prenez deux comprimés de 15 mg (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage.

Si vous arrêtez de prendre REXBAN® 15 mg et 20 mg

N'arrêtez pas de prendre Rexban sans en avoir d'abord parlé.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Rexban peut provoquer des effets indésirables.

Concernant les médicaments du même type (les antithrombotiques), ce peuvent potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif, une pression artérielle (choc). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- saignement abondant ou prolongé,

- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexpliqué, essoufflement, douleur dans la poitrine ou angine de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement.

Votre médecin pourra décider de surveiller plus étroitement votre santé ou de modifier votre traitement.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des réactions cutanées telles que :

- une éruption cutanée intense et diffuse, de cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux (syndrome de Stevens-Johnson / nécrose épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins d'un patient sur 10000).

- une réaction cutanée importante provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies hématoïdiennes et maladie systémique (syndrome DRESS). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à une personne sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge; difficulté à avaler; urticaire et difficultés respiratoires; chute brutale de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique ; pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (Édème de Quincke et œdème allergique ; pouvant toucher 1 personne sur 100).

Liste globale des effets indésirables éventuels :

Fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou essoufflement ;

- saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement urogénital (y compris sang dans les urines et menstruations (règles)

plus abondante), ou saignement dans l'utérus ou dans les gencives ;

- saignement dans les yeux (y compris saignement au niveau du blanc de l'œil) ;

- toux avec expectoration (crachat) de sang ;

- saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;

- saignement suite à une intervention chirurgicale ;

- suintement ou saignement au niveau de la plaie chirurgicale ;

- gonflement des membres ;

- douleur dans les membres ;

- altération du fonctionnement des reins (pouvoir se voir sur les analyses demandées par votre médecin) ;

- fièvre ;

- douleur à l'estomac, indigestion, envie de vomir ou vomissements, constipation, diarrhée ;

- pression artérielle basse (les symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un événissement lors du passage en position debout) ;

- diminution de la vitesse (faiblesse, fatigue), mal de tête, sensations vertigineuses ;

- possible éruption cutanée (urticaire) ou des cloques ou des lésions des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

- thrombopénie (faible taux de plaquettes, qui sont les cellules qui permettent au sang de coaguler) ;

- saignement au niveau d'une articulation entraînant douleur et gonflement ;

- réaction cutanée (démangeaisons) ;

REXBAN® 15 mg et 20 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 14, 28 et 42 (15 mg)

Boîte de 14, 28 et 56 (20 mg)

Rivaroxaban

► Ce médicament a l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

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

- Gardez cette notice, vous 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 REXBAN® 15 mg et 20 mg, et dans quel cas est-il utilisé ?

2 - Quels sont les effets indésirables à connaître avant de prendre REXBAN® 15 mg et 20 mg ?

3 - Comment prendre REXBAN® 15 mg et 20 mg ?

4 - Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5 - Comment conserver REXBAN® 15 mg et 20 mg ?

6 - Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE REXBAN® 15 mg et 20 mg, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité.

Rexban appartient à une classe de médicaments appelés antithrombotiques. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation sanguine (le facteur Xa), réduisant ainsi la tendance du sang à former des caillots (code ATC : B01AF01).

Indications thérapeutiques :

Rexban contient une substance active appelée Rivaroxaban et il est utilisé chez l'adulte pour :

- Prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins de votre cerveau (Accident Vasculaire Cérébral, ou AVC) et dans les autres vaisseaux sanguins de votre corps si vous souffrez d'une irrégularité du rythme cardiaque appelée fibrillation atriale non valvulaire.

- Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos poumons (embolie pulmonaire), et prévention la réapparition de caillots sanguins dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXBAN® 15 mg et 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contres - indications :

Ne prenez jamais REXBAN® 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.

- Si vous avez une maladie ou une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous êtes enceinte ou si vous allez l'être.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Prenez attention avec REXBAN® 15 mg et 20 mg :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :

- insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;

- si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

- troubles hémorragiques ;

- pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;

- maladie de l'estomac ou de l'intestin, ou saignement dans l'estomac ou dans les intestins, ou de l'estomac ou de l'intestin ou de l'œsophage par exemple à due à un reflux gastro-œsophagique (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ;

- anomalies au niveau des vaisseaux sanguins du fond de l'œil (retinopathie) ;

- maladie des poumons avec dilatation des bronches et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons ;

- Si vous avez une valve cardiaque artificielle.

- Si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour enlever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. Votre médecin décidera si vous devez être traité(e) par ce médicament et s'il est nécessaire de vous surveiller étroitement.

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale :

- il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après l'opération ;

- Si l'intervention chirurgicale implique l'utilisation d'un cathéter ou une injection dans votre colonne vertébrale (pour une anesthésie périphérique ou rachidienne ou pour l'injection d'un calmant, par ex.)

- il est très important que vous preniez ce médicament exactement à l'heure indiquée par votre médecin avant et après l'injection ou le retrait du cathéter ;

- prévenez immédiatement votre médecin si vous ressentez un engourdissement ou une faiblesse dans les jambes ou des

l'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments.

Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique. Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.

Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier.

Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement.

Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'

autre vaisseaux sanguins de votre corps, par exemple à l'heure indiquée par votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Vous avez pris plus de REXBAN® 15 mg et 20 mg que vous n'auriez.

Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris trop de médicament augmente le risque de saignement.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

- Si vous oubliez de prendre REXBAN® 15 mg et 20 mg

- Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 1

comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez, prenez deux comprimés de 15 mg ou un comprimé de 20 mg.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg ou un comprimé de 20 mg

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés.

- Si vous prenez deux comprimés de 15 mg par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage.

Si vous arrêtez de prendre REXBAN® 15 mg et 20 mg

N'arrêtez pas de prendre Rexban sans en avoir d'abord parlé.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, parlez-en à votre pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Rexban peut provoquer des effets indésirables.

Concernant les médicaments du même type (les antithrombotiques), ce peuvent potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif, une pression artérielle (choc). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- saignement abondant ou prolongé,

- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexpliqué,

essoufflement, douleur dans la poitrine ou angine de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement.

Votre médecin pourra décider de surveiller plus étroitement votre santé ou de modifier votre traitement.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des réactions cutanées telles que :

- une éruption cutanée intense et diffuse, de cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux (syndrome de Stevens-Johnson / nécrose épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins d'un patient sur 10000).

- une réaction cutanée médicamenteuse provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies hématoïdiennes et maladie systémique (syndrome DRESS). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à une personne sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche ou de la gorge; difficulté à avaler; urticaire et difficultés respiratoires; chute brutale de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique ; pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (Édème de Quincke et œdème allergique ; pouvant toucher 1 personne sur 100).

Liste globale des effets indésirables éventuels :

Fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou essoufflement ;

- saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement urogénital (y compris sang dans les urines et menstruations (règles) plus abondantes ou plus longues) et saignement dans le segment des gencives ;

- saignement dans les yeux (y compris saignement au niveau du blanc de l'œil) ;

- toux avec expectoration (crachat) de sang ;

- saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;

- saignement suite à une intervention chirurgicale ;

- suintement ou saignement au niveau de la plaie chirurgicale ;

- gonflement des membres ;

- douleur dans les membres ;

- altération du fonctionnement des reins (pouvoir se voir sur les analyses demandées par votre médecin) ;

- fièvre ;

- douleur à l'estomac, indigestion, envie de vomir ou vomissements, constipation, diarrhée ;

- pression artérielle basse (les symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un événissement lors du passage en position debout) ;

- diminution de la vitesse (faiblesse, fatigue), mal de tête, sensations vertigineuses ;

- possible éruption cutanée (urticaire) ou des cloques au fond des analyses de sang.

Peu fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- saignement dans le cerveau ou à l'intérieur du crâne ;

- thrombopénie (faible taux de plaquettes, qui sont les cellules qui permettent au sang de coaguler) ;

- saignement au niveau d'une articulation entraînant douleur et gonflement ;

- réaction cutanée (démangeaisons) ;

CARDINOR® 6,25 & 25 mg

comprimés sécables (Carvédilol)

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

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

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

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

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

CARDINOR® 6,25 mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60

CARDINOR® 25 mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60

1. Composition du médicament :

CARDINOR® 6,25 mg	CARDINOR® 25 mg
mg/Comprimé	

Substance active

Carvédilol	6,25 mg	25 mg
------------	---------	-------

Excipients: Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, stéarate de magnésium, ...q.s.p 1 Comprimé sécable

Liste des excipients à effet notable : Lactose

2. Classe pharmaco thérapeutique ou le type d'activité

Alpha et bêtabloquant

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est prescrit dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque

4. Posologie

- POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines. La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUTES LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

- Mode d'administration

Oral.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

- Fréquence d'administration :

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure

- Durée du traitement :

SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).

- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.

- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encobramento sévère des bronches et des poumons broncho-pneumopathie chronique obstructive ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).

- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut éventuellement nécessiter un traitement par voie veineuse.

- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).

- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloq. auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker).

- Si votre cœur bat trop lentement.

- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).

- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).

- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).

Une température qui certains médicaments :

- médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin,

- les antiarythmiques de la classe I (médicament utilisé pour traiter les troubles du rythme cardiaque).

6. Effets indésirables

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CARDINOR, comprimé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables sont classés ci-dessous par fréquence :

- Très fréquent (touche plus d'un patient sur 10) :
- étourdissement, maux de tête,
- insuffisance cardiaque,
- diminution de la tension artérielle,
- fatigue.

Fréquents (touche 1 à 10 patients sur 100) :

- bronchite, pneumonie, infection du nez et de la gorge, infection urinaire
- diminution du nombre de globule rouge dans le sang
- prise de poids, augmentation du taux de cholestérol dans le sang, augmentation ou diminution du taux de glucoses dans le sang chez les patients diabétiques
- dépression, trouble de l'humeur,
- modification de la vision, diminution du liquide lacrymal (yeux secs), irritation des yeux,
- diminution du rythme cardiaque, gonflement de certaines parties du corps, quantité d'eau trop importante dans le corps (retention hydrique),
- sensation de vertige en position debout, perturbations de la circulation périphérique (extrémités froides, troubles vasculaires périphériques, augmentation des crampes douloureuses, phénomène de Raynaud),
- difficultés respiratoires, asthme,
- nausées, diarrhée, vomissements, ballonnements, douleurs abdominales,
- extremités douloureuses,
- insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant un trouble de la circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale sous-jacente

Édèmes :

Peu fréquent (touche 1 à 10 patients sur 1000) :

- trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse,
- perle de conscience brutale, sensations anomalies de picotements ou de tiraillements dans certaines parties du corps,
- perle de la conduction cardiaque, arrière de poitrine,
- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation de la peau, urticaire, démangeaisons, lésions lanées type psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
- rouge de l'rection,
- rouge (touche 1 à 10 patients sur 10 000) :
- diminution du taux de plaquettes dans le sang,
- nez bouché

Problème de la miction

- rare (touche moins d'un patient sur 10 000)
- diminution du taux de globule blanc dans le sang,
- réaction allergique
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez les femmes
- réactions cutanées sévères (par exemple érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell).

Déclaration des effets indésirables :

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

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

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

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdèmes, de présence de liquide dans le ventre (retention hydrique), de difficultés respiratoires sévères (l'apparition de ces symptômes nécessite une adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol ou de votre traitement diurétique),
- De diabète (médicament pouvant masquer les symptômes précoces d'une hypoglycémie aiguë).
- De maladie rénale,
- De extrémités froides,
- De ralentissement du rythme cardiaque,
- Des réactions allergiques,
- D'angois de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine),
- De pheochromocytome (atteinte d'une glande surrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
- De troubles thyroïdiens,
- De psoriasis (maladie de peau).

D'antécédents de taux anormalement bas de plaquettes (éléments du sang importants dans la coagulation sanguine). Si vous devez subir une intervention chirurgicale, avertissez l'anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Des réactions cutanées

Si vous portez des lentilles de contact, le traitement par ce médicament peut diminuer la sécrétion de larmes.

Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, avertissez votre médecin.

Ce médicament contient de l'acide.

Si votre médecin vous a informé (e) d'une tolérance à certains sucres, comme le lactose et le saccharose, contre-indiquez le avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes souffrant d'une galactosémie ou de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou d'un déficit en lactase.

8. Interactions

- Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

- Sauf avis contraire de votre médecin, n'utilisez pas CARDINOR avec :
- certaines médicaments pour le cœur (les antagonistes du calcium),
- certaines médicaments pour la tension artérielle élevée (les antihypertenseurs centraux),
- le linépolomid.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

- interactions avec les aliments et boissons

Sans objet

- interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement

Grossesse

Ce médicament ne doit être pris pendant la grossesse qu'après avis médical.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains effets du traitement se manifestent aussi chez le nouveau-né.

Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. En conséquence l'allaitement est déconseillé. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Sportif

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant entraîner une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines

Ne pas conduire de véhicule ni utiliser des machines en cas de fatigue, d'ébouriffements ou symptômes analogues sous traitement par carvédilol. Il convient d'être particulièrement attentif en début de traitement, en cas de diminution de postologie ou absorption d'alcool

11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de CARDINOR, comprimé sécable que vous n'auriez dû.

Prévenir immédiatement le médecin traitant.

12. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

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

13. Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre CARDINOR, comprimé sécable :

Ne jamais interrompre brutalement le traitement.

SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MÉDICALE

- Conditions de prescription et de livraison

Tableau A (Liste I)

- Précautions particulières de conservation

36 mois

À conserver à température inférieure à 30°C et à l'abri de lumière et l'humidité.

Ne pas laisser à la portée et à la vue des enfants.

Ne pas utiliser au-delà de la date d'expiration figurant sur la boîte.

Précautions particulières d'élimination des médicaments non utilisés ou des déchets provenant de ces médicaments :

Ne jetez aucun médicament au tout-à-léguet ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement

- CONSEILS ET EDUCATION SANITAIRES :

Ceci est un médicament.

Un médicament n'est pas un produit comme les autres.

Il vous concerne, vous et votre santé.

Le médicament est un produit actif.

Une longue recherche a permis de découvrir son activité.

Mais, son absorption n'est pas toujours sans danger.

Il ne faut jamais abuser des médicaments.

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient.

Utiliser les médicaments prescrits comme vous le dit votre médecin.

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin.

Exécuter exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas.

Ne le reprenez pas de votre initiative.

Votre pharmacien connaît les médicaments / suivez ses conseils.

Il ne s'agit pas pour vous de prendre beaucoup de médicaments.

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Mai 2017

COOPER
PHARMA

41, rue Mohamed Diouri 20 110 - Casablanca

CARDINOR® 6,25 & 25 mg

comprimés sécables (Carvédilol)

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

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

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

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

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

CARDINOR® 6,25 mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60

CARDINOR® 25 mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60

1. Composition du médicament :

CARDINOR® 6,25 mg	CARDINOR® 25 mg
mg/Comprimé	

Substance active

Carvédilol	6,25 mg	25 mg
------------	---------	-------

Excipients: Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, stéarate de magnésium, ...q.s.p 1 Comprimé sécable

Liste des excipients à effet notable : Lactose

2. Classe pharmaco thérapeutique ou le type d'activité

Alpha et bêtabloquant

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est prescrit dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque

4. Posologie

- POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines. La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUTES LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

- Mode d'administration

Oral.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

- Fréquence d'administration :

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure

- Durée du traitement :

SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).

- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.

- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encobramento sévère des bronches et des poumons broncho-pneumopathie chronique obstructive ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).

- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut éventuellement nécessiter un traitement par voie veineuse.

- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).

- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloq. auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker).

- Si votre cœur bat trop lentement.

- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).

- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).

- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).

Une température qui certains médicaments :

- médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin,

- les antiarythmiques de la classe I (médicament utilisé pour traiter les troubles du rythme cardiaque).

6. Effets indésirables

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CARDINOR, comprimé sécable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables sont classés ci-dessous par fréquence :

- Très fréquent (touche plus d'un patient sur 10) :
- étourdissement, maux de tête,
- insuffisance cardiaque,
- diminution de la tension artérielle,
- fatigue.

Fréquents (touche 1 à 10 patients sur 100) :

- bronchite, pneumonie, infection du nez et de la gorge, infection urinaire
- diminution du nombre de globule rouge dans le sang
- prise de poids, augmentation du taux de cholestérol dans le sang, augmentation ou diminution du taux de glucose dans le sang chez les patients diabétiques
- dépression, trouble de l'humeur,
- modification de la vision, diminution du liquide lacrymal (yeux secs), irritation des yeux,
- diminution du rythme cardiaque, gonflement de certaines parties du corps, quantité d'eau trop importante dans le corps (retention hydrique),
- sensation de vertige en position debout, perturbations de la circulation périphérique (extrémités froides, troubles vasculaires périphériques, augmentation des crampes douloureuses, phénomène de Raynaud),
- difficultés respiratoires, asthme,
- nausées, diarrhée, vomissements, ballonnements, douleurs abdominales,
- extremités douloureuses,
- insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant un trouble de la circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale sous-jacente

Édèmes :

Peu fréquent (touche 1 à 10 patients sur 1000) :

- trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse,
- perle de conscience brutale, sensations anomalies de picotements ou de tiraillements dans certaines parties du corps,
- perle de la conduction cardiaque, arrière de poitrine,
- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation de la peau, urticaire, démangeaisons, lésions lanées type psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
- rouge de l'rection,
- rouge (touche 1 à 10 patients sur 10 000) :
- rouge du taux de plaquettes dans le sang,
- nez bouché

Problème de la miction

- rare (touche moins d'un patient sur 10 000)
- diminution du taux de globule blanc dans le sang,
- réaction allergique
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez les femmes
- réactions cutanées sévères (par exemple érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell).

Déclaration des effets indésirables :

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

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

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

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdèmes, de présence de liquide dans le ventre (retention hydrique), de difficultés respiratoires sévères (l'apparition de ces symptômes nécessite une adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol ou de votre traitement diurétique),
- De diabète (médicament pouvant masquer les symptômes précoces d'une hypoglycémie aiguë).
- De maladie rénale,
- De extrémités froides,
- De ralentissement du rythme cardiaque,
- Des réactions allergiques,
- D'angoie de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine),
- De pheochromocytome (atteinte d'une glande surrénale provoquant une hypertension artérielle sévère),
- De troubles thyroïdiens,
- De psoriasis (maladie de peau).

D'antécédents de taux anormalement bas de plaquettes (éléments du sang importants dans la coagulation sanguine). Si vous devez subir une intervention chirurgicale, avertissez l'anesthésiste que vous prenez ce médicament.

Des réactions cutanées

Si vous portez des lentilles de contact, le traitement par ce médicament peut diminuer la sécrétion de larmes.

Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, avertissez votre médecin.

Ce médicament contient de l'acide.

Si votre médecin vous a informé (e) d'une tolérance à certains sucres, comme le lactose et le saccharose, contre-indiquez le avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes souffrant d'une galactosémie ou

de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou d'un déficit en lactase.

8. Interactions

- Interactions avec d'autres médicaments

Prise ou utilisation d'autres médicaments

- Sauf avis contraire de votre médecin, n'utilisez pas CARDINOR avec :
- certaines médicaments pour le cœur (les antagonistes du calcium),
- certaines médicaments pour la tension artérielle élevée (les antihypertenseurs centraux),
- le linépolomid.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

- interactions avec les aliments et boissons

Sans objet

- interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement

Grossesse

Ce médicament ne doit être pris pendant la grossesse qu'après avis médical.

Si ce traitement est pris en fin de grossesse, une surveillance médicale du nouveau-né est nécessaire pendant quelques jours, car certains effets du traitement se manifestent aussi chez le nouveau-né.

Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être

Allaitement

Ce médicament passe dans le lait maternel. En conséquence l'allaitement est déconseillé. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Sportif

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant entraîner une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines

Ne pas conduire de véhicule ni utiliser des machines en cas de fatigue, d'ébouriffements ou symptômes analogues sous traitement par carvédilol. Il convient d'être particulièrement attentif en début de traitement, en cas de diminution de postologie ou absorption d'alcool

11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de CARDINOR, comprimé sécable que vous n'auriez dû.

Prévenir immédiatement le médecin traitant.

12. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

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

13. Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre CARDINOR, comprimé sécable :

Ne jamais interrompre brutalement le traitement.

SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MÉDICALE

- Conditions de prescription et de livraison

Tableau A (Liste I)

- Précautions particulières de conservation

36 mois

À conserver à température inférieure à 30°C et à l'abri de lumière et l'humidité.

Ne pas laisser à la portée et à la vue des enfants.

Ne pas utiliser au-delà de la date d'expiration figurant sur la boîte.

Précautions particulières d'élimination des médicaments non utilisés ou des déchets provenant de ces médicaments :

Ne jetez aucun médicament au tout-à-léguet ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement

- CONSEILS ET EDUCATION SANITAIRES :

Ceci est un médicament.

Un médicament n'est pas un produit comme les autres.

Il vous concerne, vous et votre santé.

Le médicament est un produit actif.

Une longue recherche a permis de découvrir son activité.

Mais, son absorption n'est pas toujours sans danger.

Il ne faut jamais abuser des médicaments.

Il ne faut utiliser les médicaments qu'à bon escient.

Utiliser les médicaments prescrits comme vous le dit votre médecin.

Il sait quels sont les médicaments dont vous avez besoin.

Exécuter exactement les prescriptions de son ordonnance : suivez le traitement prescrit, ne l'interrompez pas.

Ne le reprenez pas de votre initiative.

Votre pharmacien connaît les médicaments / suivez ses conseils.

Il ne s'agit pas pour vous de prendre beaucoup de médicaments.

Il s'agit pour vous de prendre les médicaments dont vous avez besoin.

COOPER PHARMA

41, rue Mohamed Diouri 20 110 - Casablanca

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est : Mai 2017



NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés

Boîte de 60

Piracétam

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
3. COMMENT PRENDRE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRES PSYCHOSTIMULANTS ET NOOTROPIQUES.

Ce médicament est indiqué dans les situations suivantes:

Chez l'adulte :

- le traitement d'appoint de troubles mineurs chroniques (cognitifs ou neurosensoriels) liés au vieillissement (à l'exclusion de la maladie d'Alzheimer et des autres démences);
- traitement symptomatique des vertiges.

Chez l'enfant de plus de 30 kg (soit à partir d'environ 9 ans):

- la dyslexie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés dans les situations suivantes :

- allergie connue au piracétam, à un dérivé de la pyrrolidone ou à l'un des composants du médicament,
- anomalie grave de la fonction des reins,
- hémorragie cérébrale,
- chorée de Huntington (aggravation des symptômes).

Faites attention avec NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés :

Mises en garde spéciales

Prévenir votre médecin :

- si vous devez subir une intervention chirurgicale,
- si vous présentez des troubles de la coagulation.

Précautions d'emploi

- En cas d'insuffisance rénale, prévenir votre médecin afin qu'il puisse adapter la posologie.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Gresse et allaitement

conseil à votre médecin ou à votre pharmacien
sur tout médicament.

Effets et utilisation de machines

pour lesquels ce médicament peut être
utilisé pour rendre dangereuse la conduite d'un véhicule
ou d'une machine.

3. COMMENT PRENDRE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?

Posologie

La posologie est fixée par votre médecin.

À titre indicatif, la posologie habituelle dans les troubles mineurs chroniques (cognitifs ou neurosensoriels) liés au vieillissement et dans les vertiges est de 1 comprimé matin, midi et soir, soit 3 comprimés par jour.

Chez l'enfant, les formes buvables en gouttes sont mieux adaptées.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT
A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration

Voie orale.

Avaler les comprimés sans les croquer, avec un peu d'eau.

Fréquence d'administration

Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez pris plus de NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés :

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- nervosité, agitation, instabilité, troubles du sommeil,
- troubles gastro-intestinaux: nausées, vomissements, diarrhée, maux d'estomac.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?

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

Ne pas utiliser NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Pas de précautions particulières de conservation.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Que contient NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?

La substance active est :

Piracétam 800 mg

Pour un comprimé pelliculé

Les autres composants sont :

Silice colloïdale anhydre, Macrogol 6000, Stéarate de magnésium, Croscarmellose sodique, Opadry Y-1-7000 (hydroxypropylméthylcellulose 2910 5cP (E464), dioxyde de titane (E171), macrogol 400), Opadry OY-S-29019 (hydroxypropylméthylcellulose 2910 50cP, macrogol 6000).

Qu'est-ce que NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés et contenu de l'emballage extérieur ?

Ce médicament se présente sous forme de comprimé pelliculé. Boîte de 60.

Conditions de prescription et de délivrance : Liste II (Tableau C).

Date d'édition : Février 2017.



Titulaire d'AMM/Fabricant

Laboratoires SOTHEMA

B.P. N° 1, 27182 Bouskoura - Maroc

Sous licence des laboratoires UCB PHARMA S.A - France

