

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 061093

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

181238

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3106 Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre

Nom & Prénom : Mme Moutal Zahra Ep RAB

Date de naissance : 17/7/1969

Adresse : Cité El Inana I, Rue 111025

Tél. : 06 12 76 95 82 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) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

25/10/23 1361.00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

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 :

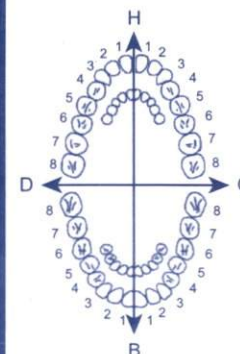
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents
Traitées

Nature des
Soins

Coefficient



COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DEBUT
D'EXECUTION

FIN
D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

[Création, remont, adjonction]

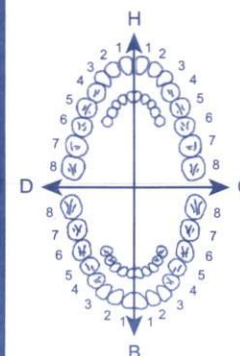
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS

DATE DE
L'EXECUTION



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 LAMICHI SARL AU
MR LAMICHI SARL AU
550 Bd. Africain, Inara, Ain Chok
Casablanca INPE: 09 66 40 427
Tél.: 05 22 52 40 29
Désigna

Zohar, NOUTAL sep, RAB

Qte	Désignation	PU	Total
3	Rexaban 15/28 (SV)	3500	10500
2	Cordiver 25 (SV)	8800	17600
1	Nootropyl (SV)		13480
			1261.00
	<p>Après la présente facture à la source de l'île Trois Coeur s'arrête Un DH.</p>		
	<p>PHARMACIE LUMIERES 5500 Bd. de l'Indépendance Casablanca, Maroc Tél: 05 22 52 40 29 092040427</p>		

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

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

< 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 REXABAN® 15 mg et 20 mg, et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?
- 3- Comment prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver REXABAN® 15 mg et 20 mg ?
- 6- Informations supplémentaires

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

Classe pharmacothérapeutique et le type d'activité

Rexaban 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 :

Rexaban 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 À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contres - Indications :

Ne prenez jamais REXABAN® 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 présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.

- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

- 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 :

Faibles attention avec REXABAN® 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.), lors du changement 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 médical ;

- maladie de l'estomac ou de l'intestin susceptible d'entraîner un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'œsophage par ex. due à un reflux gastro-œsophagien, (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ;

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

- 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 une cathérisation ou une injection dans votre colonne vertébrale (pour une anesthésie péridurale 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 de votre corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'un médicament à l'heure indiquée par votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de REXABAN® 15 mg et 20 mg que vous n'auriez.

Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris trop.

Le médicament augmente le risque de saignement.

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

Si vous oubliez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

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

comprimé, prenez-les dès que vous vous en apercevez. Ne prenez

pas de dose supplémentaire. Prenez le comprimé suivant à l'heure

habituelle. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

de dose supplémentaire. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, ne prenez pas

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 pourriez 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® 6,25mg 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 notoire : Lactose

2. Classe pharmacologique et le type d'activité Alpha et bêta bloquant

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 au moins 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 TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

- Voie d'administration

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 À 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 engorgement 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 nécessiter un traitement par voie veineuse.
- Si vous avez une décharge grave du cœur (choc cardiogénique).
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc 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 (artérielle).
- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère)
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique)
- Si vous avez une maladie du rein (insuffisance rénale)
- Si vous avez une maladie du système digestif (maladie du système digestif)
- Si vous avez une maladie du système digestif (maladie du système digestif)
- Si vous avez une maladie du système digestif (maladie du système digestif)

• 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,
• vision trouble de la vision, diminution de la vision, diminution de la vision lacrymal (yeux secs), irritation des yeux,
• diminution du rythme cardiaque, gonflement de certaines parties du corps, quantité d'eau trop importante dans le corps (rétention 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,
• extrémités 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
• (œdème, couler,
• peu fréquent (touche 1 à 10 patients sur 1000) :
• trouble du sommeil,
• sensation vertigineuse, perte de conscience brutale, sensations anormales de picotements ou de engourdissements dans certaines parties du corps,
• bouché de la conduction cardiaque, angine de poitrine,
• réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation de la peau, urticaire, démangeaisons, lésions fongiques type psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
• trouble de l'érection
• rare (touche 1 à 10 patients sur 10 000) :
• diminution du taux de plaquettes dans le sang,
• nez bouché
• troubles de la miction
• les 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 (rétention hydrique), de difficultés respiratoires sévères (l'apparition de ces symptômes nécessite une adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol ou de votre traitement diurétique).
• De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes précoces d'une hypoglycémie aiguë).
• De maladie rénale,
• D'extrémités froides,
• De ralentissement du rythme cardiaque.
• Des réactions allergiques.
• D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).
• De phéochromocytome (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 du lactose.
Si votre médecin vous a informé d'une tolérance à certains sucres, comme le lactose et le saccharose, contactez-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 :
- certains médicaments pour le cœur (les antagonistes du calcium),
- certains médicaments pour la tension artérielle élevée (les antihypertenseurs centraux),
- le fentanyl.
- 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
- interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives.
- Sans objet
- 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 induire 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'étourdissements ou symptômes analogues sous traitement par carvédilol. Il convient d'être particulièrement attentif en début de traitement, en cas de modification de posologie et/ou d'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 oubliée 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 À LA PRESCRIPTION MÉDICALE

- Conditions de prescription et de délivrance

Tableau A (Liste I)

- Précautions particulières de conservation

36 mois

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

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

Ne pas utiliser après la date de péremption 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-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

- CONSEILS ET EDUCATION SANITAIRE :

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 s'agit de quel(s) médicament(s) dont vous avez besoin.

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

Ne le prenez 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

41, rue Mohamed Diouri 20 110 - Casablanca

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

IMPRIMEREL

IMMUNODEFICIENCY



NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés Boîte de 60 Piracétam

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

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

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 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 CONNAITRE 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.

Alcool et allaitement

Prévenir votre conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Après avoir pris NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés, pour les quels ce médicament peut être prescrit, vous devez être attentif à ne pas rendre dangereux la conduite d'un véhicule ou l'utilisation d'une machine.

3. COMMENT PRENDRE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?

Posologie

La posologie est fixée par votre médecin.

A 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

