

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

- O Réclamation : contact@mupras.com
- O Prise en charge : tec@mupras.com
- O 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.

M22- 0052244

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

H7001

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 0000691

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : KAN A L'hcen

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06 59 69 09 44

Total des frais engagés : 100000 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 11/11/2023

Nom et prénom du malade : R. A. L'hcen Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ALD ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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



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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 Mme M. Tardieu Pharmacie H	11.12.23	1140,-

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

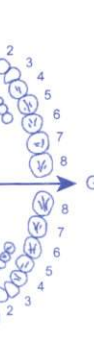
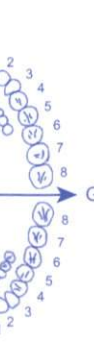
AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000 D 00000000 35533411	G 21433552 00000000 G 00000000 11433553	B	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Reda Eyame

- Diabétiologie
- Nutrition diabétique
- Omnipraticien
- D.U diabétiologie Faculté de Médecine Fes
- D.U nutrition Faculté de Médecine Casablanca
- Echographie - ECG



الدكتور رضا أيام

- أمراض السكري
- الحمية و التغذية
- الطب العام
- دبلوم جامعي في السكري كلية الطب فاس
- دبلوم جامعي في الحمية و التغذية كلية الطب الدار البيضاء
- الفحص بالصدى - تخطيط القلب

Casablanca, Le : 11/12/23

ES SAADIA

MOUZOUI

17.80 x 3
1LD - NOR

100

143

116.80 x 3
2LIPANTAYL

0 -

1

98.10 x 2
31cosyrel

5 -

143

140.20 x 3
41MEBO

30 -

1421

1140.20

0 -

1431

Pharmacie HASSANI
Imm. M^{me} Tranchet
Mag. 1 Bloc 3 - 26400 Aïn Seba
Rés. Panorama
01:45 2266001

DR. REDA EYAME
Diabetologie - Nutrition - Dietétique
Echographie - ECG
Casablanca - 10/12/23 - Corso Al Athar
06 73 23 18 28 - 05 22 74 63 16

عمارة 1 GH09 شقة رقم 3 الطابق السادس هي الأزهر مدينة سيدى البرنوصي - الدار البيضاء

الهاتف الثابت : 06 73 23 18 28 - المحمول : 05 22 74 63 16

ليبنتيل® 160 ملغم قرص مغلف

فيينوفيرات

- يرجى قراءة هذه النشرة بعناية قبل أن تبدأ في تناول هذا الدواء لأنها تحتوى على معلومات هامة
- تحفظ بهذه النشرة لأنه من الممكن أن تحتاج إلى قرأتها مرة أخرى.
 - إذا كانت لديك أي أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو الصيدلي.
 - تم وصف هذا الدواء خصيصاً لك. لا تطيله لشخص آخر لأنك يمكن أن يكون مضرًا حتى ولو كانت أعراضه مماثلة لأعراضك.
 - إذا ظهرت أي آثار جانبية غير مذكورة في هذه النشرة، انظر إلى الفقرة 4.

ما الذي تحتويه هذه النشرة؟

- ما هو ليبنتيل 160 ملغم قرص مغلف وفي أي حالات يستعمل؟
- ما هي المعلومات التي تحتاج إلى معرفتها قبل تناول ليبنتيل 160 ملغم قرص مغلف؟
- طريقة تناول ليبنتيل 160 ملغم قرص مغلف؟
- ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
- كيف يحفظ ليبنتيل 160 ملغم قرص مغلف؟
- محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

1. ما هو ليبنتيل 160 ملغم قرص مغلف وفي أي حالات يستعمل؟

- الصنف الصيدلاني العلاجي:
ليبنتيل 160 ملغم قرص مغلف ينتمي إلى مجموعة الدوائية تسمى: فيبرات. هذه الأدوية تستعمل لتخفيف نسبة الدهون (الليبيادات) في الدم. مثل الدهون المسماة ثلاثيات الغليسريد.

- ليبنتيل 160 ملغم قرص مغلف يستعمل كمكمل لحمية غذائية قليلة الدهون و علاجات أخرى غير دوائية كالرياضة و تخصيص الوزن من أجل تخفيف نسبة الدهون في الدم. ليبنتيل 160 ملغم قرص مغلف يمكن استعماله مع أدوية أخرى (ستاتين) في حالة ما إذا نسبة الدهون في الدم تكون غير منحكم فيها باستعمال ستاتين منفردة كعلاج وحيد.

2. ما هي المعلومات التي تحتاج إلى معرفتها قبل تناول ليبنتيل 160 ملغم قرص مغلف؟

- لا تستعمل أبداً ليبنتيل 160 ملغم قرص مغلف إذا كنت تعاني من حساسية (رد فعل مفرط) من الفيرات أو لأحد المكونات الأخرى لهذا الدواء والمذكورة في الفقرة 6.
- إذا كنت تعاني من حساسية (رد فعل مفرط) من القولون السوداني، من زيت القولون السوداني، من ليسينين الصوريا أو أي مادة ذات صلة.
- إذا كنت قد عانت من اضطرابات في الدورة الدموية (أثروا على حركة القولون) أو اضطرابات في الدورة الدموية (أثروا على حركة القولون) أو اضطرابات في الدورة الدموية (أثروا على حركة القولون).
- إذا كنت تعاني من حساسية (رد فعل مفرط) من القولون السوداني، من زيت القولون السوداني، من ليسينين الصوريا أو أي مادة ذات صلة.
- إذا كنت تعاني من اضطرابات في الدورة الدموية (أثروا على حركة القولون) أو اضطرابات في الدورة الدموية (أثروا على حركة القولون) أو اضطرابات في الدورة الدموية (أثروا على حركة القولون).
- إذا كنت تعاني من اضطرابات في الدورة الدموية (أثروا على حركة القولون) أو اضطرابات في الدورة الدموية (أثروا على حركة القولون).

لا تستعمل ليبنتيل 160 ملغم قرص مغلف إذا كانت واحدة من هذه الحالات المذكورة في الأعلى تخصك أو في حالة الشك، يرجى استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول ليبنتيل 160 ملغم قرص مغلف.

تحذيرات واحتياطات

يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول ليبنتيل 160 ملغم قرص مغلف:

- إذا كنت تعاني من مشاكل كبدية أو كلوية.

إذا كانت واحدة من التهاب كبد: العلامات الدالة أصغرار للجلد و لبايض العيون (البركان)، ارتفاع نسبة إنزيمات الكبد (تكشف عنها تحاليل الدم)، الالم في البطن أو حكة.

إذا كانت تعاني من غدة الدرقية سواء كانت قليلة النشاط أو غير فعالة (قصور الدرقية)

إذا كانت واحدة من هذه الحالات المذكورة في الأعلى تخصك أو في حالة الشك، يرجى استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول ليبنتيل 160 ملغم قرص مغلف.

التاثير على العضلات:

يجب التوقف عن تناول ليبنتيل 160 ملغم قرص مغلف و استشارة الطبيب فوراً في حالة:

- تشنجات عضلية غير مفسرة.

الالم تحسسي أو فشل عضلي عند تناول هذا الدواء.

هذا الدواء قد يحدث مشاكل عضلية بامكانها أن تكون خطيرة. هذه الردود نادرة، لكن

تضمن التهاب و إحلال عضلي. ذلك قد يؤدي إلى مشاكل كلوية خطير و من الممكن أن يؤدي إلى الموت.

سيقوم طبيبك بإجراء تحاليل دموعية للتأكد من حالة العضلات قبل وبعد الشروع في العلاج.

خطورة المشاكل العضلية مرتفعة عند بعض المرضى. يجب إخبار الطبيب في الحالات التالية:

- إذا كان عمرك يتجاوز 70 سنة.

إذا كانت لديك مشاكل كلوية.

إذا كانت لديك مشاكل دربية.

إذا كنت أنت أو واحد من أفراد عائلتك لديه مشاكل عضلية معروفة.

إذا كنت تستهلك كميات كبيرة من الكحول.

إذا كنت تتناول أدوية من أجل تخفيف نسبة الكوليستيرول تسمى «ستاتين» مثل سيفاستاتين، أثورفاستاتين، بارافاستاتين، روزوفاستاتين أو فلوفاستاتين.

إذا كنت قد عانت من مشاكل عضلية خلال العلاج بالستاتين أو الفيرات مثلي فيوفيرات، بيزفيفيرات.

إذا كانت واحدة من هذه الحالات

استشارة الطبيب أو الصيدلي

الأطفال

لا شيء

دوية أخرى و ليبنتيل 160

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي

المحتمل أن تستعمل واحد من

الدواء الموصى بها هي قرص واحد في اليوم.

إذا كنت عادة تتناول كبسولة واحدة من ليبنتيل 200 ملغم قرص التقنية، يمكنك استبداله

Laboratoires MAPHAR ○

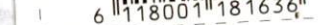
Boulevard AL KIMIA N°6

Quartier Industriel,

Sidi Bernoussi - Casablanca

Maroc

P.P.V. : 116,80 DH



6 118001 181636



ميبو

مرقم
بيان مسموتوسيروبل
دورة رقم 30

- قم بـبابل هذه الشارة جيدا قبل استعمال هذا الدواء، حيث أنها تحتوي على معلومات هامة لك.
يجب عليك استعمال هذا الدواء دليلا للليمومات المذكورة في هذه الشارة او وفقاً لارشادات طبيبك المعالج او الصيدلي الذي تتعامل معه.
- احتفظ بـبابل هذه الشارة، فربما تحتاج ان تقرأها مرة أخرى.
- إن حمل كان لديك اية لستة تختلف بهذا المستحضر قد ياشتراك طبيبك المعالج او الصيدلي الذي تتعامل معه.
- إن هذا المستحضر قد تم صرفه خصيصاً لك بناء على وصفة طبية، ولهذا يجب عليك عدم إعطائه لآخر شخص قد يلحق به ضرر، حتى وإن كان هذا الشخص يعاني من نفس
- قم بالاتصال بطبيبك المعالج او الصيدلي الذي تتعامل معه في حال رغبتك في التأثيرات الجانبية او ملاحظة حدوث أية تأثيرات جانبية ولم يتم ذكرها في هذه الشارة.

تحذير هذه الشارة على:

1. ما هو ميبو، وما هي استعمالاته؟
2. ما هي معرفة قبل استعمال ميبو؟
3. كيفية استعمال ميبو.
4. التأثيرات الجانبية المحتملة جرأتها
5. مظروف تخزين ميبو
6. معلومات إضافية

1. ما هو ميبو، وما هي استعمالاته؟

كان إدخال علاج الحراري المعرضة للحرارة في الممارسة الطبية لمدة عقدين من الزمن في الصين.
كان مطور هذا العلاج هو تعریض الحراری المعرضة للحرارة بهدف زيادة عملية النقل الطبيعی، بعده يتم تسهیل هجرة الخلایا الفرعیة، وسبل التکالیف وذلك التفاعل مع وسائل التمویل.

طريقة العبوة: مظروف تخزين حراري

الرمز التشريفي للعلاء: D03A. مستحضرات لعلاج الجروح والقرح والندبات.

- يعد مرمي ميبو عالي.
- توفير الفحسن ترتيب فسيولوجي ضروري للتجدد والتنفس الأنسجة.
 - تغذیة العصب المدحني للإثنيات مواعدها وذلك إلى تقليل الإحمرار والتورم والتوجه عن العرق والجروح.
 - تخفيف آلامه لغير ملمسه كما تقوى المستعمرات التكثيفية والمنفرة.
 - عزل وحماية البوليات العصبية المصابة والمكشوفة، مما ت ذلك تأثيراً مسكن.
 - توفير إمدادات التغذية بالخلايا في منطقة العرق.
 - جعل الأساسية المخددة على زمن سلس.
 - عزل وحماية منطقة العرق من العوامل الخارجية مع الاحتفاظ في نفس الوقت بالقابلية على تصريف العصارات الناجحة عن العرق والقدرة على تقليل فقدان السوائل من الجلد (العروق).
 - انتصاف العقار الكلفنة في منطقة العرق.
 - تجعل وتسهل بناء النسج الطلائي الجدد مع الملاحظة على مظهر تجميلي مقبول.

تحذير الاستعمال:

- العروق المصعدية ذات السائل العصبية والترفات الجسدية.
- العرق السطحي العادي، القرحة والخدوش.

- مع مسارات العرق الحراري والأنسجة المصعدية من الجلد.
- تشققات كعب القدم، الكعب، تشققات حلة الثدي، تفراحت الأعصاب المصعدية.

2. ما الذي يجب معرفة قبل استعمال ميبو؟

موقع الاستعمال:

- يجب عدم استعمال ميبو من قبل الأشخاص الذين يعانون من الحساسية تجاه

التأثيرات وال副作用ات الخطية قبل الاستعمال:

- يجب عدم استعمال ميبو من قبل

قد يضر بالطباطي الدارجي لمردم

• يمكنني هذا المستحضر على زبه

القطفالات الورمية وأشكال التفاعلات

• لم يتم الإبلاغ عن أي تفاعلات د

التفاعل مع الطعام والشراب.

لا يطلق.

الحساسية والحمل والرضاعة الطبيعية

تم استخدام هذا المستحضر لمدة عقد

الأفضل:

يعد ميبو من لاستعمال من قبل الأدا

التأثيرات على قدرة على قدرة و

من غير الم Harmful أن يثر ميبو على

الريبوسيون:

لا يطلق.

سواء كانت تأثير معرفة: زيت الـ

3. كيفية استعمال ميبو؟

مدونة الاستعمال:

يستخدم عن طريق الجلد.

B. No. : 00161

MFG. : 02 2023

EXP. : 01 2028

Pour les Indications
PPV: 140,00

1/169



ميبيو

مرقم

بيان مسوقة منشور

غرة سعة 30 غرام

تم بقراة هذه النشرة جيدا قبل استعمال هذا الدواء، حيث أنها تحتوي على معلومات هامة تذكر.

- يجب عليك استعمال هذا الدواء بدقة وفقاً للتوجيهات المكتوبة في هذه النشرة أو وفقاً لارشادات طبيبك المعالج أو الصيدلي الذي تتعامل معه.
- احتفظ بهذه النشرة، فربما تحتاج أن تقرأها مرة أخرى.
- إن كان لديك أيّة أسلمة تتعلق بهذا المستحضر فما ياشنارا طبيبك المعالج أو الصيدلي الذي تتعامل معه.
- إن هذا المستحضر قد تم صرفه خصيصاً لك بناءً على وصفة طبية، ولذلك يجب عليك عدم إعطائه لأي شخص قد يلحقضرر به، حتى وإن كان هذا الشخص يعاني من نفس الأعراض التي تعاني منها.
- قم بالاتصال بطبيبك المعالج أو الصيدلي الذي تتعامل معه في حال زيادة حدة التأثيرات الجانبية أو ملاحظة حدوث آية تأثيرات جانبية ولم يتم ذكرها في هذه النشرة.

تحتوي هذه النشرة على:

1. ما هو ميبيو، وما هي استعمالاته؟
2. ما هو ميبيو، وما هي استعمالاته؟
3. كيفية استعمال ميبيو.
4. التأثيرات الجانبية المحتملة حولها.
5. طرائق تخزين ميبيو.
6. معلومات (صفحة).

7. ما هو ميبيو، وما هي استعمالاته؟

مقدمة تم إدخال علاج العروق المرضية لترطيبه في الممارسة الطبية لمدة عقدين من الزمن في الصين.

كان توجه هذا العلاج العروق المرضية المطبعة يهدف زيادة عملية الشفاء الفيسي، بحيث يتم تسهيل هجرة الخلايا الفرعية، ومبنيات القلق وكذلك التفاعل مع عوامٍ الماء، وذلك لأنّه فإنّ علاج العروق المرضية لترطيبه هو العزم المطرد للمفعول المضيئ للتأثيرات هذه المعاوين.

طريقة العمل

الرمز التشريحي الملاهي: D03A. مستحضرات لعلاج الجروح والفروع والندبات.

يعد ميبيو علاجاً.

- توفر أقصى درجات فعاليتها في ضروري التجدد والثبات الأساسية.
- تزيل تأثير العصدة للأورامات مؤثراً بذلك إلى التقليل من الاصمار والتلوّن الناجم عن العرق والجروح.
- تطهير الجروح غير ملمسة فهو المستحضرات البكتيرالية والتطهيرية.
- عزل وحماية الوابوات المصابة والمكثفة، مما يتناقض تناقضًا مسخاً.
- توفر إمكانية استخدامها بالطفلة الخامنة في منطقة العين.

جمل الأساسية ضمن التغذية على هيئة سائل.

عزل وحماية منطقة العرق من العوامل الخارجية مع الاستفادة في نفس الوقت بالفائدة على تعريف المنتجات الناتجة عن العرق والقدرة على إبعاد الذرات مع البساط الخارجي.

تنقية فقادن العوارق من الجلد (العرق).

تصفيه وتسهيل هذه التسريح العلاجي العادي مع الحفاظة على مظهر تجميلي مقبول.

بيان الاستعمال

الغرض السمعي لل產品 ذات المكثفة الجزرية والغيرات الجذرية.

الجروح المطمئنة العادمة العرق والخدوش.

مع ضمادات العروق الهرمية والأنسجة المتضررة من الجلد.

• تختلف تكبير الفرد المبالغة، تختلف حدة الشيء، تزداد الأعنة المخاطبة.

2. ما الذي يجب مراعاته قبل استعمال ميبيو؟

موانع الاستعمال:

• يجد عدم استعمال ميبيو من قبل الأشخاص الذين يعانون من الحساسية تجاه أي من مكوناته.

التحذيرات والاحتياطات

• لا يدخل.

• لا يدخل العطيرات.

• يحتوي هذا المستحضر

التفاعلات الفوائية وأذنة

• لم يتم إثبات

التفاعل مع الطعام والشراب

لا يدخل.

الucus والحمل والرئة

تم استخدام هذا المستحضر

الأطفال:

يعد ميبيو أمن الاستعمال

التأثيرات على القرارة على

من غير المستعمل أن يوازن

الريفيوتون:

لا يدخل.

سواخ ذات تأثير معرفوا

3. كيفية استعمال ميبيو؟

مواضيع الاستعمال:

يستخدم عن طريق الجلد.

إن يؤثر ذلك على مفعوله.

بدلاً

حدث آية تأثيرات جانبية

Conserver à une température inférieure à 25°C
Ne pas laisser à portée des enfants
Pour les médicaments,

PPV: 140,00 Dhs

137661 / 137662

B. No. : 00161

MFG. : 02 2023

EXP. : 01 2028

ميبيو

مرقم

بيان مسوقة منشور

غرة سعة 30 غرام

تم بقراة هذه النشرة جيدا قبل استعمال هذا الدواء، حيث أنها تحتوي على معلومات هامة تذكر.

- يجب عليك استعمال هذا الدواء بدقة وفقاً للتوجيهات المكتوبة في هذه النشرة أو وفقاً لارشادات طبيبك المعالج أو الصيدلي الذي تتعامل معه.
- احتفظ بهذه النشرة، فربما تحتاج أن تقرأها مرة أخرى.
- إن كان لديك أيّة أسلمة تتعلق بهذا المستحضر فما ياشنارا طبيبك المعالج أو الصيدلي الذي تتعامل معه.
- إن هذا المستحضر قد تم صرفه خصيصاً لك بناءً على وصفة طبية، ولذلك يجب عليك عدم إعطائه لأي شخص قد يلحقضرر به، حتى وإن كان هذا الشخص يعاني من نفس الأعراض التي تعاني منها.
- قم بالاتصال بطبيبك المعالج أو الصيدلي الذي تتعامل معه في حال زيادة حدة التأثيرات الجانبية أو ملاحظة حدوث آية تأثيرات جانبية ولم يتم ذكرها في هذه النشرة.

تحتوي هذه النشرة على:

1. ما هو ميبيو، وما هي استعمالاته؟
2. ما هو ميبيو، وما هي استعمالاته؟
3. كيفية استعمال ميبيو.
4. التأثيرات الجانبية المحتملة حولها.
5. طرائق تخزين ميبيو.
6. معلومات (صفحة).

7. ما هو ميبيو، وما هي استعمالاته؟

تم إدخال ملخص المخروق المعرفي للotropic في الممارسة الطبية لمدة عددين من الزمن في الصين.

كان توجه هذا الملخص هو تزويد الأطباء والممرضين بالمعرفة الضرورية بهدف زيادة معايير الشفاء الفعالية، ومبنيات الفك، وكذلك التفاعل مع عوامل المرض.

طريقة العلاج:

الرمز التشريحي الملاهي: D03A. مستحضرات لعلاج الجروح والفروع والندبات.

يعد ميبيو علاجاً.

- توفر أقصى درجات فعاليتها في ضروري التجدد والثبات الأساسية.
- تزيل تأثير الصدمة للأورام مولياً بذلك إلى التقليل من المضرار والتلوّن الناجم عن العرق والجروح.
- تخلص أدواء غير ملائمة لغير المستحضرات البكتيرالية والطفانية.
- عزل وحماية الوابات الصemicالية والميكانية، مما يتناقض تناقضًا مسكونًا.
- توفر إيماناً وضمناً بالخطوات الفعالة في حلقة العلاج.
- جعل الأساسية متاحة للتغذية عن طريق سائل.

عزل وحماية منطقة الجروح من العوامل الخارجية مع الاستفادة في نفس الوقت بالفائدة على تحرير العصيات الناتجة عن العرق والقدرة على إبعاد الذرات مع البكتيريا.

• تقليل فقدان السائل من الجلد (الجروح).

• تزيل وتهبب هذه التسريح العلاجي العادي مع الحفاظ على مظهر تجميلي مقبول.

بيان الاستعمال:

• العرق المطعنة ذات المكانة الجزرية والفترات الجذرية.

• العرق المطعنة العادي العرق والخدوش.

• مع ضعف العرق البولي والأساسية المختبرة من الجلد.

• تختلف تأثير العرق البولي والأساسية المختبرة من الجلد.

2. ما الذي يجب مراعاته قبل استعمال ميبيو؟

موائع الاستعمال:

• يجب عدم استعمال ميبيو من قبل الأشخاص الذين يعانون من الحساسية تجاه أي من مكوناته.

التحذيرات والاحتياطات:

• لا يدخل.

• لا يدخل العطر إلى

• يمكنني هذا المستحضر

التفاعلات الفوائية وأذنة

• لا يتم الإذاع عن

التفاعل مع الطعام والشراب

لا يدخل.

الصورة والحمل والرئة

تم استخدام هذا المستحضر

الأطفال:

بعد ميبيو من الاستعمال

التأثيرات على القرارة على

من غير المستعمل أن يوازن

الريفيوتون:

لا يدخل.

سواخ ذات تأثير معرفة

3. كيفية استعمال ميبيو؟

مواصفات الاستعمال:

يستخدم عن طريق الجلد.

إن يؤثر ذلك على مفعوله.

بدلاً.

B. No. : 00161

MFG. : 02 2023

EXP. : 01 2028

Conserver à une température de 2 à 8 °C.
Ne pas laisser à portée des enfants.
Pour les médicaments.

PPV: 140,00 Dhs

10/166 / 10/166

LD-NOR®

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

Il vous invite à lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car il contient des informations importantes pour vous.

Lisez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.

Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

Que contient cette notice :

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

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

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

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

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

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

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

Avertissements et précautions

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

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

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

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

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

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

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

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

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

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

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

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

Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

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

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

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

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

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

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

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

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

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

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

Syndrome lupique (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines) éventuels de LD-NOR

nez,

tendon, continuez à surveiller l'activité, continuez à surveiller l'okinase dans le sang,

LOT : 231285

EXP : 09/2026

PPV : 57,800DH

- vomissements, étourdissements, provoquant des maux d'estomac),

- hépatite (inflammation du foie),

fonction du foie.

sucré dans le sang (si vous êtes diabète),

s doigts et les orteils, diminution de la mémoire,

acréatine (inflammation du pancréas

LD-NOR®

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

Il vous invite à lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car il contient des informations importantes pour vous.

Lisez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.

Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

Que contient cette notice :

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

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

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

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

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

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

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

Avertissements et précautions

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

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

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

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

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

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

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

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

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

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

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

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

Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

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

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

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

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

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

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

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

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

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

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

Syndrome lupique (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines) éventuels de LD-NOR

nez,

tendon, continuez à surveiller l'activité, continuez à surveiller l'okinase dans le sang,

LOT : 231285

EXP : 09/2026

PPV : 57,800DH

- vomissements, étourdissements, provoquant des maux d'estomac),

- hépatite (inflammation du foie),

fonction du foie.

sucré dans le sang (si vous êtes diabète),

s doigts et les orteils, diminution de la mémoire,

acréatine (inflammation du pancréas

LD-NOR®

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

Il vous invite à lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car il contient des informations importantes pour vous.

Lisez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.

Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

Que contient cette notice :

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

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

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

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

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

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

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

Avertissements et précautions

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

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

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

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

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

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

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

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

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

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

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

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

Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

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

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

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

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

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

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

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

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

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

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

Syndrome lupique (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines) éventuels de LD-NOR

nez,

tendon, continuez à surveiller l'activité, continuez à surveiller l'okinase dans le sang,

LOT : 231285

EXP : 09/2026

PPV : 57,800DH

- vomissements, étourdissements, provoquant des maux d'estomac),

- hépatite (inflammation du foie),

fonction du foie.

sucré dans le sang (si vous êtes diabète),

s doigts et les orteils, diminution de la mémoire,

acréatine (inflammation du pancréas

- تغير في المعابر المخربة: ارتفاع معدل **الحمان الكبدي**, ارتفاع معدل بيلوبوبين المصل, مستوى الكوليسترون **أعلى من الطبيعي**. نادر جدا (قد تصيب حتى 1 من كل 10000 مريض):
- ارتفاع، تهيج واحمرار العينين (التهاب الملتحمة)، إلتهاب الرئة الويزريني (نوع نادر من التهاب الرئة)، إلتهاب البنكرياس (الذي قد يسبب المافى البطن والظهر)، سقوط الشعر، صفة الشكل، تبذلات في مقاييس المم مثل تناقص عدد **الكريات البيضاء** والحراء، الخفاض البيومغلوبين، تقصص عدد **الصفائح التمادية** ذات معدل حدوث غير معروف (لا يمكن تغير معدل الحدوث من البيانات المتوفرة):
- تغير لون، تتبيل والمافي اصلع اليدين او اصلع القدمين **ظاهر** (رنو). إذا اصطب بهما الاعراض، ارجو استشر طبيبك في **سرع وقت ممكن**. الإبلاغ عن التأثيرات الجانبية إذا أصبحت بأثر جانبية، احتت إلى طبيبك أو **الصيدلي**. هذا يشمل أي آثار جانبية ممكنتها وإن لم يرد ذكرها في **هذه النشرة**. يمكنك أيضًا إثارة ممكنتها عن التأثيرات الجانبية مباشرة عن طريق نظام الإبلاغ الوطني. عند إبلاغ عن الآثار الجانبية فانت **تساعد** بتقديم مزيد من المعلومات عن سمة هذا الدواء.

5. كيف يحفظ كوسيريل ملمسة؟

لا داع للدوا في متناول الأطفال أو تحت نظرهم. لا تستعمل هذا الدواء بعثنه تاريخ الصلاحية المبين على العلبة وعلى حاوية الأقراص شير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم من الشهر المشار إليه بعد فتح العبوة، يجر استخدام كوسيريل بعد 60 يوما. لا يتطلب هذا الدواء شروط خاصة لحفظه. لا تتخلص من أدواء في مياه الصرف الصحي، أطلب من الصيدلي التخلصية التي لم تعد بحاجة **الدوا**.

6. متى كوسيريل، ٤١٠، ملمسة؟

منذ اللحظة الأولى كل حنة ملمسة قليلة الكسر تحتوى على 5 مللم من أندوريل أرجينين (مليعادل 4,24 مللم من البيزوبرولول) كوسيريل، مللم كل حنة ملمسة قليلة الكسر تحتوى على 5 مللم من بيزوبرولول (مليعادل 4,24 مللم من البيزوبرولول) و 10 مللم من أندوريل أرجينين (ما يعادل 6,790 مللم من البيزوبرولول).

- دقات قلب سريعة أو غير منتظمة بشكل غير اعتيادي، المصدر (نوبة صدرية) أو احتشاء عضلة القلب (نادر جدا - قد تصيب حتى 1 من كل 10000 مريض)، ضعف في النزاعين أو الساقين، أو مشاكل عند التكلم قد تكون علامة لسكنة دماغية ممكنة الحدوث (نادر جدا - قد تصيب حتى 1 من كل 10000 مريض)، التهاب في البنكرياس، يمكن أن يؤدي إلى الم شديد في البطن والظهر مترافق بتواء شديد (نادر جدا - قد تصيب حتى 1 من كل 10000 مريض)، اسغاف الجلد أو العينين (بركان) الذي قد يكون علامة لالتهاب الكبد (نادر جدا - قد تصيب حتى 1 من كل 10000 مريض)، طفح جلدي بيدها في كثير من الأحيان يبق حراء وحكمة على الوجه، النزاعين أو الساقين (حمامي متعدد الأشكال) (نادر جدا - قد تصيب حتى 1 من كل 10000 مريض)، يعتبر كوسيريل جيد التحمل عادة، ولكنه مثل أي دواء آخر، قد يسبب تأثيرات جانبية مختلفة، خاصة عند بداية العلاج. إذا لاحظت حدوث أي من التأثيرات الجانبية التالية، فاتصل بطبيبك أو الصيدلي على الفور:
- شائعة جدا (قد تصيب أكثر من 1 من 10 مرضى): بطعم ضربات القلب.
- شائعة (قد تصيب حتى 1 من 10 مرضى): صداع، دوران، دوخة، اضطراب حاسة التذوق، شعور بالوالخ، شعور بالتنفس أو التاخر في الذهاب والتعود، اضطرابات بصرية، طنين (شعور بالضجيج في الأذنين)، شعور ببرودة في اليدين أو القدمين، سعال، صعوبة التنفس، اضطرابات معدية معوية (غثيان، تقيؤ، الحمى البطن، صعوبة الهضم أو عسر الهضم، إسهال، إمساك)، تفاعلات تحبسية (الالتفع، الحكة)، تشنجات حضلية، شعور بالتعب، إعياء.
- غير شائعة (قد تصيب حتى 1 من 100 مرضى): اضطرابات مزاجية، صعوبات في النوم، اكتئاب، جفاف الفم، حكة شديدة أو طفح جلدي شديد، شكل اندفاعات حادة.

soit uniquement le sang pour répondre aux besoins de l'organisme entraînant des difficultés respiratoires et des gonflements) et/ou pour réduire le risque d'événements cardiaques, tels qu'une crise cardiaque, chez les patients atteints de maladie coronaire stable (lorsque le flux sanguin alimentant le cœur est diminué ou bloqué) et qui ont déjà eu une crise cardiaque et/ou une intervention visant à élargir les vaisseaux du cœur afin d'améliorer l'approvisionnement de ce dernier en sang.

COSYREL 5 mg/10 mg et COSYREL 10 mg/10 mg sont utilisés pour traiter l'hypertension artérielle et/ou pour réduire le risque d'événements cardiaques, tels qu'une crise cardiaque, chez les patients atteints de maladie coronaire stable (lorsque le flux sanguin alimentant le cœur est diminué ou bloqué) et qui ont déjà eu une crise cardiaque et/ou une intervention visant à élargir les vaisseaux du cœur afin d'améliorer l'approvisionnement de ce dernier en sang.

Au lieu de prendre du bisoprolol et du périndopril séparément, vous prendrez seulement un comprimé de COSYREL qui contient ces deux substances actives au même dosage.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COSYREL, comprimé pelliculé ?

Ne prenez jamais COSYREL, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique au bisoprolol ou à tout autre bêta-bloquant, au périndopril ou à tout autre inhibiteur de l'enzyme de conversion ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une insuffisance cardiaque qui s'aggrave subitement et/ou qui nécessite une hospitalisation.
- Si vous avez eu un choc cardiogénique (grave affection cardiaque due à une pression artérielle très basse).
- Si vous avez une affection cardiaque caractérisée par un rythme cardiaque lent ou irrégulier (bloc auriculoventriculaire du 2^{me} ou du 3^{me} degré, bloc sinoauriculaire, maladie du sinus).
- Si vous avez un rythme cardiaque lent.
- Si vous avez une pression artérielle très basse.
- Si vous souffrez d'asthme sévère ou de problèmes respiratoires chroniques sévères.
- Si vous avez des troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type syndrome de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou bleuir.
- Si vous avez un phéochromocytome non traité, une tumeur rare de la glande surrénale (medulla).
- Si vous êtes atteint d'acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans votre sang.
- Si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (angoïdoème).
- Si vous avez une sténose de l'artère renale (rétrécissement de l'artère alimentant le rein en sang).
- Si vous avez des taux anormalement élevés d'une hormone appelée aldostéronisme dans le sang (aldostéronisme primaire).
- Si vous avez une insuffisance cardiaque ou d'autres problèmes cardiaques comme des troubles mineurs du rythme cardiaque ou des douleurs thoraciques sévères au repos (angor de Prinzmetal).
- Si vous souffrez d'une maladie du collagène (maladie du tissu conjonctif) comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie.
- Si vous suivez un régime pauvre en sel ou si vous utilisez des substituts de sel contenant du potassium (trop de potassium dans le sang peut être à l'origine de modifications du rythme cardiaque).
- Si vous avez souffert récemment de diarrhées et de vomissements, ou si vous êtes déshydraté (COSYREL peut entraîner une chute de la pression artérielle).
- Si vous devez subir une aphéresèse des lipoprotéines de basse densité (LDL) (qui consiste à supprimer le cholestérol sanguin avec un appareil).
- Si vous subissez ou devez subir un traitement de désensibilisation pour réduire les effets d'une allergie aux piqûres d'abeilles ou de guêpes.
- Si vous êtes en jeûne strict ou sous régime.
- Si vous devez subir une anesthésie et/ou une intervention chirurgicale importante.
- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau de vos membres.
- Si vous avez de l'asthme ou une maladie chronique des poumons.
- Si vous avez (ou avez eu) du psoriasis.
- Si vous avez une tumeur de la glande surrénale (phéochromocytome).
- Si vous avez des troubles thyroïdiens (COSYREL peut masquer les symptômes d'une hyperthyroïdie).
- Si vous avez un angioédème (réactions allergiques sévères avec un gonflement de la face, des lèvres, de la langue ou de la gorge pouvant entraîner une difficulté à avaler ou respirer). Ceci peut se produire à n'importe quel moment du traitement. Si vous présentez de tels symptômes, arrêtez tout de suite de prendre COSYREL et contactez immédiatement votre médecin.
- Si vous êtes un patient noir : ce médicament peut augmenter le risque d'angioédème et peut être moins efficace sur la diminution de votre pression artérielle par rapport aux patients non noirs.
- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un « antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II » (ARA-II) – aussi connu sous le nom de sartans – par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan; en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.
 - aliskiren,



14012886

Notice : Information de l'utilisateur

COSYREL® 5 mg/5 mg comprimé pelliculé sécable

COSYREL® 5 mg/10 mg comprimé pelliculé sécable

COSYREL® 10 mg/5 mg comprimé pelliculé

COSYREL® 10 mg/10 mg comprimé pelliculé

Fumarate de bisoprolol / périndopril arginine

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

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

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE COSYREL, Comprimé Pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

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

- Le fumurate de bisoprolol appartient à la médicaments appelés bêtabloquants. Le bisoprolol ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.
- Le périndopril arginine est un inhibiteur de la conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour le sang dans les vaisseaux.

COSYREL 5 mg/5 mg et COSYREL 10 mg/5 mg sont utilisés pour traiter l'hypertension artérielle et/ou l'insuffisance cardiaque chronique stable (lorsque le cœur est incapable de fournir suffisamment de sang vers les muscles de l'ensemble du corps).

• Si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre COSYREL en début de grossesse, voir rubrique « Grossesse »).

• Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité par un médicament contenant de l'alsikirene pour diminuer votre pression artérielle.

• Si vous êtes dialysé(e) ou si vous bénéficiez d'un autre type de filtration sanguine. En fonction de la machine utilisée, COSYREL peut ne pas être adapté.

• Si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle répétée).

• Si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque.

• Si vous avez des problèmes rénaux avec diminution de l'apport sanguin au niveau rénal (sténose artérielle répétée).

• Si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque.

• Si vous avez une maladie du foie.

• Si vous avez une sténose aortique ou mitrale (rétrécissement de l'artère principale alimentant le cœur) ou une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque qui entraîne une augmentation de la taille du cœur).



6 118001 130269

COSYREL 5mg/5mg O

30 comprimés pelliculés sécables

PPV : 98.10 DH

Servier Maroc - Casablanca



14011057