

# 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 canaux, 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 canaux.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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



**MUPRAS**  
Mutuelle de Prévoyance  
& d'Actions Sociales  
de Royal Air Maroc

## Déclaration de Maladie

M22- 0052244

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0000691 Société : .....

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre : .....

Nom & Prénom : KANA Lahcen

Date de naissance : .....

Adresse : .....

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

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 14/12/2023

Nom et prénom du malade : EL-AMMOUR Age : 45 ans

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : ALD

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 : 15/12/2023

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
11/11/17	G		150,00	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	11-12-23	1140,00

# 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				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# 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 canalaires, 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

D	H	G	
25533412 00000000	21433552 00000000		Coefficient DES TRAVAUX
00000000 35533411	00000000 11433553		MONTANTS DES SOINS
			DATE DU DEVIS
			DATE DE L'EXECUTION

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# Dr. Reda Eyame

- Diabétologie
- Nutrition diabétique
- Omnipraticien
- D.U diabétologie 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

ESSAADIA MOUZOUNI

17.80 x 3  
11LD - 200R

100

1431

116.80 x 3  
21 LIPANTAYL

0

2

98.10 x 2  
31 COSYREL

160

1x31

2

140.00 x 3  
41 MEB0

0

1x21

0

1x31

2

1140.00

عمارة 1 GH09 شقة رقم 3 الطابق السفلي حي الأزهر مدينتي سيدي البرنوصي - الدار البيضاء

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



# ليبنتيل® 160 ملغ قرص مغلف

فينوفبرات

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

معلومات تهمك

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

ما الذي يحتويه هذه النشرة؟

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

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

الصنف الصيدلاني العلاجي:

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

ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف يستعمل كمكمل لحماية غذائية قليلة الدهون و علاجات أخرى غير دوائية كالرياضة و تخصيص الوزن من أجل تخفيض نسبة الدهون في الدم. ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف يمكن استعماله مع أدوية أخرى (ستاتين) في حالة ما إذا نسبة الدهون في الدم تكون غير متحكم فيها باستعمال ستاتين مفردة كعلاج وحيد.

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

لا تستعمل أبدا ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف

- إذا كنت تعاني من حساسية (رد فعل مفرط) من الفيبيرات أو لأحد المكونات الأخرى لهذا الدواء والمذكورة في الفقرة 6.
- إذا كنت تعاني من حساسية (رد فعل مفرط) من الفول السوداني، من زيت الفول السوداني، من ليسيتين الصويا أو أي مادة ذات صلة.
- إذا كنت قد عانيت من قبل من حساسية أو إصابات جلدية عند تعرضك لأشعة الشمس أو الانارة الاصطناعية الفوق البنفسجية خلال العلاج (يتضمن الفيبيرات و دواء مضاد للالتهاب يدعى الكيتوبروفان).
- إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة للكبد، للكلية أو للحويصلة الصفراوية.
- إذا كنت تعاني من التهاب البنكرياس (قد يؤدي إلى آلام في البطن)، ماعدا إذا كان التهاب البنكرياس ناجم عن وجود نسبة عالية من الدهون في الدم.

لا تستعمل ليبنتيل 160 ملغ 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 ملغ قرص مغلف.

تحذيرات واحتياطات

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

- إذا كنت تعاني من مشاكل كبدية أو كلوية.
- إذا كنت تعاني من التهاب كبدية : العلامات الدالة اصفرار للجلد و ليابيض العيون (اليرقان)، ارتفاع نسبة أنزيمات الكبد (تكشف عنها تحاليل الدم)، آلام في البطن أو حكة.
- إذا كنت 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 ملغ قرص مغلف.
- التأثير على العضلات:
- يجب التوقف عن تناول ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف و استشارة الطبيب فوراً في حالة:
- تشنجات عضلية غير مفسرة.
- آلام تحسسية أو فشل عضلي عند تناول هذا الدواء.

هذا الدواء قد يحدث مشاكل عضلية بإمكانها أن تكون خطيرة. هذه الردود نادرة، لكن تتضمن التهاب و إنحلال عضلي. ذلك قد يؤدي إلى مشاكل كلوية خطيرة و من الممكن أن يؤدي إلى الموت.

سيقوم طبيبك بإجراء تحاليل دموية 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 درقية.
- 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 تخفيض نسبة الكوليسترول تسمى «ستاتين» مثل سيمفاستاتين، أتورفاستاتين، بارافاستاتين، روزوفاستاتين أو فلوفاستاتين.
- إذا كنت قد عانيت من مشاكل عضلية خلال العلاج بالستاتين أو الفيبيرات مثل فينوفبرات، بيزافيبيرات

إذا كانت واحدة من هذه الحالات

استشارة الطبيب أو الصيدلي

الأطفال

لا شيء

أدوية أخرى و ليبنتيل 160

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي

المحتمل أن تستعمل واحد من

Laboratoires MAPHAR

Boulevard ALKIMIA N°6

Quartier Industriel,

Sidi Bernoussi - Casablanca

Maroc

P.R.V. : 116,80 DH

6 118001 181636

- مضادات التخثر عن طريق الفم لأجل تميع الدم مثل
- أدوية أخرى للتحكم في نسبة الدهون في الدم (مثل الستاتين)
- المتزامن للستيائين أو فيبرات آخر مع ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف
- خطورة المشاكل العضلية.

- صنف من أدوية علاج مرض السكري (مثل روزيجليتازون أو بيوجليسين)
- سيكلوسبورين (دواء كبت المناعة).

إذا كانت واحدة من هذه الحالات المذكورة في الأعلى تخصك أو في حالة

استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف.

ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف مع المأكولات والمشروبات

لا شيء

الحمل والرضاعة:

الحمل:

يجب إخبار الطبيب إذا كنت حامل، أو تظنين أنك حامل أو إن كنت تريد الإنجاب.

لغالب المعطيات حول استعمال ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف خلال الحمل، لا يجب

استعمال ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف إلا إذا قدر الطبيب ضرورة استعماله.

الرضاعة:

لا تعلم إن كانت المادة الفعالة الموجودة في ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف، تفرز في

حليب الأم.

لذلك لا يجب تناول ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف إذا كنت مرضعة أو إذا كنت تودين

الإرضاع.

يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

قيادة السيارات واستعمال الآلات

تناول هذا الدواء لن يؤثر على قدرتك على قيادة السيارات واستعمال الآلات.

يحتوي ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف على: اللاكتوز. إذا أخبرك الطبيب أنك لا تستطيع

تقبل أو هضم بعض السكريات (ضعف تحمل بعض السكريات)، يجب استشارته قبل

تناول هذا الدواء.

يحتوي ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف على: ليسيتين الصويا. إذا كانت لديك حساسية من

الفول السوداني أو الصويا، لا يجب تناول هذا الدواء.

3. طريقة تناول ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف:

يجب الحرص على تناول هذا الدواء تماماً حسب تعليمات الطبيب أو الصيدلي.

في حالة شك يجب التأكد مع الطبيب أو الصيدلي.

سفر طبيبك الجرعة المناسبة لهذا الدواء وفقاً لحالتك، لعلاج الخالي ودرجة الخطور

الشخصي.

الجرعة لهذا الدواء:

يجب تناول القرص عند الوجبة، التأثير مختلف عندما تكون صائماً.

• يجب بلع القرص مع كأس من الماء.

• لا يجب قصم أو مضغ القرص.

• ينبغي أن تتذكر أن بالرغم من تناول ليبنتيل، يبقى مهم:

• أن تحافظ على حمية قليلة الدهون.

• أن تقوم بممارسة الرياضة بانتظام.

ماهي الكمية المتناولة:

الجرعة الموصى بها هي قرص واحد في اليوم.

إذا كنت عادة تتناول كبسولة واحدة من ليبنتيل 200 ملغ دقيق التقنية، يمكنك استبداله



# ليبنتيل® 160 ملغ قرص مغلف

فينوفبرات

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

## معلومات تهمك

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

## ما الذي يحتويه هذه النشرة؟

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

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

الصنف الصيدلاني العلاجي:

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

ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف يستعمل كمكمل لحماية غذائية قليلة الدهون و علاجات أخرى غير دوائية كالرياضة و تخصيص الوزن من أجل تخفيض نسبة الدهون في الدم. ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف يمكن استعماله مع أدوية أخرى (ستاتين) في حالة ما إذا نسبة الدهون في الدم تكون غير متحكم فيها باستعمال ستاتين مفردة كعلاج وحيد.

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

### لا تستعمل أبدا ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف

- إذا كنت تعاني من حساسية (رد فعل مفرط) من الفيبيرات أو لأحد المكونات الأخرى لهذا الدواء والمذكورة في الفقرة 6.
- إذا كنت تعاني من حساسية (رد فعل مفرط) من الفول السوداني، من زيت الفول السوداني، من ليسيتين الصويا أو أي مادة ذات صلة.
- إذا كنت قد عانيت من قبل من حساسية أو إصابات جلدية عند تعرضك لأشعة الشمس أو الانارة الاصطناعية الفوق البنفسجية خلال العلاج (يتضمن الفيبيرات و دواء مضاد للالتهاب يدعى الكيتوبروفان).
- إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة للكبد، للكلية أو للحويصلة الصفراوية.
- إذا كنت تعاني من التهاب البنكرياس (قد يؤدي إلى آلام في البطن)، ماعدا إذا كان التهاب البنكرياس ناجم عن وجود نسبة عالية من الدهون في الدم.

لا تستعمل ليبنتيل 160 ملغ 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 ملغ قرص مغلف.

## تحذيرات واحتياطات

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

- إذا كنت تعاني من مشاكل كبدية أو كلوية.
- إذا كنت تعاني من التهاب كبدية: العلامات الدالة اصفرار للجلد و ليياض العيون (اليرقان)، ارتفاع نسبة أنزيمات الكبد (تكشف عنها تحاليل الدم)، آلام في البطن أو حكة.
- إذا كنت 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 ملغ قرص مغلف.
- التأثير على العضلات:
- يجب التوقف عن تناول ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف و استشارة الطبيب فوراً في حالة:
- تشنجات عضلية غير مفسرة.
- آلام تحسسية أو فشل عضلي عند تناول هذا الدواء.

هذا الدواء قد يحدث مشاكل عضلية بإمكانها أن تكون خطيرة. هذه الردود نادرة، لكن تتضمن التهاب و إنحلال عضلي. ذلك قد يؤدي إلى مشاكل كلوية خطيرة و من الممكن أن يؤدي إلى الموت.

سيقوم طبيبك بإجراء تحاليل دموية 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 درقية.
- 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 تخفيض نسبة الكوليسترول تسمى «ستاتين» مثل سيمفاستاتين، أتورفاستاتين، بارافاستاتين، روزوفاستاتين أو فلوفاستاتين.
- إذا كنت قد عانيت من مشاكل عضلية خلال العلاج بالستاتين أو الفيبيرات مثل فينوفبرات، بيزافيبيرات

إذا كانت واحدة من هذه الحالات

استشارة الطبيب أو الصيدلي

## الأطفال

لا شيء

## أدوية أخرى و ليبنتيل 160

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي

المحتمل أن تستعمل واحد من

Laboratoires MAPHAR

Boulevard ALKIMIA N°6

Quartier Industriel,

Sidi Bernoussi - Casablanca

Maroc

P.R.V. : 116,80 DH

6 118001 181636

6 118001 181636



- مضادات التخثر عن طريق الفم لأجل تميع الدم مثل
- أدوية أخرى للتحكم في نسبة الدهون في الدم (مثل الستاتين)
- المترنم للستاتين أو فيبرات آخر مع ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف
- خطورة المشاكل العضلية.

- صنف من أدوية علاج مرض السكري (مثل روزيجليتازون أو بيوجليتازون)
- سيكلوسبورين (دواء كبت المناعة).

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

ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف مع المأكولات والمشروبات

لا شيء

## الحمل والرضاعة:

### الحمل:

يجب إخبار الطبيب إذا كنت حامل، أو تظنين أنك حامل أو إن كنت تريد الإنجاب. لعلاجات المعطيات حول استعمال ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف خلال الحمل، لا يجب استعمال ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف إلا إذا قدر الطبيب ضرورة استعماله.

### الرضاعة:

لا تعلم إن كانت المادة الفعالة الموجودة في ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف، تفرز في حليب الأم.

لذلك لا يجب تناول ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف إذا كنت مرضعة أو إذا كنت تودين الإرضاع.

يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

## قيادة السيارات واستعمال الآلات

تناول هذا الدواء لن يؤثر على قدرتك على قيادة السيارات واستعمال الآلات. يحتوي ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف على: اللاكتوز. إذا أخبرك الطبيب أنك لا تستطيع

تقبل أو هضم بعض السكريات (ضعف تحمل بعض السكريات)، يجب استشارته قبل تناول هذا الدواء.

يحتوي ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف على: ليسيتين الصويا. إذا كانت لديك حساسية من الفول السوداني أو الصويا، لا يجب تناول هذا الدواء.

## 3. طريقة تناول ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف:

يجب الحرص على تناول هذا الدواء تماماً حسب تعليمات الطبيب أو الصيدلي. في حالة شك يجب التأكد مع الطبيب أو الصيدلي.

سيفر طبيبك الجرعة المناسبة لهذا الدواء وفقاً لحالتك، لعلاج الخالي ودرجة الخطور الشخصي.

## الجرعة لهذا الدواء:

يجب تناول القرص عند الوجبة، التأثير مختلف عندما تكون صائماً.

- يجب بلع القرص مع كأس من الماء.
- لا يجب قصم أو مضغ القرص.
- ينبغي أن تتذكر أن بالرغم من تناول ليبنتيل، يبقى مهم:
- أن تحافظ على حمية قليلة الدهون.
- أن تقوم بممارسة الرياضة بانتظام.

## ماهي الكمية المتناولة:

الجرعة الموصى بها هي قرص واحد في اليوم.

إذا كنت عادة تتناول كيسولة واحدة من ليبنتيل 200 ملغ دقيق التقنية، يمكنك استبداله



# ليبنتيل® 160 ملغ قرص مغلف

فينوفبرات

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

معلومات تهمك

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

ما الذي تحتويه هذه النشرة؟

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

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

الصنف الصيدلاني العلاجي:

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

ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف يستعمل كمكمل لحماية غذائية قليلة الدهون و علاجات أخرى غير دوائية كالرياضة و تخصيص الوزن من أجل تخفيض نسبة الدهون في الدم. ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف يمكن استعماله مع أدوية أخرى (ستاتين) في حالة ما إذا نسبة الدهون في الدم تكون غير متحكم فيها باستعمال ستاتين مفردة كعلاج وحيد.

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

لا تستعمل أبداً ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف

- إذا كنت تعاني من حساسية (رد فعل مفرط) من الفيبيرات أو لأحد المكونات الأخرى لهذا الدواء والمذكورة في الفقرة 6.
- إذا كنت تعاني من حساسية (رد فعل مفرط) من الفول السوداني، من زيت الفول السوداني، من ليسيتين الصويا أو أي مادة ذات صلة.
- إذا كنت قد عانيت من قبل من حساسية أو إصابات جلدية عند تعرضك لأشعة الشمس أو الانارة الاصطناعية الفوق البنفسجية خلال العلاج (يتضمن الفيبيرات و دواء مضاد للالتهاب يدعى الكيتوبروفان).
- إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة للكبد، للكلية أو للحويصلة الصفراوية.
- إذا كنت تعاني من التهاب البنكرياس (قد يؤدي إلى آلام في البطن)، ماعدا إذا كان التهاب البنكرياس ناجم عن وجود نسبة عالية من الدهون في الدم.

لا تستعمل ليبنتيل 160 ملغ 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 ملغ قرص مغلف.

تحذيرات واحتياطات

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

- إذا كنت تعاني من مشاكل كبدية أو كلوية.
- إذا كنت تعاني من التهاب كبدية : العلامات الدالة اصفرار للجلد و ليابض العيون (اليرقان)، ارتفاع نسبة أنزيمات الكبد (تكشف عنها تحاليل الدم)، آلام في البطن أو حكة.
- إذا كنت 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 ملغ قرص مغلف.
- التأثير على العضلات:
- يجب التوقف عن تناول ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف و استشارة الطبيب فوراً في حالة:
- تشنجات عضلية غير مفسرة.
- آلام تحسسية أو فشل عضلي عند تناول هذا الدواء.

هذا الدواء قد يحدث مشاكل عضلية بإمكانها أن تكون خطيرة. هذه الردود نادرة، لكن تتضمن التهاب و إنحلال عضلي. ذلك قد يؤدي إلى مشاكل كلوية خطيرة و من الممكن أن يؤدي إلى الموت.

سيقوم طبيبك بإجراء تحاليل دموية 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 درقية.
- 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 تخفيض نسبة الكوليسترول تسمى «ستاتين» مثل سيمفاستاتين، أتورفاستاتين، بارافاستاتين، روزوفاستاتين أو فلوفاستاتين.
- إذا كنت قد عانيت من مشاكل عضلية خلال العلاج بالستاتين أو الفيبيرات مثل فينوفبرات، بيزافيبيرات

إذا كانت واحدة من هذه الحالات

استشارة الطبيب أو الصيدلي

الأطفال

لا شيء

أدوية أخرى و ليبنتيل 160

يجب إخبار الطبيب أو الصيدلي

المحتمل أن تستعمل واحد من

Laboratoires MAPHAR  
Boulevard ALKIMIA N°6  
Quartier Industriel,  
Sidi Bernoussi - Casablanca  
Maroc  
P.R.V. : 116.80 DH

6 118001 181636



- مضادات التخثر عن طريق الفم لأجل تميع الدم مثل
- أدوية أخرى للتحكم في نسبة الدهون في الدم (مثل الستاتين)
- المتزامن للستاتين أو فيبرات آخر مع ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف
- خطورة المشاكل العضلية.
- صنف من أدوية علاج مرض السكري (مثل روزيجليتازون أو بيوجليتازون)
- سيكلوسبورين (دواء كبت المناعة).

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

ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف مع المأكولات والمشروبات

لا شيء

الحمل والرضاعة:

الحمل:

يجب إخبار الطبيب إذا كنت حامل، أو تظنين أنك حامل أو إن كنت تريد الإنجاب. لعلاجات المعطيات حول استعمال ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف خلال الحمل، لا يجب استعمال ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف إلا إذا قدر الطبيب ضرورة استعماله.

الرضاعة:

لا تعلم إن كانت المادة الفعالة الموجودة في ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف، تفرز في حليب الأم.

لذلك لا يجب تناول ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف إذا كنت مرضعة أو إذا كنت تريد الإرضاع.

يجب استشارة الطبيب أو الصيدلي قبل تناول أي دواء.

قيادة السيارات واستعمال الآلات

تتناول هذا الدواء لن يؤثر على قدرتك على قيادة السيارات واستعمال الآلات.

يحتوي ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف على: اللاكتوز. إذا أخبرك الطبيب أنك لا تستطيع

تقبل أو هضم بعض السكريات (ضعف تحمل بعض السكريات)، يجب استشارته قبل تناول هذا الدواء.

يحتوي ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف على: ليسيتين الصويا. إذا كانت لديك حساسية من

الفول السوداني أو الصويا، لا يجب تناول هذا الدواء.

3. طريقة تناول ليبنتيل 160 ملغ قرص مغلف:

يجب الحرص على تناول هذا الدواء تماماً حسب تعليمات الطبيب أو الصيدلي.

في حالة شك يجب التأكد مع الطبيب أو الصيدلي.

سيفر طبيبك الجرعة المناسبة لهذا الدواء وفقاً لحالتك، لعلاج الخالي ودرجة الخطور

الشخصي.

الجرعة لهذا الدواء:

يجب تناول القرص عند الوجبة، التأثير مختلف عندما تكون صائماً.

• يجب بلع القرص مع كأس من الماء.

• لا يجب قصم أو مضغ القرص.

• ينبغي أن تتذكر أن بالرغم من تناول ليبنتيل، يبقى مهم:

• أن تحافظ على حمية قليلة الدهون.

• أن تقوم بممارسة الرياضة بانتظام.

ماهي الكمية المتناولة:

الجرعة الموصى بها هي قرص واحد في اليوم.

إذا كنت عادة تتناول كبسولة واحدة من ليبنتيل 200 ملغ دقيق التقنية، يمكنك استبداله

# ميبو

مرهم

بيتا-ستروئيد

عبوة سعة 30 غرام

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

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

احتفظ بهذه النشرة، فربما تحتاج أن تقرأها مرة أخرى.

في حال كان لديك أية أسئلة تتعلق بهذا المستحضر، فم باستشارة طبيبك المعالج أو الصيدلي الذي تتعامل معه.

إن هذا المستحضر قد تم صرفه خصيصاً لك بناء على وصفة طبية، ولهذا يجب عليك عدم إعطائه لأي شخص قد يلحق الضرر به، حتى وإن كان هذا للشخص يعانى من نفس

الأمراض التي تعانى منها.

لم بالاتصال بطبيبك المعالج أو الصيدلي الذي تتعامل معه في حال زيادة حدة التغيرات الجلدية أو ملاحظة حدوث أية تغيرات جلدية ولم يتم ذكرها في هذه النشرة.

## تحتوي هذه النشرة على:

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

1. ما هو ميبو، وما هي استعمالاته؟

### مقتضى

تم إنشاؤه علاج الحروق المعرضة للعدوى في الممارسة الطبية لمدة عشرين من الزمن في الصين. كان مفهوم هذا العلاج هو تعريض الجرح للحرارة المحيطة بهدف زيادة فعالية الشفاء الطبيعية، بحيث يتم تسهيل جعرة الخلايا القرنية، وسيسبب اللق وكذلك التفاعل مع وأمل النمو.

وإنه كان ميبو (مرهم لعلاج الحروق المعرضة للعدوى) هو المرهم المطور. خصيصاً لتلبية هذه المعايير.

### طريقة الاستعمال

الزمن للتشريحي العلاجي: D03A. مستحضرات لعلاج الجروح والقروح والتلذات.

يعمل مرهم ميبو على:

- توفير أقصى ترطيب فسيولوجي ضروري لتجديد النسيج الأسفة.
- تحفيز التئام الجروح لتقليل وقت الشفاء.
- تخليق أجواء غير مناسبة لنمو المستعمرات البكتيرية والفطرية.
- عزل وحماية البهات الحسية الحسية والكشوفة، منتجة بذلك تأثيراً مسكناً.
- توفير إمداداً موضعياً بالغذاء للخلايا في منطقة الجرح.
- جعل الأنسجة المتقرحة على هيئة سائل.
- عزل وحماية منطقة الجرح من العوامل الخارجية مع الاحتفاظ في نفس الوقت بالقدرة على تصريف الفضلات الناتجة عن الجرح والقدرة على
- تقليل فقدان السوائل من الجلد التالف (الحروق).
- امتصاص الحرارة الكامنة في منطقة الجرح.
- تحييل وتسجيل بناء السج اللطاني للحد من المحافظة على مظهر جمالي مقبول.

### نواحي الاستعمال

- الحروق السطحية ذات المسكة الجزئية والتقرحات الجلدية.
- الجروح السطحية الحادة، والجروح والخدوش.
- مع حشوات الجروح الجلدية والأنسجة المتقرحة من الجلد.
- تشققات كعب القدم الجافة، تشققات حمة الثدي، تقرحات الأغشية المخاطية.

2. ما الذي يجب معرفته قبل استعمال ميبو؟

### موانع الاستعمال

- يجب عدم استعمال ميبو من قبل الأشخاص الذين يعانون من الحساسية تجاه
- التطعيمات والاحتياطات الخاصة قبل الاستعمال:
- يجب عدم استعمال ميبو من قبل:
- قد يتغير المظهر الخارجي لمرهم
- يحتوي هذا المستحضر على زيوت
- التفاعلات الدوائية وأشكال التفاعلات
- لم يتم الإبلاغ عن أية تفاعلات
- التفاعل مع الطعام والشراب:

لا يتأثر.

الخصوبة والحمل والرضاعة الطبيعية

تم استخدام هذا المستحضر لمدة عشرين

الأطفال:

بعد ميبو آمن للاستعمال من قبل الأم

التغيرات على الفترة على الفطيرة و

من غير المحتمل أن يؤثر ميبو على

الرياضيون:

لا يتأثر.

سواء ذات تأثير معروف: زيت السمك

3. كيفية استعمال ميبو؟

### مواضيع الاستعمال

يستعمل عن طريق الجلد.

B.No. : 00161

MFG. : 02 2023

EXP. : 01 2028

Pour les Indes

PPV: 140.00

1/10/20





# ميبو

مرهم

بيتا سيكوستيروئيد

خوذة سعة 30 غرام

لم يقرأ هذه النشرة جيداً قبل استعمال هذا الدواء، حيث أنها تحتوي على معلومات هامة لك.  
يجب عليك استعمال هذا الدواء بدقة وفقاً للتعليمات المكتوبة في هذه النشرة أو وفقاً لإرشادات طبيبك المعالج أو الصيدلي الذي تتعامل معه.

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

## تحتوي هذه النشرة على:

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

## 1. ما هو ميبو، وما هي استعمالاته؟

### ملخص:

تم إدخال علاج الحروق المعروفة للرطوبة في الممارسة الطبية لمدة عشرين من الزمن في الصين.  
كان مفهوم هذا العلاج هو تعزيز الجرح للرطوبة المحيطة بهدف زيادة عملية الشفاء الطبيعية، بحيث يتم تسهيل هجرة الخلايا القرنية، ومذيبات القلق وكذلك التفاعل مع عوامل النمو.  
واللذلك فإن ميبو (مرهم لعلاج الحروق المعروفة للرطوبة) هو المرهم المطور خصيصاً لتلبية هذه المعايير.

### طريقة الاستخدام:

الرمز التشخيصي للعلاج: D03A. مستحضرات لعلاج الجروح والفروخ والتشامخ.

- يتمل من مرهم ميبو على:
- توفير القسي ترطيب فسيولوجي ضروري لتجديد والتئام الأسجة.
- تعزيز التآكل المضاد للعدوى مؤدياً بذلك إلى التقليل من الإحمرار والتورم الناتجين عن الحرق والجرح.
- تخليق أجواء مرطبة لنمو المستعمرات البكتيرية والظفورية.
- عزل وحماية التآكلات المصبية المصبية والمكثوفة، منتجاً بذلك تأثيراً مسكناً.
- توفير إيداعاً موضعياً بالغذاء للخلايا في منطقة الجرح.
- جعل الأسجة المتضررة على هيئة سائل.
- عزل وحماية منطقة الجرح من العوامل الخارجية مع الاحتفاظ في نفس الوقت بالقدرة على تصريف الفضلات الناجمة عن الجرح والقدرة على إقبال الغازات مع المحيط الخارجي.
- تقليل فقدان السوائل من الجلد التآكل (الحروق).
- امتصاص الحرارة الكامنة في منطقة الحرق.
- تسهيل وتسهيل بناء التسيج الطلائي للجلد مع المحافظة على مظهر جمالي مقبول.

### نواحي الاستعمال:

- الحروق السطحية ذات المساحة المزعزعة والقرحات الجلدية.
- الجروح السطحية الحادة، الجروح والخدوش.
- مع ضدمات الجروح الجراحية وللأسجة المتضررة من الجلد.
- تشققات كعب القدم الجافة، تشققات حلمة الثدي، تقرحات الأضحية المسطحية.
- 2. ما الذي يجب معرفته قبل استعمال ميبو؟

### موانع الاستعمال:

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

### التحذيرات والاحتياطات:

- يجب عدم استعمال
- قد يتغير المظهر الب
- يحتوي هذا المستح
- التفاعلات الدوائية وأشا
- لم يتم الإبلاغ عن
- التفاعل مع الطعام والشر
- لا ينطبق.
- الخصوبة والحمل والرم
- تم استخدام هذا المستح
- الأطفال:
- بعد ميبو آمن للاستعمال
- التكتلات على القرحة عا
- من غير المحتمل أن يؤا
- الرياضيون:
- لا ينطبق.
- سواغ ذات تأثير معروف
- 3. كيفية استعمال ميبو؟
- موضع الاستعمال:
- يستعمل عن طريق الجلد.

إن أن يؤثر لك على طبيعتك.  
بذلك.

B.No. : 00161  
MFG. : 02 2023  
EXP. : 01 2028

Conservé à une température  
Ne pas Laisser à port  
Pour les indications.

PPV: 140,00 Dhs

14066 14062



# ميبو

مرهم

بيتا سيكوستيروئيد

خوذة سعة 30 غرام

لم يقرأ هذه النشرة جيداً قبل استعمال هذا الدواء، حيث أنها تحتوي على معلومات هامة لك.  
يجب عليك استعمال هذا الدواء بدقة وفقاً للتعليمات المكتوبة في هذه النشرة أو وفقاً لإرشادات طبيبك المعالج أو الصيدلي الذي تتعامل معه.

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

## تحتوي هذه النشرة على:

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

1. ما هو ميبو، وما هي استعمالاته؟

## ملخص:

تم إدخال علاج الحروق المعروفة للرطوبة في الممارسة الطبية لمدة عشرين من الزمن في الصين.  
كان مفهوم هذا العلاج هو تعزيز الجرح للرطوبة المحيطة بهدف زيادة عملية الشفاء الطبيعية، بحيث يتم تسهيل هجرة الخلايا القرنية، ومذيبات القلق وكذلك التفاعل مع عوامل النمو.  
واللذلك فإن ميبو (مرهم لعلاج الحروق المعروفة للرطوبة) هو المرهم المطور خصيصاً لتلبية هذه المعايير.

## طريقة الاستخدام:

الرمز التشريحي للعلاج: D03A. مستحضرات لعلاج الجروح والفروخ والتشامخ.

- يتمل من مرهم ميبو على:
- توفير القسي ترطيب فسيولوجي ضروري لتجديد والتئام الأسجة.
- تعزيز التآكل المضاد للعدوى مؤدياً بذلك إلى التقليل من الإحمرار والتورم الناتجين عن الحرق والجرح.
- تخليق أجواء غنية مغذية للمو المستعمرات البكتيرية والظفورية.
- عزل وحماية التآكلات المصبية المصبية والكثيفة، منتجاً بذلك تأثيراً مسكناً.
- توفير إيداعاً موضعياً بالغذاء للخلايا في منطقة الجرح.
- جعل الأسجة المتضررة على هيئة سائل.
- عزل وحماية منطقة الجرح من العوامل الخارجية مع الاحتفاظ في نفس الوقت بالقدرة على تصريف الفضلات الناجمة عن الجرح والقدرة على إقبال الغازات مع المحيط الخارجي.
- تقليل فقدان السوائل من الجلد التآلف (الحروق).
- امتصاص الحرارة الكامنة في منطقة الحرق.
- تسهيل وتسهيل بناء النسيج الظفالي للجلد مع المحافظة على مظهر جمالي مقبول.

## إرشادات الاستعمال:

- الحروق السطحية ذات المساحة المزعزعة والقرحات الجلدية.
- الجروح السطحية الحادة، الجروح والخدوش.
- مع ضدمات الجروح الجراحية وللأسجة المتضررة من الجلد.
- تشققات كعب القدم الجافة، تشققات حلمة الثدي، تقرحات الأضحية المسطحية.

2. ما الذي يجب معرفته قبل استعمال ميبو؟

## موانع الاستعمال:

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

## التحذيرات والاحتياطات:

- يجب عدم استعمال ميبو.
- قد يتغير المظهر البصري.
- يحتوي هذا المستحضر على:
- التفاعلات الدوائية وأيضاً
- لم يتم الإبلاغ عن
- التفاعل مع الطعام والشراب.
- لا ينبغي.
- الخصوبة والحمل والرضع.
- تم استخدام هذا المستحضر
- الأطفال:

بعد ميبو آمن للاستعمال.  
التأثيرات على القدرة على  
من غير المحتمل أن يؤثر  
الرياضيون:

لا ينبغي.

سواء ذات تأثير معروف

3. كيفية استعمال ميبو؟

## موضع الاستعمال:

يستعمل عن طريق الجلد.

إن أن يؤثر لك على فعالية  
هذه.

B. No. : 00161

MFG. : 02 2023

EXP. : 01 2028

Conservar à une température  
Ne pas Laisser à port  
Pour les indications.

PPV: 140,00 Dhs

14066 14062

## LD-NOR®

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

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

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

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

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

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

Que contient cette notice :

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

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

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

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

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

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

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

#### Avertissements et précautions

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

- 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 et/ou par voie intraveineuse, ou si vous avez eu des problèmes musculaires pendant le traitement de l'acidose métabolique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires,
- si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
- si vous avez des problèmes aux reins,
- si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),
- si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de myopathie musculaire,
- 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'un des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant et pendant votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, les effets indésirables musculaires, notamment de myopathie musculaire, sont plus fréquents chez les personnes âgées et chez celles qui prennent LD-NOR.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

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

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Sans objet.

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

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

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

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

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

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

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

- Faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou coloration rouge-brun de l'urine 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.

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

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

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

Effets indésirables éventuels de LD-NOR

LOT : 231285

EXP : 09/2026

PPV : 57,80DH

- vomissements, diarrhées,

provoquant des maux d'estomac,

- hépatite (inflammation du foie),

ne,

tabétique, continuez à surveiller l'hémoglobine dans le sang.

la fonction du foie.

sucres dans le sang (si vous êtes diabétique).

des doigts et les orteils, diminution de la mémoire.

pancréatite (inflammation du pancréas)



## LD-NOR®

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

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

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

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

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

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

Que contient cette notice :

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

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

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

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

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

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

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

#### Avertissements et précautions

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

- 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 et/ou par voie intraveineuse et/ou par voie sous-cutanée,
- si vous avez eu de l'acidose métabolique et/ou LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires,
- si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
- si vous avez des problèmes aux reins,
- si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),
- si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de myopathie musculaire,
- 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'un des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant et/ou pendant votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, les effets indésirables musculaires, notamment de myopathie musculaire, sont plus fréquents chez les personnes âgées et/ou chez les personnes prenant LD-NOR.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

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

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Sans objet.

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

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

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

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

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

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

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

- Faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou coloration rouge-brun de l'urine 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.

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

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

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

**Effets indésirables possibles de LD-NOR**

- Douleur musculaire, courbatures, faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou 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.

- Douleur musculaire, courbatures, faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou 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.

- Douleur musculaire, courbatures, faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou 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.

- Douleur musculaire, courbatures, faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou 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.

- Douleur musculaire, courbatures, faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou 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.

- Douleur musculaire, courbatures, faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou 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.

- Douleur musculaire, courbatures, faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou 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.

LOT : 231285

EXP : 09/2026

PPV : 57,80DH

## LD-NOR®

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

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

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

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

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

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

Que contient cette notice :

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

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

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

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

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

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

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

#### Avertissements et précautions

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

- 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 et/ou par voie intraveineuse et/ou par voie sous-cutanée,
- si vous avez eu précédemment ou un accident vasculaire cérébral avec saignement ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
- si vous avez des problèmes aux reins,
- si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),
- si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de myopathie musculaire,
- 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'un des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant et/ou 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 myopathie musculaire, peut être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

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

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Sans objet.

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

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

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

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

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

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

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

- Faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou coloration rouge-brun de l'urine 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.

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

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

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

**Effets indésirables possibles de LD-NOR**

- Douleur musculaire, faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou 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.

- Douleur musculaire, faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou 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.

- Douleur musculaire, faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou 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.

- Douleur musculaire, faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou 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.

- Douleur musculaire, faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou 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.

- Douleur musculaire, faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou 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.

- Douleur musculaire, faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou 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.

LOT : 231285

EXP : 09/2026

PPV : 57,80DH





sécable

Alé sécable

Veuillez  
important

- Gardez ces
- Si vous avez
- Ce médicament
- même si les signes
- Si vous ressentez un
- à tout effet indésirable
- éventuels ? ».

Informations

#### 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 sur COSYREL, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre COSYREL, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
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 conversion, autres associations - de bisoprolol et le périndopril arginine, d'association.

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

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

entraîner une douleur accompagnée d'un très fort mal de tête jusqu'à 1 patient

comprimé pelliculé

eux (jaunisse) pouvant affecter jusqu'à

par des tâches rouges

les bras ou les jambes

peut affecter jusqu'à

me, le d

ose fixe

né mais, comme tout

les effets indésirables

amment.

Les effets indésirables suivants,

médicament ou votre

ent sur 10) :

0) :

leur être nocif.

s'applique aux

effets indésirables

est-il est

REL en

es)

vous

de filtrage

COSYREL

vous

d'acouphes



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

- Si vous avez une maladie
- Si vous avez une sténose de l'artère principale du bras ou une
- Si vous avez une hypertension artérielle ou une
- Si vous avez une insuffisance cardiaque ou une
- Si vous avez une insuffisance rénale
- Si vous avez une insuffisance hépatique
- Si vous avez une insuffisance circulatoire
- Si vous avez une insuffisance respiratoire
- Si vous avez une insuffisance nutritionnelle
- Si vous avez une insuffisance endocrinienne
- Si vous avez une insuffisance immunitaire
- Si vous avez une insuffisance hématologique
- Si vous avez une insuffisance génétique
- Si vous avez une insuffisance congénitale
- Si vous avez une insuffisance acquise
- Si vous avez une insuffisance idiopathique
- Si vous avez une insuffisance d'origine inconnue
- Si vous avez une insuffisance d'origine multiple
- Si vous avez une insuffisance d'origine mixte
- Si vous avez une insuffisance d'origine complexe
- Si vous avez une insuffisance d'origine indéterminée
- Si vous avez une insuffisance d'origine inconnue
- Si vous avez une insuffisance d'origine multiple
- Si vous avez une insuffisance d'origine mixte
- Si vous avez une insuffisance d'origine complexe
- Si vous avez une insuffisance d'origine indéterminée

- inflammation du pancréas (pouvant entraîner une douleur dans l'abdomen et dans le dos),
- chute des cheveux,
- apparition ou aggravation d'une affection cutanée squameuse (psoriasis) ; éruption psoriasiforme,
- modifications des constantes sanguines telles qu'une diminution du nombre de globules blancs et rouges, une diminution de l'hémoglobine, une diminution du nombre de plaquettes sanguines.

#### Fréquence indéterminée (fréquence ne pouvant être estimée sur la base des données disponibles) :

- décoloration, engourdissements et douleur au niveau des doigts ou des orteils (syndrome de Raynaud).

Si vous développez ces symptômes, veuillez contacter votre médecin au plus vite.

#### Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

#### 5. COMMENT CONSERVER COSYREL, comprimé pelliculé ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. L'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte et l'ilulier. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Après l'ouverture, COSYREL doit être utilisé dans un délai de 30 jours pour les pilules de 30 comprimés pelliculés.

COSYREL ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

Après l'ouverture, COSYREL doit être utilisé dans un délai de 30 jours pour les pilules de 30 comprimés pelliculés.

Après l'ouverture, COSYREL doit être utilisé dans un délai de 30 jours pour les pilules de 30 comprimés pelliculés.

Après l'ouverture, COSYREL doit être utilisé dans un délai de 30 jours pour les pilules de 30 comprimés pelliculés.

Après l'ouverture, COSYREL doit être utilisé dans un délai de 30 jours pour les pilules de 30 comprimés pelliculés.

Après l'ouverture, COSYREL doit être utilisé dans un délai de 30 jours pour les pilules de 30 comprimés pelliculés.

Après l'ouverture, COSYREL doit être utilisé dans un délai de 30 jours pour les pilules de 30 comprimés pelliculés.

Après l'ouverture, COSYREL doit être utilisé dans un délai de 30 jours pour les pilules de 30 comprimés pelliculés.

Après l'ouverture, COSYREL doit être utilisé dans un délai de 30 jours pour les pilules de 30 comprimés pelliculés.

Après l'ouverture, COSYREL doit être utilisé dans un délai de 30 jours pour les pilules de 30 comprimés pelliculés.



un traitement de sang pour les problèmes 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 péridopril 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 péridopril 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<sup>ème</sup> ou du 3<sup>ème</sup> 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 (angioedème).

- 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 aphérèse des lipoprotéines de basse densité (LDL) (qui consiste à supprimer le cholestérol sanguin avec un appareil).
- Si vous suivez 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 angioedème (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'angioedème 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, irbésartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.
  - aliskiren.



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 / péridopril arginine

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

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

**Que contient cette notice ?**

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

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

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

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

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

- 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'aldiskiren 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 rénale).
- Si vous avez pris ou prenez actuellement sacubitril/valsartan, un médicament utilisé pour traiter l'insuffisance cardiaque.
- Si vous avez un œdème (gonflement rapide de la partie inférieure de la gorge) ou si vous avez des difficultés à respirer (asthme) ou si vous avez des problèmes de circulation sanguine (comme la maladie des artères coronaires).

6 118001 130269  
**COSYREL 5mg/5mg**  
3d comprimés pelliculés sécables  
PPV : 98,10 DH  
Servier Maroc - Casablanca

- 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