

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE AVANT DE FAIRE

ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES PROBLÈMES

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 11683

Société : ROYAL AIR MAROC

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : BEN MBARK MBARK

Date de naissance : 30-06-1973

Adresse : 5mm 11 npp 07 AL MADINA 2

Tél. : 0661 984193

Total des frais engagés :

13.13,20

Dhs

Cadre réservé au Médecin



Cachet du médecin :

Date de consultation : 23/12/2023

Nom et prénom du malade : DR BENMBARK MBARK

Lien de parenté : Lui-même

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

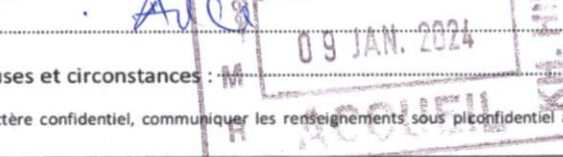
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : DR BENMBARK

Le : 09 JAN. 2024

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE 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
27/12/23	OPCO	25000	INP : 12591898 Dr. EL MOURID MOHAMMED CARDIOLOGUE احسانة في امراض القلب	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DEROUA EL HAÏK Fouad Pharmacien Commercial Deroua Entité Commerciale 05 22 53 21 77	23/12/23	1063,20

INPE: 062021134

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : []
				INP : []
				Coefficient des travaux []
				Montants des soins []
				Début d'exécution []
				Fin d'exécution []
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	H 25533412 00000000 35533411	G 21433552 00000000 11433553	B	Coefficient des travaux []
				Montants des soins []
				Date du devis []
				Date de l'exécution []

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Cabinet de Cardiologie et d'explorations cardio-vasculaires

Dr El MOURID Monia

ICE 002841634000069

INPE 061259198

Deroua le : 23/12/2023

FACTURE N° FC23120045

Mr. BEN MBAREK Mbarek

Bilan	Montant
CS + ECG	250,00 DH

DEUX CENT CINQUANTE DIRHAMS

SIGNE :



Lotissement Nassim, Immeuble Diar El Alaoui, App 4, 1er etage, Deroua

0522031674

Name:BEN MBAREK MBAREK

Sex:Male BedNo.:

Age: Date:23/12/2023 08:54:15

SN:0001231 Section:

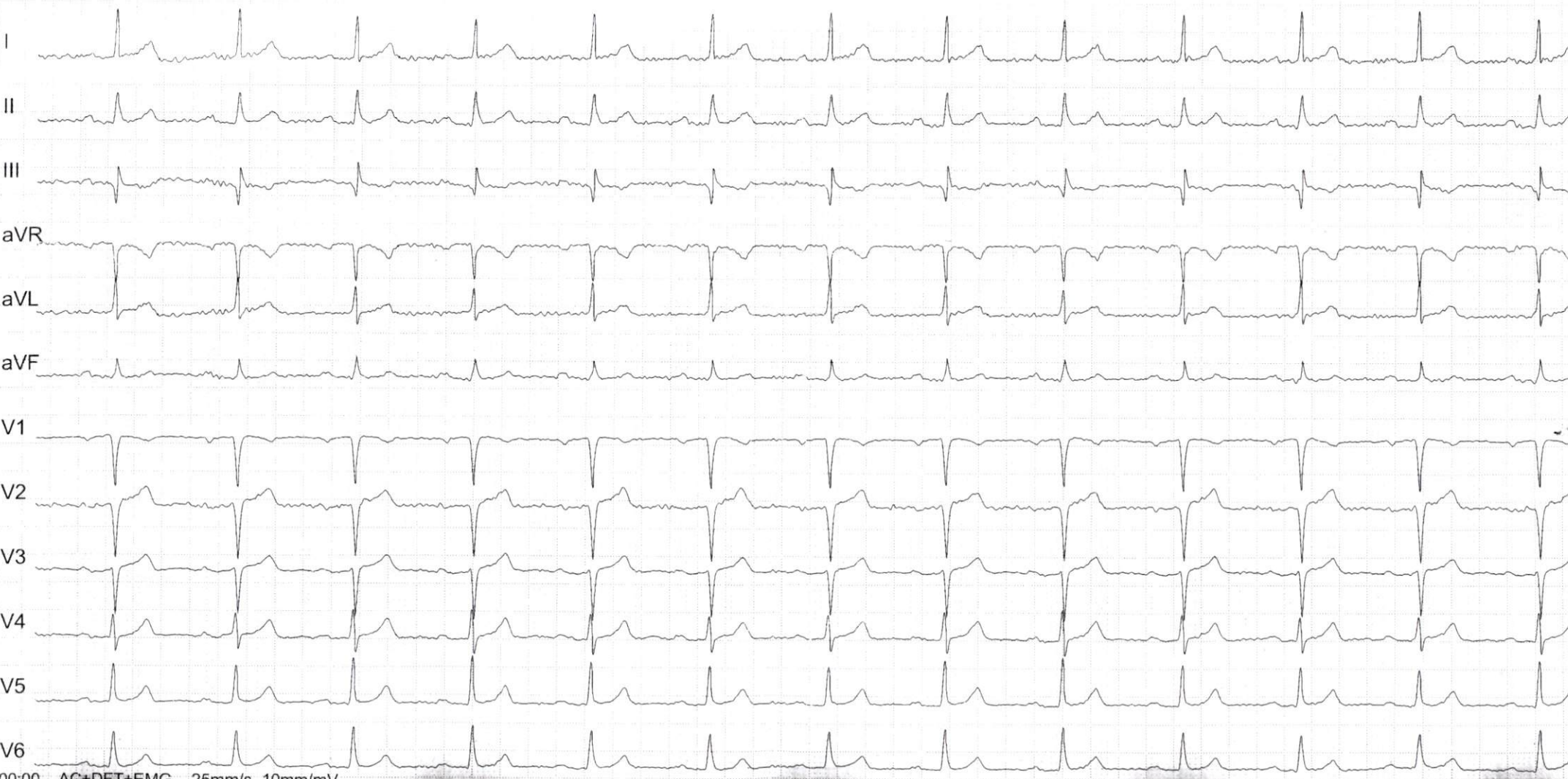
Cli No.: CaseNo.:

Frequency: 1000Hz QT Interval: 353ms Prompt:
Sample Time: 13s QTc Interval: 383ms Total Beats 14 ,Normal Beats 14 .
HR: 71bpm P Axis: 66.80;ā Cardiac electric axis normal;l AV block;possible old
P Interval: 81ms QRS Axis: 30.20;ā anteroseptal MI;
QRS Interval: 83ms T Axis: 22.40;ā
T Interval: 189ms RV5/SV1 0.76/0.88mV
PR Interval: 217ms RV5+SV1 1.64mV



Doctor:

bpm 70 72 72 71 71 71 73 72 69 70 70 70
ms 863 833 839 845 845 849 826 837 864 856 856 854 858



00:00 AC+DFT+EMG 25mm/s 10mm/mV

Dr. EL MOURID MONIA
CARDIOLOGUE

Diplômée de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Casablanca
Diplômée de l'Université Paris Descartes en cardiologie pédiatrique
Diplômée en exploration du système nerveux autonome - Université
Mohamed V Rabat

Ancien médecin interne du CHU Ibn Rochd - Casablanca
Ancien médecin interne du CHU de Paris

Echographie doppler cardiaque et vasculaire
Echocardiographie de stress

Holter ECG / Holter Tensionnel / Epreuve d'effort
Exploration du système nerveux autonome



الدكتورة المرید منی
اخصائية في أمراض القلب و الشرايين

خريجة كلية الطب و الصيدلة الدار البيضاء
دبلوم أمراض القلب للأطفال بجامعة باريس
دبلوم فحص الجهاز القصبي الالإرادي جامعة محمد الخامس بالرباط
طبيبة داخلية سابقة بمستشفى ابن رشد - الدار البيضاء

طبيبة داخلية سابقة بالمستشفيات الجامعية باريس

الشخص بالصدى القلبي للقلب و الشرايين

فحص القلب بالصدى عند الجهد
تسجيل الضغط الدموي و مقاييس القلب على المدى الطويل . تحضير الجهد
استكشاف الجهاز القصبي الالإرادي

ORDONNANCE

23 décembre 2023

Mr. BEN MBAREK Mbarek

03 x 27,70

1/ CARDIOASPIRINE 100 MG COMPRIME GASTRO-RESISTANT

1 cp à midi

03 x 184,-

×2/ TRIPLEXAM 10/2.5/10MG

1 cp/j le matin

03 x 87,50

3/ NEBILET 5 MG COMPRIME SECABLE

1 cp le matin

03 x 55,20

4/ LIPTORVA 10MG

1 cp le soir

Traitement pendant : 3 Mois

1063,20



PHARMACIE DEROUA
El HAÏK Fouad
Pharmaciens
Centre Commercial Deroua
Tél: 05 22 53 27 77
Fax: 05 22 53 25 10

تجزئة النسيم رقم 26 عمارة ديار العلوى رقم 04 الطابق الأول - الدروة

Lotissement Nassim N°26 Immeuble Diar El Alaoui Appt N°4 1er étage - Deroua



05 22 03 16 74



Urgences : 06 60 62 70 07



cabinet.drelmourid@gmail.com

TRIPLIXAM®

comprimés pelliculés

TRIPLIXAM®

comprimés pelliculés

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament 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 même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Il s'agit peut-être d'un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (Cf.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC), associations. IEC, bloqueurs des canaux calciques et diurétiques - code ATC : C09BX01

Triplixam est une association de trois principes actifs : le périndopril, l'indapamide et l'amlopipine. C'est un médicament anti-hypertenseur utilisé dans le traitement de l'hypertension artérielle.

Les patients prenant déjà séparément un comprimé contenant du périndopril associé à de l'indapamide et un comprimé contenant de l'amlopipine peuvent prendre à la place un comprimé de Triplixam, qui contient les trois principes actifs au même dosage.

Chacun de ces principes actifs réduit la pression artérielle ; ils agissent ensemble pour contrôler votre pression artérielle :

- Le périndopril appartient à la classe de médicaments appelés inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

10mg/2,5mg/5mg

périndopril arginine / indapamide / amlodipine

10mg/2,5mg/10mg



Lot رقم المجموعة
Fab تاريخ التصنيع
Exp تاريخ انتهاء الصلاحية

cardiaque
sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et TRIPLIXAM »).

Avertissements et précautions

- Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre Triplixam, comprimé pelliculé.
- si vous avez une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
 - si vous avez une insuffisance cardiaque ou tout autre problème cardiaque,
 - si vous présentez une augmentation sévère de votre pression artérielle (crise hypertensive),
 - si vous avez une maladie du foie,
 - si vous souffrez d'une maladie du collagène (maladie de la peau), comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie,
 - si vous souffrez d'athérosclérose (durcissement des artères),
 - si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde,
 - si vous souffrez de goutte,
 - si vous êtes diabétique,
 - si vous suivez un régime pauvre en sel (hyposodé) ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium (un bon équilibre du potassium dans le sang est indispensable),
 - si vous prenez du lithium ou un diurétique épargneur de potassium (spironolactone, triamtériène), car leur utilisation avec Triplixam doit être évitée (voir rubrique « Autres médicaments et Triplixam, comprimé pelliculé »).

TRIPLIXAM®

comprimés pelliculés

TRIPLIXAM®

comprimés pelliculés

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament 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 même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Il s'agit peut-être d'un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (Cf.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC), associations. IEC, bloqueurs des canaux calciques et diurétiques - code ATC : C09BX01

Triplixam est une association de trois principes actifs : le périndopril, l'indapamide et l'amlopipine. C'est un médicament anti-hypertenseur utilisé dans le traitement de l'hypertension artérielle.

Les patients prenant déjà séparément un comprimé contenant du périndopril associé à de l'indapamide et un comprimé contenant de l'amlopipine peuvent prendre à la place un comprimé de Triplixam, qui contient les trois principes actifs au même dosage.

Chacun de ces principes actifs réduit la pression artérielle ; ils agissent ensemble pour contrôler votre pression artérielle :

- Le périndopril appartient à la classe de médicaments appelés inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

10mg/2,5mg/5mg

périndopril arginine / indapamide / amlodipine

10mg/2,5mg/10mg



Lot رقم المجموعة
Fab تاريخ التصنيع
Exp تاريخ انتهاء الصلاحية

cardiaque
sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et TRIPLIXAM »).

Avertissements et précautions

- Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre Triplixam, comprimé pelliculé.
- si vous avez une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
 - si vous avez une insuffisance cardiaque ou tout autre problème cardiaque,
 - si vous présentez une augmentation sévère de votre pression artérielle (crise hypertensive),
 - si vous avez une maladie du foie,
 - si vous souffrez d'une maladie du collagène (maladie de la peau), comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie,
 - si vous souffrez d'athérosclérose (durcissement des artères),
 - si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde,
 - si vous souffrez de goutte,
 - si vous êtes diabétique,
 - si vous suivez un régime pauvre en sel (hyposodé) ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium (un bon équilibre du potassium dans le sang est indispensable),
 - si vous prenez du lithium ou un diurétique épargneur de potassium (spironolactone, triamterène), car leur utilisation avec Triplixam doit être évitée (voir rubrique « Autres médicaments et Triplixam, comprimé pelliculé »).

TRIPLIXAM®

comprimés pelliculés

TRIPLIXAM®

comprimés pelliculés

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament 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 même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Il s'agit peut-être d'un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (Cf.

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC), associations. IEC, bloqueurs des canaux calciques et diurétiques - code ATC : C09BX01

Triplixam est une association de trois principes actifs : le périndopril, l'indapamide et l'amlopipine. C'est un médicament anti-hypertenseur utilisé dans le traitement de l'hypertension artérielle.

Les patients prenant déjà séparément un comprimé contenant du périndopril associé à de l'indapamide et un comprimé contenant de l'amlopipine peuvent prendre à la place un comprimé de Triplixam, qui contient les trois principes actifs au même dosage.

Chacun de ces principes actifs réduit la pression artérielle ; ils agissent ensemble pour contrôler votre pression artérielle :

- Le périndopril appartient à la classe de médicaments appelés inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

10mg/2,5mg/5mg

périndopril arginine / indapamide / amlodipine

10mg/2,5mg/10mg



Lot رقم المجموعة
Fab تاريخ التصنيع
Exp تاريخ انتهاء الصلاحية

cardiaque
sous la peau dans une région telle que la gorge) est accru (voir les rubriques « Avertissements et précautions » et « Autres médicaments et TRIPLIXAM »).

Avertissements et précautions

- Adressez-vous à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre Triplixam, comprimé pelliculé.
- si vous avez une cardiomyopathie hypertrophique (maladie du muscle cardiaque) ou une sténose de l'artère rénale (rétrécissement de l'artère menant le sang au rein),
 - si vous avez une insuffisance cardiaque ou tout autre problème cardiaque,
 - si vous présentez une augmentation sévère de votre pression artérielle (crise hypertensive),
 - si vous avez une maladie du foie,
 - si vous souffrez d'une maladie du collagène (maladie de la peau), comme un lupus érythémateux disséminé ou une sclérodermie,
 - si vous souffrez d'athérosclérose (durcissement des artères),
 - si vous devez faire un examen de votre glande parathyroïde,
 - si vous souffrez de goutte,
 - si vous êtes diabétique,
 - si vous suivez un régime pauvre en sel (hyposodé) ou si vous utilisez un substitut de sel contenant du potassium (un bon équilibre du potassium dans le sang est indispensable),
 - si vous prenez du lithium ou un diurétique épargneur de potassium (spironolactone, triamtériène), car leur utilisation avec Triplixam doit être évitée (voir rubrique « Autres médicaments et Triplixam, comprimé pelliculé »).

NEBILET® 5 mg

* VIGNETTE

NEBILET® 5mg
28 comprimés O
PPV 87DH50

v140977/01

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable

La substance active est :

Nébivolol 5,00 mg
 Sous forme de chlorhydrate de nébivolol 5,45 mg
 pour un comprimé quadrisécable

Les autres composants sont :

Polyisorbate 80, hypromellose, lactose monohydraté, amidon de maïs, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

1. QU'EST-CE QUE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable

ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

Ce médicament se présente sous la forme d'un comprimé quadrisécable en boîte de 28 comprimés.

Ce médicament est un bêta-bloquant sélectif.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (d'origine inconnue).

Ce médicament est également utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable légère à modérée, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque, chez les patients âgés de 70 ans ou plus.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable ?

Ne prenez jamais NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable dans les cas suivants :

- Allergie au nébivolol ou à l'un des constituants de ce médicament.
- Insuffisance hépatique (*du foie*) ou altération de la fonction hépatique.
- Grossesse ou allaitement (cf. rubriques Grossesse et Allaitement).
- Insuffisance cardiaque aiguë, choc cardiogénique ou dé compensation de l'insuffisance cardiaque.
- Certains troubles de la conduction cardiaque (blocs auriculo-ventriculaires des 2ème et 3ème degrés sans pace-maker, bloc sino-auriculaire).
- Asthme ou problèmes respiratoires sévères (actuels ou passés).
- Phéochromocytome non traité (*atteinte de la glande surrenale provoquant une hypertension artérielle sévère*).
- Acidose métabolique.
- Bradycardie (rythme cardiaque inférieur à 60 battements par minute) ou rythme cardiaque irrégulier (*mala die du si nus*).
- Hypotension (pression artérielle systolique inférieure à 90 mmHg).

(un médicament protéiné par le traitement du cancer);
 Médicaments pour traiter l'estomac ou les ulcères par exemple la cimétidine
 NEBILET 5 mg doit être pris pendant les repas et l'antiacide entre les repas.

L'utilisation de ces médicaments est généralement déconseillée sous traitement par nébivolol sauf avis contraire de votre médecin.

3. COMMENT PRENDRE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable ?

Hypertension

La dose est généralement d'un comprimé par jour. Chez les sujets âgés et chez les insuffisants rénaux, la posologie initiale est de 1/2 comprimé par jour. L'activité antihypertensive se manifeste généralement après 1 à 2 semaines de traitement, l'effet maximal ne pouvant apparaître qu'au bout de 4 semaines. Votre médecin peut décider d'associer d'autres médicaments antihypertenseurs, en cas de réponse insuffisante.

Insuffisance cardiaque chronique stable

La posologie est adaptée à chaque patient, par augmentation progressive des doses toutes les 1 à 2 semaines en fonction de la tolérance.

Le traitement est instauré à 1,25 mg (soit 1/4 de comprimé) par jour pendant 1 à 2 semaines, selon la prescription de votre médecin.

Si le médicament est bien toléré, la posologie sera augmentée à 2,5 mg (soit 1/2 comprimé) une fois par jour pendant 1 à 2 semaines, puis 5 mg (soit 1 comprimé) une fois par jour pendant 1 à 2 semaines selon la prescription de votre médecin, et enfin à 10 mg (2 comprimés en une prise) par jour.

La posologie maximale recommandée est de 10 mg une fois par jour.

Si vous avez l'impression que l'effet de NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Voie orale.

Les comprimés peuvent être pris pendant les repas.

L'initiation du traitement et les augmentations successives de la dose doivent être réalisées par un médecin ayant l'expérience de la prise en charge des patients atteints d'insuffisance cardiaque chronique.

Si votre médecin vous a prescrit 1/4 de comprimé ou 1/2 comprimé une fois par jour, NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable doit être cassé comme indiqué ci-après :

Pour obtenir 1/2 comprimé, tenir le comprimé - face présentant les barres de sécabilité vers le haut - entre le pouce et l'index de chacune des mains, puis appliquer une pression vers le bas avec les pouces, le long d'une des barres de sécabilité (voir le dessin). Pour obtenir 1/4 de comprimé, recommencer la même opération à partir d'1/2 comprimé.



NEBILET® 5 mg

* VIGNETTE

NEBILET® 5mg
28 comprimés O
PPV-87DH50

v140977/01

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable

La substance active est :

Nébivolol 5,00 mg
 Sous forme de chlorhydrate de nébivolol 5,45 mg
 pour un comprimé quadrisécable

Les autres composants sont :

Polyisorbate 80, hypromellose, lactose monohydraté, amidon de maïs, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

1. QU'EST-CE QUE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable

ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

Ce médicament se présente sous la forme d'un comprimé quadrisécable en boîte de 28 comprimés.

Ce médicament est un bêta-bloquant sélectif.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (d'origine inconnue).

Ce médicament est également utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable légère à modérée, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque, chez les patients âgés de 70 ans ou plus.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable ?

Ne prenez jamais NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable dans les cas suivants :

- Allergie au nébivolol ou à l'un des constituants de ce médicament.
- Insuffisance hépatique (*du foie*) ou altération de la fonction hépatique.
- Grossesse ou allaitement (cf. rubriques Grossesse et Allaitement).
- Insuffisance cardiaque aiguë, choc cardiogénique ou dé compensation de l'insuffisance cardiaque.
- Certains troubles de la conduction cardiaque (blocs auriculo-ventriculaires des 2ème et 3ème degrés sans pace-maker, bloc sino-auriculaire).
- Asthme ou problèmes respiratoires sévères (actuels ou passés).
- Phéochromocytome non traité (*atteinte de la glande surrenale provoquant une hypertension artérielle sévère*).
- Acidose métabolique.
- Bradycardie (rythme cardiaque inférieur à 60 battements par minute) ou rythme cardiaque irrégulier (*mala die du si nus*).
- Hypotension (pression artérielle systolique inférieure à 90 mmHg).

(un médicament protéiné par le traitement du cancer);
 Médicaments pour traiter l'estomac ou les ulcères par exemple la cimétidine
 NEBILET 5 mg doit être pris pendant les repas et l'antiacide entre les repas.

L'utilisation de ces médicaments est généralement déconseillée sous traitement par nébivolol sauf avis contraire de votre médecin.

3. COMMENT PRENDRE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable ?

Hypertension

La dose est généralement d'un comprimé par jour. Chez les sujets âgés et chez les insuffisants rénaux, la posologie initiale est de 1/2 comprimé par jour. L'activité antihypertensive se manifeste généralement après 1 à 2 semaines de traitement, l'effet maximal ne pouvant apparaître qu'au bout de 4 semaines. Votre médecin peut décider d'associer d'autres médicaments antihypertenseurs, en cas de réponse insuffisante.

Insuffisance cardiaque chronique stable

La posologie est adaptée à chaque patient, par augmentation progressive des doses toutes les 1 à 2 semaines en fonction de la tolérance.

Le traitement est instauré à 1,25 mg (soit 1/4 de comprimé) par jour pendant 1 à 2 semaines, selon la prescription de votre médecin.

Si le médicament est bien toléré, la posologie sera augmentée à 2,5 mg (soit 1/2 comprimé) une fois par jour pendant 1 à 2 semaines, puis 5 mg (soit 1 comprimé) une fois par jour pendant 1 à 2 semaines selon la prescription de votre médecin, et enfin à 10 mg (2 comprimés en une prise) par jour.

La posologie maximale recommandée est de 10 mg une fois par jour.

Si vous avez l'impression que l'effet de NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Voie orale.

Les comprimés peuvent être pris pendant les repas.

L'initiation du traitement et les augmentations successives de la dose doivent être réalisées par un médecin ayant l'expérience de la prise en charge des patients atteints d'insuffisance cardiaque chronique.

Si votre médecin vous a prescrit 1/4 de comprimé ou 1/2 comprimé une fois par jour, NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable doit être cassé comme indiqué ci-après :

Pour obtenir 1/2 comprimé, tenir le comprimé - face présentant les barres de sécabilité vers le haut - entre le pouce et l'index de chacune des mains, puis appliquer une pression vers le bas avec les pouces, le long d'une des barres de sécabilité (voir le dessin). Pour obtenir 1/4 de comprimé, recommencer la même opération à partir d'1/2 comprimé.



NEBILET® 5 mg

* VIGNETTE

NEBILET® 5mg
28 comprimés O
PPV-87DH50

v140977/01

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

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

NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable

La substance active est :

Nébivolol 5,00 mg
Sous forme de chlorhydrate de nébivolol 5,45 mg
pour un comprimé quadrisécable

Les autres composants sont :

Polyisorbate 80, hypromellose, lactose monohydraté, amidon de maïs, croscarmellose sodique, cellulose microcristalline, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

1. QU'EST-CE QUE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable

ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISE ?

Ce médicament se présente sous la forme d'un comprimé quadrisécable en boîte de 28 comprimés.

Ce médicament est un bêta-bloquant sélectif.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle (d'origine inconnue).

Ce médicament est également utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable légère à modérée, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque, chez les patients âgés de 70 ans ou plus.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable ?

Ne prenez jamais NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable dans les cas suivants :

- Allergie au nébivolol ou à l'un des constituants de ce médicament.
- Insuffisance hépatique (*du foie*) ou altération de la fonction hépatique.
- Grossesse ou allaitement (cf. rubriques Grossesse et Allaitement).
- Insuffisance cardiaque aiguë, choc cardiogénique ou dé compensation de l'insuffisance cardiaque.
- Certains troubles de la conduction cardiaque (blocs auriculo-ventriculaires des 2ème et 3ème degrés sans pace-maker, bloc sino-auriculaire).
- Asthme ou problèmes respiratoires sévères (actuels ou passés).
- Phéochromocytome non traité (*atteinte de la glande surrenale provoquant une hypertension artérielle sévère*).
- Acidose métabolique.
- Bradycardie (rythme cardiaque inférieur à 60 battements par minute) ou rythme cardiaque irrégulier (mala die du si nus).
- Hypotension (pression artérielle systolique inférieure à 90 mmHg).

(un médicament protéiné contre le traitement du cancer);
Médicaments pour traiter l'estomac ou les ulcères par exemple la cimétidine
doit être pris pendant les repas et l'antiacide entre les repas.

L'utilisation de ces médicaments est généralement déconseillée sous traitement par nébivolol sauf avis contraire de votre médecin.

3. COMMENT PRENDRE NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable ?

Hypertension

La dose est généralement d'un comprimé par jour. Chez les sujets âgés et chez les insuffisants rénaux, la posologie initiale est de 1/2 comprimé par jour. L'activité antihypertensive se manifeste généralement après 1 à 2 semaines de traitement, l'effet maximal ne pouvant apparaître qu'au bout de 4 semaines. Votre médecin peut décider d'associer d'autres médicaments antihypertenseurs, en cas de réponse insuffisante.

Insuffisance cardiaque chronique stable

La posologie est adaptée à chaque patient, par augmentation progressive des doses toutes les 1 à 2 semaines en fonction de la tolérance.

Le traitement est instauré à 1,25 mg (soit 1/4 de comprimé) par jour pendant 1 à 2 semaines, selon la prescription de votre médecin.

Si le médicament est bien toléré, la posologie sera augmentée à 2,5 mg (soit 1/2 comprimé) une fois par jour pendant 1 à 2 semaines, puis 5 mg (soit 1 comprimé) une fois par jour pendant 1 à 2 semaines selon la prescription de votre médecin, et enfin à 10 mg (2 comprimés en une prise) par jour.

La posologie maximale recommandée est de 10 mg une fois par jour.

Si vous avez l'impression que l'effet de NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable est trop fort ou trop faible, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Voie orale.

Les comprimés peuvent être pris pendant les repas.

L'initiation du traitement et les augmentations successives de la dose doivent être réalisées par un médecin ayant l'expérience de la prise en charge des patients atteints d'insuffisance cardiaque chronique.

Si votre médecin vous a prescrit 1/4 de comprimé ou 1/2 comprimé une fois par jour, NEBILET 5 mg, comprimé quadrisécable doit être cassé comme indiqué ci-après :

Pour obtenir 1/2 comprimé, tenir le comprimé - face présentant les barres de sécabilité vers le haut - entre le pouce et l'index de chacune des mains, puis appliquer une pression vers le bas avec les pouces, le long d'une des barres de sécabilité (voir le dessin). Pour obtenir 1/4 de comprimé, recommencer la même opération à partir d'1/2 comprimé.



- Adresssez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Liptorva^{*}, comprimé pelliculé :
- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère ;
 - si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de l'atorvastatine peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse) ;
 - si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral ;
 - si vous avez des problèmes aux yeux ;
 - si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie) ;
 - si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ;
 - si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate) ;
 - si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool ;
 - si vous avez des antécédents de maladie du foie ;
 - si vous êtes âgés 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 Liptorva^{*} afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut-être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec Liptorva^{*} (voir rubrique 2 « Autres médicaments et Liptorva^{*}, comprimé pelliculé »).
- Prévenez également votre médecin ou votre pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire constante. Des examens complémentaires et un traitement peuvent être nécessaires pour la diagnostiquer et la traiter.
- Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous serez suivie(e) attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevé dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.
- Enfants**
Sans objet.
- Autres médicaments et Liptorva^{*}, comprimé pelliculé**
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Certains médicaments peuvent modifier l'effet de Liptorva^{*} ou l'effet de ces médicaments peut aussi être modifié en cas d'association avec Liptorva^{*}. Ces interactions peuvent diminuer l'efficacité de l'un des médicaments ou des deux. Dans d'autres cas, cette interaction pourrait augmenter le risque de survenue ou la sévérité d'effets indésirables, y compris une dégradation importante des muscles appelée rhabdomyolyse, décrite à la rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? » :
- des médicaments utilisés pour modifier le fonctionnement du système immunitaire, tels que la cyclosporine ;
 - certains médicaments antibiotiques ou antifongiques, tels que l'érythromycine, la clarithromycine, la téthromycine, le

aztreonam, les sulfamides et les opiacés ;

pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

Liptorva^{*} contient du lactose. l'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase ou l'absorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

3. COMMENT PRENDRE Liptorva^{*}, comprimé pelliculé ?

Avant que vous ne commençiez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par Liptorva^{*}.

Posologie

La posologie initiale habituelle de Liptorva^{*} 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 Liptorva^{*} est de 80 mg une fois par jour.

Mode d'administration

Tous les comprimés de Liptorva^{*} 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.

Durée du traitement

La durée du traitement par Liptorva^{*}, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de Liptorva^{*} est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

Si vous avez pris plus de Liptorva^{*}, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de Liptorva^{*} que vous n'en 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 Liptorva^{*}, 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 Liptorva^{*}, 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,

troubles respiratoires, dont toux avec essoufflement persistant ou fièvre, diabète : vous pouvez débuter un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevé dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivie(e) attentivement par votre médecin au cours de votre traitement avec ce médicament.

Déclaration des effets secondaires

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER Liptorva^{*}, comprimé pelliculé ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.
N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Pas de précautions particulières de conservation.
Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égoût ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Ce que contient Liptorva^{*} :

Substance active : Atorvastatine anhydre

Liptorva^{*} 10 mg, comprimé pelliculé :

Atorvastatine anhydre 10 mg
(Sous forme d'atorvastatine calcique trihydraté)

Excipients q.s.p 1 comprimé pelliculé

Excipient à effet notable : Lactose

Liptorva^{*} 20 mg, comprimé pelliculé :

Atorvastatine anhydre 20 mg
(Sous forme d'atorvastatine calcique trihydraté)

Excipients q.s.p 1 comprimé pelliculé

Excipient à effet notable : Lactose

Liptorva^{*} 40 mg, comprimé pelliculé :

Atorvastatine anhydre 40 mg
(Sous forme d'atorvastatine calcique trihydraté)

Excipients q.s.p 1 comprimé pelliculé

Excipient à effet notable : Lactose

Qu'est-ce que Liptorva^{*} et contenu de l'emballage extérieur ?

Liptorva^{*} 10 mg, comprimé pelliculé, boîte de 7, boîte de 14 et boîte de 28

Liptorva^{*} 20 mg, comprimé pelliculé, boîte de 7, boîte de 14 et boîte de 28

Liptorva^{*} 40 mg, comprimé pelliculé, boîte de 7, boîte de 14 et boîte de 28

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Conditions de livraison : Liste I

Date de réalisation : Janvier 2022



Laboratoires PHARMA 5

21 Rue des Asphodèles - Casablanca - Maroc

Site de fabrication: Zone Industrielle Ouled Saleh - Bouskoura - Maroc
Yasmine LAHOU FILALI - Pharmacien Responsable

Liptorva®

10 mg - 20 mg - 40 mg
Atorvastatine anhydre
Comprimé pelliculé

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament a été prescrit personnellement. 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 Liptorva®, comprimé pelliculé et dans quel cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Liptorva®, comprimé pelliculé?
3. Comment prendre Liptorva®, comprimé pelliculé?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver Liptorva®, comprimé pelliculé?
6. Informations supplémentaires

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

Classe pharmacothérapeutique

Liptorva® appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

Indications thérapeutiques

Liptorva® 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, Liptorva® 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 LIPTORVA®, comprimé pelliculé ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolerance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais Liptorva®, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament;
- 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 allez;
- si vous utilisez l'association glécaprévir/pibrentasvir dans le traitement de l'hépatite C.

Antécédents de maladie de l'appareil digestif

kétoconazole, l'itraconazole, le voriconazole, le fluconazole, le posaconazole, la rifampicine, l'acide fusidique ;
• d'autres médicaments utilisés pour réguler les taux de lipides, tels que le gemfibrozil, d'autres fibrates ou le colestipol ; certains inhibiteurs calciques utilisés en cas d'angine de poitrine ou d'hypertension artérielle, tels que l'amiodarone, le diltiazem ; ou des médicaments utilisés pour contrôler le rythme cardiaque, tels que la digoxine, le vérapamil ou l'amiodarone ;

- le télovérin, un médicament utilisé pour prévenir les infections dues au cytomegalovirus ;
- des médicaments utilisés pour le traitement de l'infection au VIH, tels que le ritonavir, le lopinavir, l'atazanavir, l'indinavir, le darunavir, l'association tripanavir/ritonavir, etc. ;
- certains médicaments utilisés pour le traitement de l'hépatite C, tels que le télaprévir, le boceprénivir et l'association elbasvir/grazoprevir ;

• d'autres médicaments connus pour interagir avec l'atorvastatine tels que l'ézetimibe (qui diminue le cholestérol), la warfarine (qui diminue la coagulation sanguine), les contraceptifs oraux, le stiripentol (un anticonvulsivant utilisé pour le traitement de l'épilepsie), la cétimidine (utilisée pour les brûlures d'estomac et les ulcères d'estomac), la phénazole (un antidouleur), la colchicine (utilisée pour le traitement de la goutte) et les antiacides (contenant de l'aluminium ou du magnésium, utilisés pour soulager les problèmes d'estomac) ;

- des médicaments obtenus sans prescription médicale : le millepertuis ;
- si vous devez prendre de l'acide fusidique par voie orale pour traiter une infection bactérienne, vous devrez arrêter temporairement d'utiliser ce médicament. Votre médecin vous dira quand vous pourrez reprendre Liptorva® en toute sécurité.

L'association d'atorvastatine avec l'acide fusidique peut, dans de rares cas, conduire à une faiblesse musculaire, une sensibilité ou une douleur musculaire (rhabdomyolyse). Voir plus d'informations concernant la rhabdomyolyse dans la rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ».

Liptorva®, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

Voir également la rubrique 3 « Comment prendre Liptorva, comprimé pelliculé ? » relative aux instructions sur la façon de prendre Liptorva®. Vous devez prendre en compte les informations suivantes :

Jus de pamplemousse

Ne consommez pas plus d'un ou deux petits verres de jus de pamplemousse par jour, car de grandes quantités de jus de pamplemousse peuvent modifier les effets de Liptorva®.

Alcool

Évitez de boire trop d'alcool lors de votre traitement par ce médicament. Pour plus d'informations voir également la rubrique 2 « Avertissements et précautions ».

Grossesse et allaitement

Ne prenez pas Liptorva® si vous êtes enceinte ou tentez de l'être. Ne prenez pas Liptorva® si vous êtes en âge d'avoir des enfants, sauf si vous utilisez une méthode de contraception fiable.

Ne prenez pas Liptorva® si vous allez.

La sécurité d'emploi de l'atorvastatine pendant la grossesse et l'allaitement n'a pas encore été établie. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, ne conduisez pas si vous êtes fatigué ou si vous avez mal à la tête.

de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer, à manger, à boire ou à avaler. La mort peut survenir si ces symptômes persistent ou si elles sont graves de la partie génitale, de taches sur la peau, la main ou le bras, la faiblesse musculaire, la sensation de perte de force ou de force atteinte.

anormale des muscles (troubles de la motricité), telle que 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'hématomates peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible, syndrome lupique (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres effets indésirables éventuels de l'atorvastatine

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10

Inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez, réactions allergiques, augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang, maux de tête, nausées, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée, douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos, résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100

Anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique), vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie, cauchemars, insomnie, sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire, vision floue, bourdonnements d'oreilles et/ou de tête, vomissements, éruption, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac), hépatite (inflammation du foie), éruptions, éruptions et démagénosions cutanées, urticaire, perte de cheveux, douleur dans le cou, fatigue musculaire, fatigue, sensation de malaise, faiblesse, douleur dans la poitrine, gonflement en particulier des chevilles (œdème), augmentation de la température, présence de globules blancs dans les urines.

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

Troubles visuels, saignement ou ecchymose inattendu, jaunissement (jaunissement de la peau et du blanc des yeux), lésion des tendons.

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

Une réaction allergique : les symptômes peuvent inclure une respiration bruyante, une douleur ou oppression dans la poitrine, un gonflement de la paupière, du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge, une difficulté à respirer, une perte de conscience, perte d'audition, gynécomastie (augmentation de la taille de la poitrine chez l'homme).

Fréquence indéterminée : ne peut être estimée sur la base des données disponibles

• Faiblesse musculaire constante.

• Effets indésirables éventuels rapportés avec certaines statines (réactions allergiques, réactions d'hypersensibilité). Tous les effets indésirables ne sont pas listés.

LOT : 7621
UT. AV : 02-25
P.P.V : 55 DH 20

BT18HCZ 11 2022

11 2027

EXP

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicyliqueP.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.

6 118001 090280

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

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



CARDIOASPIRE

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique. CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin. CardioAspirine est indiqué pour:

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE

CARDIOASPIRE 100 mg

BT18HCZ 11 2022

11 2027

EXP

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicyliqueP.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.

6 118001 090280

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

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



CARDIOASPIRE

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique. CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin. CardioAspirine est indiqué pour:

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE

CARDIOASPIRE 100 mg

BT18HCZ 11 2022

11 2027

EXP

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicyliqueP.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.

6 118001 090280

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

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



CARDIOASPIRE

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique. CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin. CardioAspirine est indiqué pour:

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE

CARDIOASPIRE 100 mg