

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- | | |
|--|-----------------------|
| <input type="radio"/> Réclamation | : contact@mupras.com |
| <input type="radio"/> Prise en charge | : pec@mupras.com |
| <input type="radio"/> 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

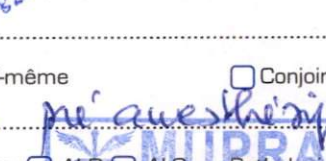
Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :	1356	Société :	NDSS
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	1973
Nom & Prénom :		CHAT NANE . Med	
Date de naissance :		01.01.48	
Adresse :		RUE EL MANGA H. S. H. 36. 44. 3. Hay El Zaytoun 10	
Tél. :	06 21 29 92 36	Total des frais engagés :	Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :			
Date de consultation :	/		
Nom et prénom du malade :	Age:		
Lien de parenté :	<input type="checkbox"/> Lui-même	<input type="checkbox"/> Conjoint	<input type="checkbox"/> Enfant
Nature de la maladie :			
Affection longue durée ou chronique :	<input type="checkbox"/> ALD	<input type="checkbox"/> ALC	Pathologie
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :			
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.			

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Nature des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
22/01/2024	ESCI			869
				Comptabilité Caisse
				DR. DR. DR. DR. DR. DR. DR. DR.
				BEN MELLI MELLI MELLI MELLI MELLI MELLI MELLI MELLI

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE MENZEH AL OODS Le Al Menzeh Imm 45 N°1 Al Oods Sidi Bernoussi CASABLANCA Tél: 05 22 73 88 88 Patente N° 31830955 - I.F. N° 53010629 INPE	22/01/24	519.60

092042357

ANALYSES - RADIographies

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
SIDI BERNOUSSI	22/01/2024	869	519.60

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	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 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			Coefficient Des Travaux
	H 25533412 00000000 35533411	G 21433552 00000000 11433553	B	MONTANTS DES SOINS
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

RADIOLOGUE : DR KCHIWCHA .W

Nom : CHATWANE

MEDECIN DEMANDEUR

Prénom : MOHAMED

DATE : 22/01/2024

EXAMEN RADIOLOGIQUE

Rx : THORAX FACE

RESULTAT

- Absence de foyer pleuro-parenchymateux d'allure évolutive visible.
- Silhouette cardio-médiastinale d'apparence normale./.

SENTIMENTS CONFRATERNELS



N° IPP : 256286 N° SEJOUR : 240004778

FACTURE N° 2404001586

DATE D'ENTREE : 22/01/2024 DATE DE SORTIE : 22/01/2024

ASSURE :

MALADE : CHATWANE, Mohamed

NOM JEUNE FILLE :

TIERS PAYANT 1 :

TIERS PAYANT 2 :

REF. PC 1 : REF. PC 2 :

UF: 5003 RADIOLOGIE

N° IMMAT C.N.S.S. :

N° D'ADHERENT OU DE MUTUALISTE :

DESTINATAIRE :

CHATWANE, Mohamed

NATURE DE PRESTATION	LETTRE CLE	NOMBRE x COEF	PRIX UNITAIRE	TOTAL	TIERS PAYANT 1		TIERS PAYANT 2		PART DU MALADE	
					% / Dh	MONTANT	% / Dh	MONTANT	% / Dh	MONTANT
ACTES DE RADIOLOGIE ACTE DE RADIOLOGIE MEDICALE	Z	16.00	10.00	160.00					0.00	160.00

Intervenant : 146999 EQUIPE, RADIOLOGIE RADIOLOGIE	TOTAUX :	160.00								160.00
<i>Arrêtée la présente facture à la somme de :</i>										
CENT SOIXANTE DHS	PLAFOND PC :								ACOMPTE:	
	REMISE :	0.00	REGLE :						AVOIR:	
	RESTE DU:	160.00								
DATE FACTURE : 22/01/2024	EDITEE LE : 22/01/2024	PAR: MOUJAH	ACCIDENT DE TRAVAIL:							
VISA	N° DE POLICE :								DATE AT :	
	Règlement à effectuer à l'ordre de :	POLYCLINIQUE C.N.S.S - SIDI BERNOUSSI								
	BANQUE :	BMCE - BERNOUSSI								
	N° compte bancaire :	011793000023210006006837								



N° IPP :	256286	N° SEJOUR :	240004779	FACTURE N° 2402001701	DATE D'ENTREE :	22/01/2024	DATE DE SORTIE :	22/01/2024
----------	--------	-------------	-----------	------------------------------	-----------------	------------	------------------	------------

ASSURE :

MALADE : CHATWANE, Mohamed

NOM JEUNE FILLE :

TIERS PAYANT 1 :

TIERS PAYANT 2 :

REF. PC 1 :

REF. PC 2 :

UF: 6001 CONSULTATION MEDICALE ET AUXI

N° IMMAT C.N.S.S :

N° D'ADHERENT OU DE MUTUALISTE :

DESTINATAIRE :

CHATWANE, Mohamed

NATURE DE PRESTATION	LETTRE CLE	NOMBRE x COEF	PRIX UNITAIRE	TOTAL	TIERS PAYANT 1		TIERS PAYANT 2		PART DU MALADE	
					% / Dh	MONTANT	% / Dh	MONTANT	% / Dh	MONTANT
CONSULTATION DE MEDECIN										
CONSULTATION DE CARDIOLOGUE + ECG	CsC	1.00	250.00	250.00					0.00	250.00

Intervenant :	M0500030 DR BEN MALLEM KENZA (CARDIO)	TOTAUX :	250.00							250.00
---------------	---------------------------------------	----------	--------	--	--	--	--	--	--	--------

Arrêtée la présente facture à la somme de :

DEUX CENT CINQUANTE DHS

PLAFOND PC :

ACOMPTE:

REMISE : 0.00 REGLE :

AVOIR :

RESTE DU: 250.00

DATE FACTURE : 22/01/2024 EDITEE LE : 22/01/2024 PAR: MOUJAH

ACCIDENT DE TRAVAIL :

DATE AT :

VISA

N° DE POLICE :



Règlement à effectuer à l'ordre de : POLYCLINIQUE C.N.S.S - SIDI BERNOUSSI

BANQUE : BMCE - BERNOUSSI

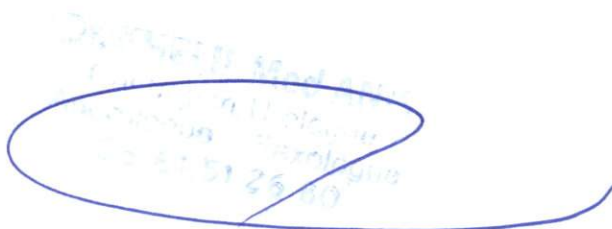
N° compte bancaire : 011793000023210006006837

Casablanca, le

22/01/24

JR Zek
CREATUAR

R+ melde
Hopital



Bd Bensaïd salah mohamed Hay El Qods Sidi Bernoussi - Casablanca

Tél.: 05 22 73 15 32 - 05 22 73 16 20 - 05 22 73 42 45

Fax : 05 22 73 15 72

Casablanca, le 22/01/24

JR Bens
CHATWAN

Atts cordies
pour
me
Hilde



Bd Bensaid salah mohamed Hay El Qods Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél.: 05 22 73 15 32 - 05 22 73 16 20 - 05 22 73 42 45
Fax : 05 22 73 15 72

Casablanca, le 22/01/24.

ن^ر

CHATWANE Nohamed .



27,20 × 3

- Cardioapie 100

0 - 1 - 0



57,80 × 3

- Stanoril 10 → 5

0 - 0 - 1



87,10 × 3

- Trumarel 35 → 8

1 - 0 - 1 .

59,60

10/01/2024
BENYAHIALEM MED
Cardiologie

11/01/2024 .

Bd Bensaid salah mohamed Hay El Qods Sidi Bernoussi - Casablanca

Tél.: 05 22 73 15 32 - 05 22 73 16 20 - 05 22 73 42 45

Fax : 05 22 73 15 72

صيدلية منزه القدس
PHARMACIE MENZEH AL QODS
Lot. Al Menzeh Imm 45 N°1
Al Qods Sidi Bernoussi
Tél: 05 22 73 35 42 - CASABLANCA
Patente N° 31630955 - I.F. N° 53010629

Stanorm® 10 mg, 20 mg, 40 mg**Atorvastatine****Comprimés Pelliculés**

- Veuillez lire attentivement l'intégralité
Gardez cette notice, vous pourrez à
Si vous avez toute autre question,
médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été prescrit
en cas de symptômes identiques, ces
Si l'un des effets indésirables devient
dans cette notice, parlez-en à votre m...

urge du traitement
qu'à la posologie dont
4 à 8 semaines. La dose
avec une boisson ou de
Cependant, essayez de
à votre médecin. En cas
pauvre en cholestérol, que
à pelliculé.
Stanorm®, comprimé pelliculé sont
par votre pharmacien.

- Qu'est-ce que Stanorm®, comprimé pelliculé,
- Quelles sont les informations à connaître inv...
Comment prendre Stanorm®, comprimé pelliculé
- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver Stanorm®, comprimé pelliculé ?
- Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE STANORM®, COMPRIMÉ PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :
Stanorm®, comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelé statines ; il s'agit de médicaments qui interviennent dans la régulation des lipides (matières grasses). Code ATC : C10AA02.
Indications thérapeutiques :
Hypercholestérolémie

Stanorm® est indiqué en complément d'un régime pour réduire les taux élevés de cholestérol total, de LDL-cholésterol, d'apolipoprotéine B et de triglycérides chez les adultes, adolescents et enfants âgés de 10 ans ou plus présentant une hypercholestérolémie primaire incluant l'hypercholestérolémie familiale (héritée) ou les hyperlipidémies mixtes (correspondant aux types Ila et lib de la classification de Fredrickson), lorsque la réponse à un régime ou à d'autres traitements non pharmacologiques n'est pas suffisante.

Stanorm® est aussi indiqué pour réduire les taux de Chol-T et de LDL-C chez les adultes présentant une hypercholestérolémie familiale héréditaire en complément d'autres traitements hypolipidémiant (notamment l'athérosclérose des LDL) ou si de tels traitements sont indispensables.

Prévention des maladies cardiovasculaires

Prévention des événements cardiovasculaires chez les patients adultes ayant un risque élevé de présenter un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STANORM®, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?**Contre-indications :****Absolues :**

Ne prenez jamais Stanorm®, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un ou plusieurs des médicaments :
- Affection héréditaire d'élevation prononcée des transaminases périphériques
- En association avec l'Itraconazole, le kétoclorazole, la flunitrimycine, le stiripentol et la debrépanidine
- Chez la femme qui allait.

Relatives :**Fibrates :****Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :****Familier avec Stanorm®, comprimé pelliculé :**

Stanorm®, comprimé pelliculé pourrait ne pas être adapté pour vous dans les situations suivantes :

- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par Stanorm® nécessite d'interrompre le traitement.

Si vous avez des problèmes de reins :

- Si votre glande thyroïde ne fonctionne pas suffisamment (hypothyroïdie) ;

- Si vous avez souffert de courbatures ou de douleurs musculaires répétées ou inexplicables, ou si vous avez un antécédent personnel ou familial de problèmes musculaires ;

- Si vous avez déjà été atteint d'amyotrophie motrice progressive, prenez un traitement avec des médicaments pour diminuer les lipides (par ex. d'autres «statines» ou des «fibates») ;

- Si vous buvez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;

- Si vous avez un antécédent de maladie du foie ;

- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une de ces situations, votre médecin devra réaliser un contrôle sanguin avant, pendant et après votre traitement par Stanorm®, comprimé pelliculé afin d'évaluer le risque de développement des effets indésirables musculaires.

Le risque de survenue d'effets indésirables musculaires peut être majoré en cas de prise d'autres médicaments en même temps que l'atorvastatine.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Stanorm®, comprimé pelliculé et vous souffrez d'insuffisance respiratoire aigüe.

L'efficacité et le sécurité d'emploi de l'atorvastatine n'ont pas été étudiées sur des périodes de traitement de plus d'un an chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans.

Les effets de l'atorvastatine chez les enfants âgés de moins de 10 ans et les filles pré-pubères n'ont pas été étudiés.

• Ce médicament contient du lactose. Si vous avez un problème héréditaire rare d'intolérance au galactose, une galactosemiae congénitale, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose vous ne devez pas prendre ce médicament.

Interactions avec d'autres médicaments :

Certaines médicaments peuvent modifier les effets de Stanorm®, comprimé pelliculé et réciprocement.

Quelques exemples sont l'effet de l'un des deux médicaments ou les deux. La fréquence de survenue et la sévérité des effets indésirables, en particulier une «habdomyosite», détérioration importante mais rare des muscles peuvent être de plus augmentées.

Si vous prenez ou avez pris récemment un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Stanorm®, comprimé pelliculé :

- Médicaments utilisés pour modifier le fonctionnement de votre système immunitaire, par exemple la cyclosporine;

- Certains médicaments antibiotiques ou antifongiques, par exemple la flunitrimycine, l'érythromycine, la clavulane, le kétoclorazole, l'Itraconazole, la posaconazole, la rifampicine;

- D'autres médicaments utilisés pour réguler les taux de lipides, par exemple le gemfibrozil, d'autres fibrates, l'acide nicotinique et dérivés, le colestipol, l'ezetimibe;

- Certains inhibiteurs calciques utilisés en cas d'angine de poitrine ou de pression artérielle élevée, par exemple la nifédipine, le diltiazem; des médicaments utilisés pour contrôler le rythme cardiaque, comme la digoxine;

- Certaines benzodiazépines utilisées dans l'anxiété et d'autres conditions, par exemple la néfazodone;

- Certains médicaments connus pour interférer avec l'interaction entre la warfarine (qui diminue la coagulation du sang), les contraceptifs oraux, la phénytoïne (un anticonvulsivant utilisé dans l'épilepsie) et les anti-acides (produits contenant de l'alumium et du magnésium contre l'indigestion).

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

Interactions avec les aliments et les boissons :

Si vous prenez plus d'un ou de deux petits verres de jus de pamplemousse par jour car de grandes quantités de jus de pamplemousse peuvent modifier les effets de l'atorvastatine.

- Alcool :
Evitez de boire d'alcool pendant que vous prenez ce médicament.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Si vous prenez Stanorm®, comprimé pelliculé si vous êtes enceinte, si vous pensez l'être ou si vous essayez de le devenir. Les femmes en âge d'avoir des enfants doivent prendre des mesures pour empêcher la grossesse.

• Mise en garde :
l'efficacité de l'atorvastatine au cours de la grossesse et de l'allaitement n'a pas été établie.

• Votre conseil à votre médecin ou à votre pharmacien ayant de prendre tout médicament.

sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :

570H80



Si vous avez pris accidentellement trop de comprimés de Stanorm®, comprimé pelliculé (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche.

Instructions en cas d'émission d'une ou plusieurs doses :
Si vous oubliez de prendre une dose, prenez simplement votre prochaine dose à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

Instructions en cas de surdosage :
Si vous avez pris de la drogue à usage médical, contactez votre pharmacien.

Si vous avez pris accidentellement trop de Stanorm®, comprimé pelliculé :

Si vous voulez arrêter votre traitement, contactez votre médecin.

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

Stanorm® 10 mg, 20 mg, 40

Atorvastatine

Comprimés Pelliculés

pas d'appareils ou de

vé du traitement

i à la posologie dont

4 semaines. La dose

rec une boisson ou de

épendant, essayez de

otre médecin. En cas

uvre en cholestérol, que

pelliculé.

m®, comprimé pelliculé sont

57DH180



Si vous avez pris accidentellement trop de comprimés de Stanorm®, comprimé pelliculé (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche.

Instructions en cas d'odomise d'une ou de plusieurs doses :

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

Risque de syndrome de surrgage :

Si vous arrêtez de prendre Stanorm®, comprimé pelliculé : contactez votre médecin.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables :

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

Les effets indésirables suivants sont importants et nécessitent une action immédiate en cas de surrgage :

- Réaction allergique brusque avec difficultés respiratoires, sifflements, éruption cutanée et diminution ou la perte de force, arrêt cardiaque ou gonflement de la face, de la langue et de la trachée qui peut provoquer une difficulté respiratoire importante (adème angioneuropique). Il s'agit d'une réaction très rare pouvant être d'embre très sévère. Vous devez arrêter votre traitement et consulter immédiatement votre médecin si cela arrive.

- Apparition de vésicules sur la peau, la bouche, les yeux et les parties génitales (syndrome de Stevens-Johnson, érythème épidémique toxique). Il s'agit d'une réaction très rare, pouvant d'emblée être mortelle, dans des cas extrêmes, il peut entraîner la mort.

- Des patients qui occasionnellement présentent une déterioration ou une inflammation des muscles, pouvant très rarement évoluer vers une «rhabdomyolyse», était sévère potentiellement mortel. Si vous présentez une faiblesse, une sensibilité ou une douleur musculaire, en particulier en association à une maladie ou de la température, arrêtez de prendre votre traitement et prévenez immédiatement votre médecin.

Dès effets très rares affectant moins de 1 patient : 10.000 et des effets rares affectant 1 à 10 patients sur 10.000 prenant Stanorm®, comprimé pelliculé.

Si vous présentez une faiblesse, une douleur, un engourdissement ou un麻痺 (inabilité) au niveau des membres, il peut s'agir d'une affection du foie. Consultez votre médecin en plus vite possible.

Autres effets indésirables possibles de Stanorm®, comprimé pelliculé :

Les effets indésirables fréquents sont les suivants :

- Nausées, douleur abdominale, constipation, flatulence, indigestion, malaise de tête, douleur musculaire, diarrhée, insomnie, étourdissements, douleurs au thorax, réactions allergiques, engourdissements ou picotements dans les doigts et les orteils, diminutions de la sensibilité de la peau au toucher ou à la douleur, douleurs des articulations et des dos, gonflements, en particulier des cheveux (œdème).

D'autres effets indésirables moins fréquents ont été observés chez certains patients traités par Stanorm®, comprimé pelliculé ou d'autres médicaments similaires. Tous ces effets ne sont pas nécessairement liés à l'utilisation de ces médicaments :

Les effets indésirables peu fréquents sont les suivants :

- Anorexie (perte d'appétit), vomissements, éruption cutanée, maladies musculaires, saignements ou hémorragies, douleur au niveau des orteils, céphalées, maladie de la tête, perte de poils, perte de mémoire, urticaire, sensation de masse, impuissance, perte de cheveux, pancréatite (inflammation du pancréas pouvant entraîner des douleurs à l'estomac), augmentation ou diminution du taux de sucre dans le sang. Si vous présentez un diabète, vous devez continuer à contrôler soigneusement votre taux de sucre dans le sang.

Les effets indésirables rares sont les suivants :

- Hépatite (inflammation du foie), jaunisse (jaunissement de la peau et du blanc de l'œil), rhabdomyolyse (douleurs musculaires, faiblesse, sévères, souvent associées à la fièvre).

- Effet indésirable très rare : maladie des os (osteoporose), augmentation ou diminution du taux de sucre dans le sang.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec certaines statines : troubles du sommeil incluant cauchemars, perte de mémoire, difficultés sexuelles, dépression et problèmes respiratoires incluant toux persistante, et/ou essoufflement ou fièvre.

Si des effets indésirables apparaissent, veuillez en informer votre médecin, qui prendra les mesures nécessaires pour vous aider.

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

5. COMMENT CONSERVER STANORM®, COMPRIME PELLICULE ?

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

Ne pas utiliser après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Conditions de conservation

A conserver à une température ambiante (15-30°C).

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

La substance active est : Atorvastatine calcium trihydrate 10.86 mg

Équivalent à l'atorvastatine 10 mg

Atorvastatine calcium hydrate 21.72 mg

Atorvastatine calcium 43.44 mg

Atorvastatine calcium trihydrate 40 mg

Atorvastatine calcium trihydrate 86.88 mg

Atorvastatine 80 mg

Les autres composants sont :

Celulose microcristalline, lactose, croscarmellose sodique, carbonate de calcium, stearate de magnésium, opadry, simethicone Emulsion 30%.

Liste des excipients à effet notable :

Lactose.

Forme pharmaceutique et contenu

Stanorm® 10 mg, 20 mg, 40 mg, 80 mg Comprimé pelliculé Boîtes de 10 et 30

Conditions de prescription et délivrance : Tableau A (Liste I).

Date de la notice : Juin 2016

Fabriqué et distribué par Zenith Pharma
96, Zone Industrielle Tassia, Inezgane-Agadir-Moroc
Dr. Mohamed EL BOUHMADI, Pharmacien Responsable

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



CARDIOASPIRINE®

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'aorégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se

6
118001090280

**Cardioaspirine 100 mg/30cp
Acide acétylsalicylique**

P-P.V. : 27.70 DH

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



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

6 118001 090280

P.P.V. : 27,70 DH

Cardioaspirine 100 mg 30s
Acide acétylsalicylique

Bayer S.A.

O

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

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



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

6 118001 090280


P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.

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 enveloppe résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se

PPV:87DH70
PER:10/26
LOT:M3501

modifiée

V
in

• G.
• Si vo...

- 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.



/mations

1. QU'EST-CE QUE TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRE MEDICAMENT EN CARDIOLOGIE A VISEE ANTI-ANGINEUSE.

Ce médicament est préconisé chez l'adulte en association à d'autres médicaments, dans le traitement de l'angine de poitrine (douleur de la poitrine due à une maladie coronaire).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?

Ne prenez jamais TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :

- Si vous êtes allergique à la trimétazidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,

• Si vous avez une maladie de Parkinson : maladie du cerveau affectant les mouvements (tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à traîner les pieds),

• Si vous avez des problèmes rénaux graves.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée.

Ce médicament n'est pas un traitement curatif d'une crise d'angine de poitrine, ni un traitement initial de la crise d'angine de poitrine instable. Ce n'est pas un traitement de l'infarctus du myocarde.

En cas de survenue d'une crise d'angine de poitrine, prévenez votre médecin. Des examens pourront vous être demandés et le traitement sera éventuellement modifié.

Ce médicament peut induire ou aggraver des symptômes tels que tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à traîner les pieds, surtout chez les personnes âgées, qu'il convient de rechercher et de signaler à votre médecin, qui pourra réévaluer votre traitement.

Ce médicament est généralement déconseillé pendant l'allaitement.

Des chutes peuvent survenir à la suite d'une baisse de la tension artérielle ou d'un trouble de l'équilibre (voir description des effets indésirables).

Enfants et adolescents

TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ne doit pas être administré aux enfants âgés de moins de 18 ans.

Autres médicaments et TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée avec des aliments et boissons :

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin.

Allaitement

En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament peut vous donner la sensation d'avoir la tête qui tourne et vous donner envie de dormir, ce qui peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Excipient à effet notoire :

TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée contient du : Glycérol.



PPV:87DH70
PER:10/26
LOT:M3501



modifiée

/mations

V
im.
• Ga.
• Si vous...

• 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.

1. QU'EST-CE QUE TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRE MEDICAMENT EN CARDIOLOGIE A VISEE ANTI-ANGINEUSE.

Ce médicament est préconisé chez l'adulte en association à d'autres médicaments, dans le traitement de l'angine de poitrine (douleur de la poitrine due à une maladie coronarienne).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?

Ne prenez jamais TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :

- Si vous êtes allergique à la trimétazidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6,

- Si vous avez une maladie de Parkinson : maladie du cerveau affectant les mouvements (tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trébucher les pieds),

- Si vous avez des problèmes rénaux graves.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée.

Ce médicament n'est pas un traitement curatif d'une crise d'angine de poitrine, ni un traitement initial de la crise d'angine de poitrine instable. Ce n'est pas un traitement de l'infarctus du myocarde.

En cas de survenue d'une crise d'angine de poitrine, prévenez votre médecin. Des examens pourront vous être demandés et le traitement sera éventuellement modifié.

Ce médicament peut induire ou aggraver des symptômes tels que tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à trébucher les pieds, surtout chez les personnes âgées, qu'il convient de rechercher et de signaler à votre médecin, qui pourra réévaluer votre traitement.

Ce médicament est généralement déconseillé pendant l'allaitement.

Des chutes peuvent survenir à la suite d'une baisse de la tension artérielle ou d'un trouble de l'équilibre (voir description des effets indésirables).

Enfants et adolescents

TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ne doit pas être administré aux enfants âgés de moins de 18 ans.

Autres médicaments et TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée avec des aliments et boissons :

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin.

Allaitement

En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament peut vous donner la sensation d'avoir la tête qui tourne et vous donner envie de dormir, ce qui peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Excipient à effet notable :

TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée contient du : Gycérol.

PPV:87DH70
PER:10/26
LOT:M3501

flée
tions

Veuillez
impor-

• Garde,

• Si vous a-

- Ce médicament vous a été prescrit pour une maladie qui 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.



1. QU'EST-CE QUE TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRE MEDICAMENT EN CARDIOLOGIE A VISEE ANTI-ANGINEUSE.

Ce médicament est recommandé chez l'adulte en association à d'autres médicaments, dans le traitement de l'angine de poitrine (douleur de la poitrine due à une maladie coronarienne).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?

Ne prenez jamais TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :

- Si vous êtes allergique à la trimétazidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.

- Si vous avez une maladie de Parkinson : maladie du cerveau affectant les mouvements (tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à traîner les pieds),
- Si vous avez des problèmes rénaux graves.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée.

Ce médicament n'est pas un traitement curatif d'une crise d'angine de poitrine, ni un traitement initial de la crise d'angine de poitrine instable. Ce n'est pas un traitement de l'infarctus du myocarde. En cas de survenue d'une crise d'angine de poitrine, prévenez votre médecin. Des examens pourront vous être demandés et le traitement sera éventuellement modifié.

Ce médicament peut induire ou aggraver des symptômes tels que tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche déséquilibrée avec une tendance à traîner les pieds, surtout chez les personnes âgées, qu'il convient de rechercher et de signaler à votre médecin, qui pourra réévaluer votre traitement.

Ce médicament est généralement déconseillé pendant l'allaitement. Des chutes peuvent survenir à la suite d'une baisse de la tension artérielle ou d'un trouble de l'équilibre (voir description des effets indésirables).

Enfants et adolescents

TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ne doit pas être administré aux enfants âgés de moins de 18 ans.

Autres médicaments et TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée : Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée avec des aliments et boissons : Sans objet.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin.

Allaitement

En l'absence de données sur le passage dans le lait maternel, TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament peut vous donner la sensation d'avoir la tête qui tourne et vous donner envie de dormir, ce qui peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

Excipient à effet notable :

TRIMAREL® 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée contient du : Glycérol.

