

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

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



**Déclaration de Maladie**  
N° P19-0032003

☒ **Maladie**

☐ **Dentaire**

☐ **Optique**

☐ **Autres**

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1124 Société : R.A.M.  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre : NA  
 Nom & Prénom : BENNANI Naim  
 Date de naissance : 1949 G.S. Maroc  
 Adresse : Road de Boubaou N°50 LA PALMERAIE  
Tanger  
 Tél. : 0661223964 Total des frais engagés : ..... Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : ...../...../.....  
 Nom et prénom du malade : BENNANI Naim Age : .....  
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : HTA ACI FA EC collation  
 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 : Tanger Le : ...../...../.....

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]







**Cabinet de Cardiologie**  
**Dr. Najah CHEMAOU**  
 Médecin spécialiste des maladies  
 du cœur et des vaisseaux

**عيادة امراض القلب و الشرايين**  
 الدكتورة نجاح شماعو  
 طبيبة اختصاصية  
 في أمراض القلب و الشرايين

Tanger, le 05.01.2024

Bennani NATIMA

503,50

10070x5 =



- Tambocor 5 1cp x 2j

11970

3990x3 =



- Bisoprol 5 2 1cp

12280

3070x4 =



- Kadegic 16 75 1j

570,50

11410x5 =



- Crestor 5 1cp

47460

15820x3 =



- Novorthe 300 125.3 1cp

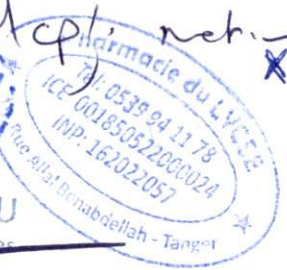
Plus

**Dr. Najah CHEMAOU**

Médecin Spécialiste des Maladies  
 du cœur et des vaisseaux

124, Bd Mohamed Ben Abdellah, Appt. 1 - Tanger

Tel: 05 39 33 33 44 - GSM: 06 61 14 38 21



124. شارع محمد بن عبد الله رقم 1 - طنجة - الهاتف : 05 39 33 33 44 : العمول : 06 61 14 38 21

124, Bd Mohamed Ben Abdellah, appt.1 - Tanger - Tél.: 05 39 33 33 44 - GSM: 06 61 14 38 21

E-mail : najahchemaou@yahoo.fr - ICE : 001656177000027 - INP : 161040977



Acety  
poudi

LOT : 23E001  
PER : 10 2024

KARDEGIC 75 MG  
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70

6 118000 061847

#### Veillez lire attentivement

#### contient des informations importantes :

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la consulter à tout moment.  
• Interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été 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 présentez 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 KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/ANTI-HÉPATEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

#### Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires, (cérébraux ou cardiaques) provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose peut être associé à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

#### Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

• si vous êtes allergique à la substance active (l'aspirine ou à l'aspirine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS),

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,

• si vous avez eu déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac, après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

#### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

#### Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelé déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des régles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à d'autres médicaments (voir rubrique 4). Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose : Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

#### Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

#### Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus • Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin •

KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

### Auteurs médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.

L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdiens.

### Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

- un antacide oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de berbérone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'angiotensine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le licaricorin en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de défibratoire (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicotamide (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

#### Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg hebdomadaire (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antacides et absorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulants oraux, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- cabotegravir,
- étoniténib,
- étoniténib,
- étoniténib,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments modés adrénergiques-sérotoninergiques.

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

### KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

#### Grossesse, allaitement et fertilité

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 tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique) et d'autres AINS. L'AINS (autre médicament contenant de l'aspirine) y compris les médicaments sans ordonnance.

• jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

Acety  
poudi

LOT : 23E001  
PER : 10 2024

KARDEGIC 75 MG  
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70

6 118000 061847

#### **Veillez lire attentivement**

#### **contient des informations importantes :**

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la consulter.  
• Interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été 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 présentez 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 KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

#### **Classe pharmacothérapeutique :**

ANTI-THROMBOTIQUE/ANTI-HÉPATEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

#### **Indications thérapeutiques :**

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires, (cérébraux ou cardiaques) provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Ce médicament peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire.

Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?**

#### **Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :**

• si vous êtes allergique à la substance active (l'aspirine ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens =AINS),

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,

• si vous avez eu déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac, après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

#### **Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

#### **Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :**

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelé déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique 4. Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

#### **Si une intervention chirurgicale est prévue :**

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

#### **Enfants et adolescents**

Voir paragraphe ci-dessus • Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin •

KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

### **Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose**

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.

L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdiens.

### **Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :**

- un antacide oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de berbérone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'angiotensine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le licaricor en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de défibrotide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicotanol (médicament utilisé pour traiter l'asthme de poitrine).

#### **Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :**

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg hebdomadaire (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antacides et absorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulants oraux, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- cabotegravir,
- étoniténib,
- étoniténib,
- étoniténib,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments modés adrénergiques-sérotoninergiques.

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

### **KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool**

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

#### **Grossesse, allaitement et fertilité**

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 tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique) et appartient à la famille AINS. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

• jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste



Acety  
poudi

LOT : 23E001  
PER : 10 2024

KARDEGIC 75 MG  
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70

6 118000 061847

#### **Veillez lire attentivement**

#### **contient des informations importantes :**

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la consulter à tout moment.  
• Interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été 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 présentez 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 KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

#### **Classe pharmacothérapeutique :**

ANTI-THROMBOTIQUE/ANTI-HÉPATEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

#### **Indications thérapeutiques :**

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires, (cérébraux ou cardiaques) provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose peut être associé à d'autres traitements s'il le juge nécessaire.

Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?**

#### **Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :**

• si vous êtes allergique à la substance active (l'aspirine ou à l'aspirine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS),

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,

• si vous avez eu déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac, après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

#### **Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

#### **Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :**

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelé déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des régles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à d'autres médicaments (voir rubrique 4). Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose : Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

#### **Si une intervention chirurgicale est prévue :**

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

#### **Enfants et adolescents**

Voir paragraphe ci-dessus • Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin •

KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

### **Auteurs médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose**

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS).

comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.

L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdiens.

### **Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :**

- un médicament oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de berbérone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'angiotensine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le licaricorin en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de défibratoire (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicotamide (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

#### **Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :**

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg hebdomadaire (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antacides et absorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulants oraux, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- cabotegravir,
- étoniténib,
- étoniténib,
- étoniténib,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments modés adrénergiques-sérotoninergiques.

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

### **KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool**

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

#### **Grossesse, allaitement et fertilité**

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 tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique) et d'autres AINS. L'AINS (autre médicament contenant de l'aspirine) y compris les médicaments sans ordonnance.

• jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

Acety  
poudi

LOT : 23E001  
PER : 10 2024

KARDEGIC 75 MG  
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70

6 118000 061847

#### **Veillez lire attentivement**

#### **contient des informations importantes :**

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la consulter à tout moment.  
• Interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été 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 présentez 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 KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

#### **Classe pharmacothérapeutique :**

ANTI-THROMBOTIQUE/ANTI-HÉPATEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

#### **Indications thérapeutiques :**

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires, (cérébraux ou cardiaques) provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Ce médicament peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?**

#### **Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :**

• si vous êtes allergique à la substance active (l'aspirine ou à l'aspirine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS),

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,

• si vous avez eu déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac, après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

#### **Avertissements et précautions**

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

#### **Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :**

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelé déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des régles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique 4. Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

#### **Si une intervention chirurgicale est prévue :**

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

#### **Enfants et adolescents**

Voir paragraphe ci-dessus • Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin •

KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

### **Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose**

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.

L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdiens.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

• un autre médicament oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

• un autre médicament à base de berbérone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

• un autre médicament à base d'angiotensine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

• le liciteur en dehors des indications validées,

• un autre médicament à base de défibrinogène (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

• nicotamide (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

#### **Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :**

• méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg hebdomadaire (médicament utilisé pour traiter certains cancers),

• topiques gastro-intestinaux, antacides et absorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

• anticoagulants oraux, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

• anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),

• ticagrelor (dans les indications validées),

• cabotegravir,

• étonimib,

• étonimib,

• étonimib,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

• médicaments modés adrénergiques-sérotoninergiques.

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

### **KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool**

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

#### **Grossesse, allaitement et fertilité**

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 tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique) et appartient à la famille AINS. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

• jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste



Maphar  
Bd Alkima N° 6, Q1,  
Sidi Bernoussi Casablanca  
Crestor 5mg cp pel b30  
P.P.V : 114,10 DH



Notice : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament 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.

## Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07  
CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.  
CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas

## Ne prenez jamais CRESTOR, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par CRESTOR.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexplicables).
- Si vous prenez l'association sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprévir (utilisée dans le cas d'une infection virale du foie nommée hépatite C).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

**De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (dosage le plus élevé) si :**

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;
- Vous avez des troubles de la thyroïde ;
- Vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- Vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- Vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- Vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibraté.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

## Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CRESTOR.

- Si vous avez des problèmes



Maphar  
Bd Alkirmia N° 6, Q1,  
Sidi Bernoussi Casablanca  
Crestor 5mg cp pel b30  
P.P.V : 114,10 DH



Notice : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament 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.

## Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07  
CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.  
CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas

## Ne prenez jamais CRESTOR, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par CRESTOR.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexplicables).
- Si vous prenez l'association sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprévir (utilisée dans le cas d'une infection virale du foie nommée hépatite C).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

**De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (dosage le plus élevé) si :**

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;
- Vous avez des troubles de la thyroïde ;
- Vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- Vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- Vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- Vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibraté.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

## Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CRESTOR.

- Si vous avez des problèmes

Maphar  
Bd Alkirmia N° 6, Q1,  
Sidi Bernoussi Casablanca  
Crestor 5mg cp pel b30  
P.P.V : 114,10 DH



Notice : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament 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.

## Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07  
CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.  
CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas

## Ne prenez jamais CRESTOR, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par CRESTOR.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexplicables).
- Si vous prenez l'association sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprévir (utilisée dans le cas d'une infection virale du foie nommée hépatite C).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

**De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (dosage le plus élevé) si :**

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;
- Vous avez des troubles de la thyroïde ;
- Vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- Vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- Vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- Vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibraté.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

## Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CRESTOR.

- Si vous avez des problèmes



Maphar  
Bd Alkima N° 6, Q1,  
Sidi Bernoussi Casablanca  
Crestor 5mg cp pel b30  
P.P.V : 114,10 DH



Notice : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament 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.

## Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07  
CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.  
CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas

## Ne prenez jamais CRESTOR, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par CRESTOR.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexplicables).
- Si vous prenez l'association sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprévir (utilisée dans le cas d'une infection virale du foie nommée hépatite C).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

## De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (dosage le plus élevé) si :

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;
- Vous avez des troubles de la thyroïde ;
- Vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- Vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- Vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- Vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibraté.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

## Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CRESTOR.

- Si vous avez des problèmes

Maphar  
Bd Alkima N° 6, Q1,  
Sidi Bernoussi Casablanca  
Crestor 5mg cp pel b30  
P.P.V : 114,10 DH



Notice : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament 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.

## Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07  
CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.  
CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas

## Ne prenez jamais CRESTOR, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par CRESTOR.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques.
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathie (douleurs musculaires répétées ou inexplicables).
- Si vous prenez l'association sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprévir (utilisée dans le cas d'une infection virale du foie nommée hépatite C).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

## De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CRESTOR (dosage le plus élevé) si :

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;
- Vous avez des troubles de la thyroïde ;
- Vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexplicables, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- Vous consommez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- Vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- Vous êtes déjà traité par un autre médicament abaissant les taux de cholestérol appelé fibraté.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

## Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre CRESTOR.

- Si vous avez des problèmes



Les autres composants sont : Amidon préagglutiné, Croscollon, Lactose, Opadry II 3352473 rose.

LOT : 22094  
PER : 07/25  
PPV : 158,20 DH

ملف 12,5/300  
**NOVORTAN PLUS**  
30 comprimés pelliculés

[illegible][illegible][illegible][illegible]

Enfin, sur l'apport à l'analyse de la composition chimique des végétaux, il est à noter que l'analyse chimique des végétaux est une tâche complexe et que les données obtenues sont souvent incomplètes. Les données obtenues sont souvent incomplètes et les données obtenues sont souvent incomplètes.

**Alimentation** : Les aliments doivent être variés et équilibrés. Les aliments riches en fibres (céréales complètes, légumes, fruits) favorisent la motricité intestinale. Les aliments riches en graisses saturées (viandes grasses, produits laitiers entiers) peuvent ralentir le transit. Les aliments riches en sucres (bonbons, sodas) peuvent également ralentir le transit. Les aliments riches en protéines (viandes, poissons, œufs) peuvent également ralentir le transit. Les aliments riches en fibres (céréales complètes, légumes, fruits) favorisent la motricité intestinale. Les aliments riches en graisses saturées (viandes grasses, produits laitiers entiers) peuvent ralentir le transit. Les aliments riches en sucres (bonbons, sodas) peuvent également ralentir le transit. Les aliments riches en protéines (viandes, poissons, œufs) peuvent également ralentir le transit.

Les autres composants sont : Amidon préagglutiné, Croscollon, Lactose, Opadry II 3352473 rose.

LOT : 22094  
PER : 07/25  
PPV : 158,20 DH

ملف 12,5/300

**NOVORTAN PLUS**  
nifedipine + hydrochlorothiazide 200mg/12.5mg  
30 comprimés pelliculés

[illegible]

5. COMMENT CONSERVER NOVOTAN PLUS ?

1. *Leaves* (Folia) of *Salix purpurea* L. are used. The leaves are collected from the upper part of the plant, from the young shoots, in June-July, when they are fully developed. The leaves are dried in the shade, in a well-ventilated room, at a temperature of 20-25°C, for 10-12 days. The dried leaves are then cut into small pieces, about 5 mm long and 2 mm wide. The leaves are then stored in airtight containers, protected from light and moisture.

Novortan Plus

Novortan Plus est un complément alimentaire à base de plantes médicinales et de vitamines. Il est indiqué pour les personnes souffrant de troubles digestifs, de constipation, de ballonnements, de flatulences, de douleurs abdominales, de troubles du sommeil, de troubles de la mémoire, de troubles de l'humeur, de troubles de la circulation sanguine, de troubles de la vision, de troubles de l'audition, de troubles de l'équilibre, de troubles de la motricité, de troubles de la sensibilité, de troubles de la température corporelle, de troubles de la transpiration, de troubles de la respiration, de troubles de la digestion, de troubles de l'absorption, de troubles de l'élimination, de troubles de l'assimilation, de troubles de l'utilisation, de troubles de la conservation, de troubles de la stabilité, de troubles de la solidité, de troubles de la flexibilité, de troubles de la mobilité, de troubles de l'adaptabilité, de troubles de l'élasticité, de troubles de la résistance, de troubles de la durabilité, de troubles de la longévité, de troubles de la vitalité, de troubles de l'énergie, de troubles de la force, de troubles de la puissance, de troubles de la vitesse, de troubles de l'agilité, de troubles de la souplesse, de troubles de la légèreté, de troubles de la grâce, de troubles de l'élégance, de troubles de la beauté, de troubles de la jeunesse, de troubles de la santé, de troubles de la vie.

Novortan Plus est un complément alimentaire à base de plantes médicinales et de vitamines. Il est indiqué pour les personnes souffrant de troubles digestifs, de constipation, de ballonnements, de flatulences, de douleurs abdominales, de troubles du sommeil, de troubles de la mémoire, de troubles de l'humeur, de troubles de la circulation sanguine, de troubles de la vision, de troubles de l'audition, de troubles de l'équilibre, de troubles de la motricité, de troubles de la sensibilité, de troubles de la température corporelle, de troubles de la transpiration, de troubles de la respiration, de troubles de la digestion, de troubles de l'absorption, de troubles de l'élimination, de troubles de l'assimilation, de troubles de l'utilisation, de troubles de la conservation, de troubles de la stabilité, de troubles de la solidité, de troubles de la flexibilité, de troubles de la mobilité, de troubles de l'adaptabilité, de troubles de l'élasticité, de troubles de la résistance, de troubles de la durabilité, de troubles de la longévité, de troubles de la vitalité, de troubles de l'énergie, de troubles de la force, de troubles de la puissance, de troubles de la vitesse, de troubles de l'agilité, de troubles de la souplesse, de troubles de la légèreté, de troubles de la grâce, de troubles de l'élégance, de troubles de la beauté, de troubles de la jeunesse, de troubles de la santé, de troubles de la vie.

Association Ibéarumhydrochlorothiazide:

La fréquence des effets indésirables listés ci-dessous est définie selon la convention suivante: très fréquent (≥ 1/10); fréquent (≥ 1/100); rare (≥ 1/10 000); très rare (< 1/10 000). Dans chaque

Effets indésirables :

[illegible]

opulation pédiatrique : l'utilisation de NOVORTAN PLUS n'est pas recommandée chez les enfants et les adolescents car l'efficacité et la tolérance n'ont pas été établies, aucune donnée n'est disponible.

insuffisance hépatique : NOVORTAN PLUS est pas indiqué chez les patients ayant une insuffisance hépatique sévère. Les malades doivent être surveillés avec précaution chez les patients ayant une insuffisance hépatique légère à modérée.

**Contre-indications :** insuffisance rénale : en raison de la présence d'hydrochlorothiazide, NOVOTAN PLUS n'est pas recommandé chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clearance de la créatinine < 30 ml/min). Les diurétiques de l'anse sont préférentiels aux thiazidiques dans cette population. Un ajustement posologique n'est pas nécessaire chez les patients insuffisamment rénaux dont la clearance de la créatinine est  $\geq 30$  ml/min.

Si nécessaire, NOVORIN PLUS peut être administré avec un autre médicament antihyperglycémiant.

Substitution de la monodose par l'association : les patients dont la pression artérielle est suffisamment contrôlée avec Phydohydrochloride seul ou 150 mg d'ibuprofène seul ; NOVORTAN PLUS 150 mg/12,5 mg peut être administré chez les patients dont la pression artérielle est suffisamment contrôlée par 300 mg d'ibuprofène ou par NOVORTAN PLUS 150 mg/12,5 mg ; NOVORTAN PLUS 300 mg/12,5 mg peut être administré chez les patients insuffisamment contrôlés par 300 mg d'ibuprofène ou par NOVORTAN PLUS 150 mg/12,5 mg.

**Posologie:** NOVORTAN PLUS peut être pris en une prise par jour, pendant ou en dehors des repas.  
L'adaptation des doses de chacun des composants pris individuellement (RBESAPTAN et HYDROCHLOROTHIAZIDE) peut être recommandée.

actose : Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

aucune étude n'a été réalisée sur les effets de RIBESARTAN sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. En se basant sur ses propriétés pharmacodynamiques, il est peu probable que RIBESARTAN affecte cette aptitude.

[illegible]

transmission : NON/OCCUPÉ PLUS est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être utilisé si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est pris à partir du troisième mois de la grossesse.

possible, une autre classe de diurétiques doit être utilisée.



Les autres composants sont : Amidon préagglutiné, Croscollon, Lactose, Opadry II 3352473 rose.

LOT : 22094  
PER : 07/25  
PPV : 158,20 DH

ملف 12,5/300

**NOVORTAN PLUS®**  
atbactam + hydralazine 10mg/12,5mg

30 comprimés pelliculés

[illegible][illegible]

Association d'entraide interprofessionnelle d'entraide

[illegible][illegible]

Symptômes et manifestations en cas de surdosage :  
Fréquence d'administration Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.  
Si vous avez utilisé plus de 300 mg de NOVORTAN PLUS, comprimez immédiatement et allez au service des urgences.  
Le patient doit éviter toute prise d'aliments ou de boissons alcoolisées, un traitement antibiotique ou tout autre traitement pendant la durée du traitement.  
Si vous avez utilisé plus de 300 mg de NOVORTAN PLUS, comprimez immédiatement et allez au service des urgences. Les mesures prises ne dépendent du temps passé depuis l'ingestion de la dernière dose prise.

**Sujets âgés :** aucune description psychologique de NOVOTAN PLUS n'est nécessaire chez les sujets âgés.  
**Population pédiatrique :** l'utilisation de NOVOTAN PLUS n'est pas recommandée chez les enfants et les adolescents car l'efficacité et la tolérance n'ont pas été établies. Aucune donnée n'est disponible.

Un ajustement de la fonction hépatique. Les plaques doivent être utilisées avec précaution chez les patients ayant une altération de la fonction hépatique. Un ajustement de la posologie n'est pas nécessaire chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère à modérée.

**Populations particulières :**

NOVORTAN PLUS 300 mg/25 mg peut être administré chez les patients présentant une insuffisance rénale légère à modérée (clairance de la créatinine  $\geq 30$  mL/min). Les données de pharmacocinétique de NOVORTAN PLUS 300 mg/25 mg chez les patients souffrant d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine  $< 30$  mL/min) ne sont pas recommandées.

NOVORTAN PLUS 300 mg/25 mg peut être administré chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère à modérée (score de Child-Pugh  $\leq 7$ ). Les données de pharmacocinétique de NOVORTAN PLUS 300 mg/25 mg chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique sévère (score de Child-Pugh  $> 7$ ) ne sont pas recommandées.

NOVORTAN PLUS peut être administré avec un autre médicament antihypertenseur.

[illegible]

Mode voie d'administration et posologie :  
 NOVOCTAN PLUS peut être pris en un ou deux repas  
 Posologie : NOVOCTAN PLUS peut être pris en une prise par jour, pendant ou en dehors des repas  
 L'ordonnance doit mentionner les indications, les doses et la durée du traitement. Le médecin doit recommander  
 3. COMMENT PRENDRE NOVOCTAN PLUS ?

[illegible][illegible][illegible]

# 10 mg et 5 mg sécables,

39,90

...ce médicament.

...plus d'informations à votre médecin ou

...jamais à quelqu'un d'autre, même en cas

...un effet indésirable non mentionné dans

| IDENTIFICATION  | Principe actif | P.C.D. |
|---|----------------|--------|
| Bisoprolol (DCI) sous forme de fumarate de bisoprolol | 2,5 mg         |        |
|   | 5 mg           |        |

Excipients : q.s.p. 1 comprimé

Excipients à effet notoire : sans objet

## Classe pharmacothérapeutique

La substance active dans ce médicament a pour nom le fumarate de bisoprolol. Le fumarate de bisoprolol appartient à un groupe de médicaments appelés les bêta-bloquants.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament agit en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. **BISOPROLOL**, comprimé pelliculé sécable est utilisé en association avec d'autres médicaments pour traiter l'insuffisance cardiaque stable.

Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

## COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

### POSOLOGIE :

#### Adultes :

Avant de commencer à utiliser **BISOPROLOL**, comprimé pelliculé sécable, vous devriez déjà prendre d'autres médicaments utilisés pour traiter l'insuffisance cardiaque, y compris un inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine, un diurétique et (éventuellement) un glycoside cardiaque.

Le traitement par **BISOPROLOL**, comprimé pelliculé sécable doit être instauré à une faible dose, et celle-ci est ensuite augmentée progressivement. Votre médecin décidera de la manière d'augmenter la dose, et cette augmentation sera normalement effectuée de la manière suivante :

- 1,25 mg de fumarate de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de fumarate de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 3,75 mg de fumarate de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de fumarate de bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 7,5 mg de fumarate de bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de fumarate de bisoprolol une fois par jour pour le traitement d'entretien (de longue durée).
- La dose maximale recommandée de fumarate de bisoprolol est de 10 mg.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de la dose. Si votre état s'aggrave ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Chez certains patients, une dose d'entretien inférieure à 10 mg de bisoprolol peut être suffisante. Votre médecin vous indiquera la marche à suivre. Si vous devez arrêter totalement le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, faute de quoi votre état de santé pourrait se détériorer.

#### Enfants :

**BISOPROLOL**, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez l'enfant.

#### Patients âgés :

En général, il n'est pas nécessaire d'adapter la posologie chez les personnes âgées. Il est recommandé de commencer le traitement à l'aide de la dose la plus faible possible.

Si vous remarquez que la dose de bisoprolol est trop forte ou qu'elle n'est pas suffisamment efficace, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

## MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Le traitement par **BISOPROLOL**, comprimé pelliculé sécable nécessite d'effectuer des contrôles médicaux réguliers. Ceci est particulièrement important au début du traitement et durant l'augmentation progressive de la dose. **BISOPROLOL**, comprimé pelliculé sécable doit être pris le matin, avec ou sans nourriture. Avalez le ou les comprimé(s) entier(s) avec un peu d'eau sans les croquer ou les écraser. Le traitement par **BISOPROLOL**, comprimé pelliculé sécable est habituellement un traitement de longue durée.

## DURÉE DE TRAITEMENT :

Se conformer strictement à l'indication du médecin.

## ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Ne prenez jamais **BISOPROLOL**, comprimé pelliculé :

- Allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un de ses excipients.
- Asthme ou problèmes respiratoires chroniques.
- Troubles sévères de la circulation sanguine tels que paresthésies dans les doigts et les orteils ou les phéochromocytome non traité : tumeur rare de la glande surrénale.
- Acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide dans le sang.
- Insuffisance cardiaque aigüe.
- Aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'usage de diurétiques.
- Rythme cardiaque lent.
- Pression artérielle basse.
- Certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque anormal, grave trouble cardiaque aigüe, insuffisance de la circulation sanguine.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS D'UN MÉDECIN.

## EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNÉRÉS

Comme tous les médicaments, **BISOPROLOL**, comprimé pelliculé sécable peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas. Pour éviter la survenue d'une réaction grave, parlez à votre médecin si vous ressentez l'un des effets indésirables suivants :

- Ralentissement du rythme cardiaque (affecte plus de 100 battements par minute).
- Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus de 100 battements par minute).
- Battements cardiaques irréguliers (affecte moins de 100 battements par minute).
- Aggravation des symptômes de blocage du vaisseau au début du traitement (fréquence indéterminée).

Si vous ressentez des étourdissements ou une faiblesse, contactez votre médecin aussitôt que possible.

Les autres effets indésirables sont présentés ci-dessous :

## Effets fréquents (affectent moins de 1 patient sur 10) :

- Fatigue\*, sensation de faiblesse (chez les patients mûrs de tête\*).
- Sensation de refroidissement ou d'engourdissement.
- Pression artérielle basse.
- Troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements.
- Troubles du sommeil.
- Dépression.
- Vertiges lors du passage à la position debout.
- Gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme.
- Faiblesse musculaire, crampes.

## Effets rares (affectent moins de 1 patient sur 1000) :

- Troubles de l'audition.
- Rhinite allergique.
- Diminution de la sécrétion de larmes.
- Inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau.
- Résultats d'analyses anormaux.
- Réactions allergiques à type de démangeaisons, boutons.
- Troubles de l'érection.
- Cauchemars, hallucinations.
- Perte de connaissance.

## Effets très rares (affectent moins de 1 patient sur 10 000) :

- Irritation et rougeur des yeux (conjonctivite).
- Chute des cheveux.
- Apparition ou aggravation d'une éruption cutanée quel que soit le traitement, ou en cas de modification de dose.
- Si le patient est traité pour une hypertension ou un trouble du rythme cardiaque, ou en cas de modification de dose.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés ci-dessus, veuillez en informer votre médecin. Certains effets indésirables peuvent devenir graves, veuillez en informer votre médecin.

## MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec **BISOPROLOL**, comprimé pelliculé sécable :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, informez votre médecin : insuffisance cardiaque, insuffisance rénale, insuffisance hépatique, diabète, maladie de la thyroïde.

exemple, vous prescrire un traitement complémentaire.

• diabète.

• jeûne strict.

• certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque.

• problèmes rénaux ou hépatiques.

• troubles moins sévères de la circulation sanguine tels que paresthésies dans les doigts et les orteils ou les phéochromocytome non traité : tumeur rare de la glande surrénale.

• asthme ou problèmes respiratoires chroniques.

• antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis).

• tumeur de la glande surrénale (phéochromocytome).

• troubles thyroïdiens.

Veuillez également prévenir votre médecin si vous devez :

• un traitement de désensibilisation (en prévention du choc anaphylactique).

comprimé pelliculé sécable peut augmenter les risques de réactions.

• une anesthésie (dans le cadre d'une intervention chirurgicale).



# 10 mg et 5 mg sécables,

...lire ce médicament.

...plus d'informations à votre médecin ou

...jamais à quelqu'un d'autre, même en cas

...un effet indésirable non mentionné dans

39,90

IDEN  
Composition

|   | P CP   |
|---|--------|
| Bisoprolol (DCI) sous forme de fumarate de bisoprolol | 2,5 mg |
|   | 5 mg   |

Excipients.....q.s.p.....1 comprimé

Excipients à effet notoire : sans objet

## Classe pharmacothérapeutique

La substance active dans ce médicament a pour nom le fumarate de bisoprolol. Le fumarate de bisoprolol appartient à un groupe de médicaments appelés les bêta-bloquants.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament agit en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. **BISOPROL**, comprimé pelliculé sécable est utilisé en association avec d'autres médicaments pour traiter l'insuffisance cardiaque stable.

Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

## COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

### POSOLOGIE :

#### Adultes :

Avant de commencer à utiliser **BISOPROL**, comprimé pelliculé sécable, vous devriez déjà prendre d'autres médicaments utilisés pour traiter l'insuffisance cardiaque, y compris un inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine, un diurétique et (éventuellement) un glycoside cardiaque.

Le traitement par **BISOPROL**, comprimé pelliculé sécable doit être instauré à une faible dose, et celle-ci est ensuite augmentée progressivement. Votre médecin décidera de la manière d'augmenter la dose, et cette augmentation sera normalement effectuée de la manière suivante :

- 1,25 mg de fumarate de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de fumarate de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 3,75 mg de fumarate de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de fumarate de bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 7,5 mg de fumarate de bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de fumarate de bisoprolol une fois par jour pour le traitement d'entretien (de longue durée).
- La dose maximale recommandée de fumarate de bisoprolol est de 10 mg.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de la dose. Si votre état s'aggrave ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Chez certains patients, une dose d'entretien inférieure à 10 mg de bisoprolol peut être suffisante. Votre médecin vous indiquera la marche à suivre. Si vous devez arrêter totalement le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, faute de quoi votre état de santé pourrait se détériorer.

#### Enfants :

**BISOPROL**, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez l'enfant.

#### Patients âgés :

En général, il n'est pas nécessaire d'adapter la posologie chez les personnes âgées. Il est recommandé de commencer le traitement à l'aide de la dose la plus faible possible.

Si vous remarquez que la dose de bisoprolol est trop forte ou qu'elle n'est pas suffisamment efficace, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

## MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Le traitement par **BISOPROL**, comprimé pelliculé sécable nécessite d'effectuer des contrôles médicaux réguliers. Ceci est particulièrement important au début du traitement et durant l'augmentation progressive de la dose. **BISOPROL**, comprimé pelliculé sécable doit être pris le matin, avec ou sans nourriture. Avalez le ou les comprimé(s) entier(s) avec un peu d'eau sans les croquer ou les écraser. Le traitement par **BISOPROL**, comprimé pelliculé sécable est habituellement un traitement de longue durée.

## DURÉE DE TRAITEMENT :

Se conformer strictement à l'indication du médecin.

## ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Ne prenez jamais **BISOPROL**, comprimé pelliculé :

- Allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un de ses excipients.
- Asthme ou problèmes respiratoires chroniques.
- Troubles sévères de la circulation sanguine tels que paresthésies dans les doigts et les orteils ou les phéochromocytome non traité : tumeur rare de la glande surrénale.
- Acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide dans le sang.
- Insuffisance cardiaque aigüe.
- Aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'usage de diurétiques.
- Rythme cardiaque lent.
- Pression artérielle basse.
- Certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque anormal.
- Choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aiguë.
- Insuffisance de la circulation sanguine.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS D'UN MÉDECIN.

## EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNÉRÉS

Comme tous les médicaments, **BISOPROL**, comprimé pelliculé sécable peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas. Pour éviter la survenue d'une réaction grave, parlez à votre médecin avant de commencer le traitement ou si vous ressentez des effets indésirables les plus graves.

- Ralentissement du rythme cardiaque (affecte plus d'un patient sur 100).
- Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus d'un patient sur 100).
- Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus d'un patient sur 100).
- Battements cardiaques irréguliers (affecte moins d'un patient sur 100).
- Aggravation des symptômes de blocage du vaisseau au début du traitement (fréquence indéterminée).

Si vous ressentez des étourdissements ou une faiblesse, contactez votre médecin aussitôt que possible.

Les autres effets indésirables sont présentés ci-dessous :

## Effets fréquents (affectent moins d'un patient sur 10) :

- Fatigue\*, sensation de faiblesse (chez les patients mûrs de tête\*).
- Sensation de refroidissement ou d'engourdissement.
- Pression artérielle basse.
- Troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements.
- Troubles du sommeil.
- Dépression.
- Vertiges lors du passage à la position debout.
- Gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme.
- Faiblesse musculaire, crampes.

## Effets rares (affectent moins d'un patient sur 1000) :

- Troubles de l'audition.
- Rhinite allergique.
- Diminution de la sécrétion de larmes.
- Inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau.
- Résultats d'analyses anormaux.
- Réactions allergiques à type de démangeaisons, boutons.
- Troubles de l'érection.
- Cauchemars, hallucinations.
- Perte de connaissance.

## Effets très rares (affectent moins d'un patient sur 10 000) :

- Irritation et rougeur des yeux (conjonctivite).
- Chute des cheveux.
- Apparition ou aggravation d'une éruption cutanée.
- Si le patient est traité pour une hypertension ou un diabète, le traitement, ou en cas de modification de la dose, peut entraîner une augmentation de la tension artérielle ou du diabète.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés ci-dessus, veuillez en informer votre médecin.

## MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec **BISOPROL**, comprimé pelliculé sécable :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, informez votre médecin avant de commencer le traitement : **BISOPROL**, comprimé pelliculé sécable ; il/elle pourra vous prescrire un traitement complémentaire :

- diabète.
- jeûne strict.
- certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque (angor de Prinzmetal).
- problèmes rénaux ou hépatiques.
- troubles moins sévères de la circulation sanguine tels que paresthésies dans les doigts et les orteils ou les phéochromocytome non traité : tumeur rare de la glande surrénale.
- troubles thyroïdiens.

Veuillez également prévenir votre médecin si vous devez :

- un traitement de désensibilisation (en prévention du choc anaphylactique).
- un traitement de désensibilisation (en prévention du choc anaphylactique).
- une anesthésie (dans le cadre d'une intervention chirurgicale).

# 10 mg et 5 mg sécables,

...ce médicament.

...plus d'informations à votre médecin ou

...jamais à quelqu'un d'autre, même en cas

...un effet indésirable non mentionné dans

39,90

IDEN  
Composés

|   | P CP   |
|---|--------|
| Bisoprolol (DCI) sous forme de fumarate de bisoprolol | 2,5 mg |
|   | 5 mg   |

Excipients.....q.s.p.....1 comprimé

Excipients à effet notoire : sans objet

## Classe pharmacothérapeutique

La substance active dans ce médicament a pour nom le fumarate de bisoprolol. Le fumarate de bisoprolol appartient à un groupe de médicaments appelés les bêta-bloquants.

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament agit en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. **BISOPROL**, comprimé pelliculé sécable est utilisé en association avec d'autres médicaments pour traiter l'insuffisance cardiaque stable.

Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

## COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

### POSOLOGIE :

#### Adultes :

Avant de commencer à utiliser **BISOPROL**, comprimé pelliculé sécable, vous devriez déjà prendre d'autres médicaments utilisés pour traiter l'insuffisance cardiaque, y compris un inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine, un diurétique et (éventuellement) un glycoside cardiaque.

Le traitement par **BISOPROL**, comprimé pelliculé sécable doit être instauré à une faible dose, et celle-ci est ensuite augmentée progressivement. Votre médecin décidera de la manière d'augmenter la dose, et cette augmentation sera normalement effectuée de la manière suivante :

- 1,25 mg de fumarate de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de fumarate de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 3,75 mg de fumarate de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de fumarate de bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 7,5 mg de fumarate de bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de fumarate de bisoprolol une fois par jour pour le traitement d'entretien (de longue durée).
- La dose maximale recommandée de fumarate de bisoprolol est de 10 mg.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de la dose. Si votre état s'aggrave ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Chez certains patients, une dose d'entretien inférieure à 10 mg de bisoprolol peut être suffisante. Votre médecin vous indiquera la marche à suivre. Si vous devez arrêter totalement le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, faute de quoi votre état de santé pourrait se détériorer.

#### Enfants :

**BISOPROL**, comprimé pelliculé sécable n'est pas recommandé chez l'enfant.

#### Patients âgés :

En général, il n'est pas nécessaire d'adapter la posologie chez les personnes âgées. Il est recommandé de commencer le traitement à l'aide de la dose la plus faible possible.

Si vous remarquez que la dose de bisoprolol est trop forte ou qu'elle n'est pas suffisamment efficace, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

## MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Le traitement par **BISOPROL**, comprimé pelliculé sécable nécessite d'effectuer des contrôles médicaux réguliers. Ceci est particulièrement important au début du traitement et durant l'augmentation progressive de la dose. **BISOPROL**, comprimé pelliculé sécable doit être pris le matin, avec ou sans nourriture. Avalez le ou les comprimé(s) entier(s) avec un peu d'eau sans les croquer ou les écraser. Le traitement par **BISOPROL**, comprimé pelliculé sécable est habituellement un traitement de longue durée.

## DURÉE DE TRAITEMENT :

Se conformer strictement à l'indication du médecin.

## ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Ne prenez jamais **BISOPROL**, comprimé pelliculé :

- Allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un de ses excipients.
- Asthme ou problèmes respiratoires chroniques.
- Troubles sévères de la circulation sanguine tels que des picotements dans les doigts et les orteils ou les
- Phéochromocytome non traité : tumeur rare de
- Acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide
- Insuffisance cardiaque aigüe.
- Aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant la force de contraction de votre cœur.
- Rythme cardiaque lent.
- Pression artérielle basse.
- Certaines affections cardiaques engendrant un rythme
- Choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aiguë
- Insuffisance de la circulation sanguine.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER

## EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS

Comme tous les médicaments, **BISOPROL**, comprimé pelliculé sécable, peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas. Pour éviter la survenue d'une réaction grave, parlez à votre médecin ou à votre pharmacien si vous ressentez l'un ou l'autre des effets indésirables suivants :

- Ralentissement du rythme cardiaque (affecte plus le rythme cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 100 chez
- Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus le rythme cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 100 chez
- Battements cardiaques irréguliers (affecte moins d'1 patient sur 100)
- Aggravation des symptômes de blocage du vaisseau au début du traitement (fréquence indéterminée).

Si vous ressentez des étourdissements ou une faiblesse, contactez votre médecin aussitôt que possible.

Les autres effets indésirables sont présentés ci-dessous :

## Effets fréquents (affectent moins d'1 patient sur 10) :

- Fatigue\*, sensation de faiblesse (chez les patients mûrs de tête\*).
- Sensation de refroidissement ou d'engourdissement.
- Pression artérielle basse.
- Troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements.
- Effets peu fréquents (affectent moins d'1 patient sur 10) :
- Troubles du sommeil.
- Dépression.
- Vertiges lors du passage à la position debout.
- Gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme.
- Faiblesse musculaire, crampes.

## Effets rares (affectent moins d'1 patient sur 1000) :

- Troubles de l'audition.
- Rhinite allergique.
- Diminution de la sécrétion de larmes.
- Inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau.
- Résultats d'analyses anormaux.
- Réactions allergiques à type de démangeaisons, boutons.
- Troubles de l'érection.
- Cauchemars, hallucinations.
- Perte de connaissance.

## Effets très rares (affectent moins d'1 patient sur 10 000) :

- Irritation et rougeur des yeux (conjonctivite).
- Chute des cheveux.
- Apparition ou aggravation d'une éruption cutanée quel que soit le produit.
- Si le patient est traité pour une hypertension ou un trouble du rythme, ou en cas de modification de la dose, il peut ressentir des effets indésirables.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés ci-dessus, veuillez en informer votre médecin. Certains effets indésirables peuvent devenir graves, veuillez en informer votre médecin.

## MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Faites attention avec **BISOPROL**, comprimé pelliculé sécable :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, informez votre médecin :  
**BISOPROL**, comprimé pelliculé sécable ; il/elle pourra vous prescrire un traitement complémentaire :

- diabète.
- jeûne strict.
- certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme (angor de Prinzmetal).
- problèmes rénaux ou hépatiques.
- troubles moins sévères de la circulation sanguine tels que des picotements dans les doigts et les orteils ou les
- asthme ou problèmes respiratoires chroniques
- antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis)
- tumeur de la glande surrénale (phéochromocytome)
- troubles thyroïdiens.

Veuillez également prévenir votre médecin si vous devez :

- un traitement de désensibilisation (en prévention du choc anaphylactique)
- comprimé pelliculé sécable peut augmenter les risques de réactions.
- une anesthésie (dans le cadre d'une intervention chirurgicale).



LOT: 23176 PER: 09/2028  
PPV: 100,70 DH

**TAMBOCOR<sup>®</sup>**  
de 100 mg



## Comprimé sécable

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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 similaires.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

### 1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### ANTI-ARYTHMIQUE

Système cardio-vasculaire

#### Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement et prévention des récidives des troubles du rythme ventriculaires documentés, symptomatiques et invalidants, de la fonction ventriculaire gauche et/ou de coronaropathie avérée. Il convient d'initier le traitement avec des posologies adaptées à l'ECG.
- Prévention des récidives des tachycardies supraventriculaires documentées lorsque la nécessité d'un traitement est établie.
- Prévention des chocs cardiaques électriques chez certains patients porteurs de défibrillateurs implantables.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) à l'acétate de flécaïnide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la notice.
- infarctus du myocarde (récent ou ancien), sauf en cas d'accélération du rythme cardiaque menaçant le pronostic vital.
- insuffisance cardiaque,
- troubles de la conduction cardiaque à l'électrocardiogramme, sauf si le patient est porteur d'un pace-maker,
- état de choc,
- syndrome de Brugada connu (maladie héréditaire du cœur),

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ dans les cas suivants :

- grossesse et allaitement,
- en association avec les anti-arythmiques de classe I (voir Prise en charge ou utilisation d'autres médicaments).

Faites attention avec TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable :

#### Mises en garde spéciales

Le traitement impose une surveillance médicale et électrocardiographique régulière.

LOT: 23176 PER: 09/2028  
PPV: 100,70 DH

**TAMBOCOR<sup>®</sup>**  
de 100 mg



## Comprimé sécable

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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 similaires.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

### 1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### ANTI-ARYTHMIQUE

Système cardio-vasculaire

#### Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement et prévention des récidives des troubles du rythme ventriculaires documentés, symptomatiques et invalidants, de la fonction ventriculaire gauche et/ou de coronaropathie avérée. Il convient d'initier le traitement avec des posologies adaptées à l'ECG.
- Prévention des récidives des tachycardies supraventriculaires documentées lorsque la nécessité d'un traitement est établie.
- Prévention des chocs cardiaques électriques chez certains patients porteurs de défibrillateurs implantables.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) à l'acétate de flécaïnide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la notice.
- infarctus du myocarde (récent ou ancien), sauf en cas d'accélération du rythme cardiaque menaçant le pronostic vital.
- insuffisance cardiaque,
- troubles de la conduction cardiaque à l'électrocardiogramme, sauf si le patient est porteur d'un pace-maker,
- état de choc,
- syndrome de Brugada connu (maladie héréditaire du cœur),

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ dans les cas suivants :

- grossesse et allaitement,
- en association avec les anti-arythmiques de classe I (voir Prise en charge ou utilisation d'autres médicaments).

Faites attention avec TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable :

#### Mises en garde spéciales

Le traitement impose une surveillance médicale et électrocardiographique régulière.



LOT: 23176 PER: 09/2028  
PPV: 100,70 DH

**TAMBOCOR®**  
de 100 mg



## Comprimé sécable

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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 similaires.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

### 1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### ANTI-ARYTHMIQUE

Système cardio-vasculaire

#### Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement et prévention des récidives des troubles du rythme ventriculaires documentés, symptomatiques et invalidants de la fonction ventriculaire gauche et/ou de coronaropathie avérée. Il convient d'initier le traitement avec des posologies adaptées à l'ECG.
- Prévention des récidives des tachycardies supraventriculaires documentées lorsque la nécessité d'un traitement est établie pour la fonction ventriculaire gauche.
- Prévention des chocs cardiaques électriques chez certains patients porteurs de défibrillateurs implantables.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) à l'acétate de flécaïnide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la notice.
- infarctus du myocarde (récent ou ancien), sauf en cas d'accélération du rythme cardiaque menaçant le pronostic vital.
- insuffisance cardiaque,
- troubles de la conduction cardiaque à l'électrocardiogramme, sauf si le patient est porteur d'un pace-maker,
- état de choc,
- syndrome de Brugada connu (maladie héréditaire du cœur),

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ dans les cas suivants :

- grossesse et allaitement,
- en association avec les anti-arythmiques de classe I (voir Prise en charge ou utilisation d'autres médicaments).

Faites attention avec TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable :

#### Mises en garde spéciales

Le traitement impose une surveillance médicale et électrocardiographique régulière.

LOT: 23176 PER: 09/2028  
PPV: 100,70 DH

**TAMBOCOR<sup>®</sup>**  
de 100 mg



## Comprimé sécable

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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 similaires.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

### 1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### ANTI-ARYTHMIQUE

Système cardio-vasculaire

#### Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement et prévention des récidives des troubles du rythme ventriculaires documentés, symptomatiques et invalidants, de la fonction ventriculaire gauche et/ou de coronaropathie avérée. Il convient d'initier le traitement avec des posologies adaptées à l'ECG.
- Prévention des récidives des tachycardies supraventriculaires documentées lorsque la nécessité d'un traitement est établie.
- Prévention des chocs cardiaques électriques chez certains patients porteurs de défibrillateurs implantables.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) à l'acétate de flécaïnide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la notice.
- infarctus du myocarde (récent ou ancien), sauf en cas d'accélération du rythme cardiaque menaçant le pronostic vital.
- insuffisance cardiaque,
- troubles de la conduction cardiaque à l'électrocardiogramme, sauf si le patient est porteur d'un pace-maker,
- état de choc,
- syndrome de Brugada connu (maladie héréditaire du cœur),

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ dans les cas suivants :

- grossesse et allaitement,
- en association avec les anti-arythmiques de classe I (voir Prise en charge ou utilisation d'autres médicaments).

Faites attention avec TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable :

#### Mises en garde spéciales

Le traitement impose une surveillance médicale et électrocardiographique régulière.



LOT: 23176 PER: 09/2028  
PPV: 100,70 DH

**TAMBOCOR<sup>®</sup>**  
de 100 mg



## Comprimé sécable

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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 similaires.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

### 1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### ANTI-ARYTHMIQUE

Système cardio-vasculaire

#### Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement et prévention des récidives des troubles du rythme ventriculaires documentés, symptomatiques et invalidants, de la fonction ventriculaire gauche et/ou de coronaropathie avérée. Il convient d'initier le traitement avec des posologies adaptées à l'ECG.
- Prévention des récidives des tachycardies supraventriculaires documentées lorsque la nécessité d'un traitement est établie.
- Prévention des chocs cardiaques électriques chez certains patients porteurs de défibrillateurs implantables.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) à l'acétate de flécaïnide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la notice.
- infarctus du myocarde (récent ou ancien), sauf en cas d'accélération du rythme cardiaque menaçant le pronostic vital.
- insuffisance cardiaque,
- troubles de la conduction cardiaque à l'électrocardiogramme, sauf si le patient est porteur d'un pace-maker,
- état de choc,
- syndrome de Brugada connu (maladie héréditaire du cœur),

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ dans les cas suivants :

- grossesse et allaitement,
- en association avec les anti-arythmiques de classe I (voir Prise en charge ou utilisation d'autres médicaments).

Faites attention avec TAMBOCOR<sup>®</sup> 100 mg, comprimé sécable :

#### Mises en garde spéciales

Le traitement impose une surveillance médicale et électrocardiographique régulière.