

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- 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° W21-823916

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent(e)			
Matricule :	00342	Société :	RAM
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	9.00
Nom & Prénom : Boussette Halima			
Date de naissance : 01/01/1946			
Adresse : Assif C N° 319 Marrakech			
Tél. : 06612089262	Total des frais engagés : 1779.60 Dhs		

Autorisation CNDP : A.R. 235/2014	Cadre réservé au Médecin
	<input type="checkbox"/> Cachet du médecin :
	<input type="checkbox"/> Date de consultation : 31/01/2014
	<input type="checkbox"/> Nom et prénom du malade : Boussette Halima Age: 78 ans
	<input type="checkbox"/> Lien de parenté : <input type="checkbox"/> Lui-même <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant
	<input type="checkbox"/> Nature de la maladie : HTA + Diabète + Dyslipidémie
	<input type="checkbox"/> 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 : Marrakech Le : 31/01/2014
 Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHÉRENT	N° W21-823916
Déclaration de maladie	Matricule : 00342
Remplissez ce volet, découpez-le et conservez-le. Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.	Nom de l'adhérent(e) : Boussette
Coupon à conserver par l'adhérent(e).	Total des frais engagés : 1779.60 Dhs
	Date de dépôt : 31/01/2014

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p style="text-align: right; transform: rotate(-45deg);"><i>Pharmacie KHALILIA</i></p> <p><i>Dr. BOUTAHAR BACHDAD</i></p> <p><i>S-7D, Lot. Bouamna - Assif (C)</i></p> <p><i>Marrakech</i></p> <p><i>Tel : 05 24 30 83 22</i></p>	<p style="text-align: center;"><i>2011-01-24</i></p>	<p style="text-align: center;"><i>1520,60</i></p>

ANALYSES - RADIographies

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

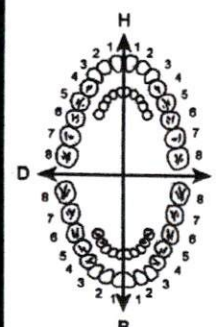
SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>

The diagram shows a dental arch with 16 numbered teeth (1-8 on top, 8-1 on bottom) arranged in four quadrants. The top-left quadrant is labeled 'H', top-right 'G', bottom-left 'D', and bottom-right 'B'. Arrows indicate the direction of the arch.

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553



[Création, remont, adjonction]

O.D.F PROTHÉSES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <p>H G</p> <table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="padding: 2px;">25533412</td> <td style="padding: 2px;">21433552</td> </tr> <tr> <td style="padding: 2px;">00000000</td> <td style="padding: 2px;">00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="padding: 2px;">D</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="padding: 2px;">00000000</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="padding: 2px;">35533411</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="padding: 2px;">B</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="padding: 2px;">11433553</td> </tr> </table> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>	25533412	21433552	00000000	00000000	D		00000000		35533411		B		11433553		COEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DATE DU DEVIS DATE DE L'EXECUTION
25533412	21433552															
00000000	00000000															
D																
00000000																
35533411																
B																
11433553																

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LA REVUE MEDICALE

Dr. DILAI SARA

Spécialiste des maladies du Coeur
et des vaisseaux



الدكتورة ديلائي سارة

اختصاصية في أمراض القلب
والشرايين

- Echocardiographie doppler
- Holter tensionnel
- Holter Rythmique
- Epreuve d'effort

- الفحص بالصدى الصوتي

- قياس دقات القلب والضغط الدموي على المدى الطويل

- إمتحان الجهد

Marrakech, le :

31/01/24.

Mme Boussetta Hala

Dr. DILAI
Spécialiste des maladies du cœur
et Abdellah El Khatib - Marrakech
Appt. n° 1, Imm. 5 Angle Allal El Fassi et Abdelkarim El Khattabi : 0524 291 293

MM. 10³ - Bi-premex 5/1,2 L.D.L.A.I.
14/14

68,10³ Cardenacel 5g. 1/2 4x2g. 14/14

46,70 - Zylmic 100 1cp/4 lesm.

154,10³ No-lip 10g 1cp/4 lesm.

126,00⁴ - Esciplex 10g 1cp/8

152,60

Pharmacie KAMILIA
Dr. Bouchra BAGHDAD
75-7D, Lot Bouamna - Assif (C)
Tél.: 0524 30 83 22

Dr. DILAI
Spécialiste des maladies du cœur
et Abdellah El Khatib - Marrakech
Appt. n° 1, Imm. 5 Angle Allal El Fassi et Abdelkarim El Khattabi : 0524 291 293

عنوان: شارع عبد الحفيظ علال الفاسي وعبد الكريم الخطابي (فوق مبني mes rendez vous) - مراكش

Appt. n° 1, Imm. 5 Angle Allal El Fassi et Abdelkarim El Khattabi (au dessous café mes rendez vous) - Marrakech

Tél./Fax : 0524 291 293 - E-mail : dr.s.dilai@gmail.com

NOLIP® 10 mg & 20 mg

Rosuvastatine

Boîtes de 10 et 30 Comprimés pelliculés

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

-Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

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

à votre

20 mg ?

IL

un risque
particulier
plus pour

1541



NOLIP®
10 mg

30 comprimés pelliculés

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 à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypcholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ce médicament.

Ou :

-Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose.

L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre NOLIP® :

NOLIP® est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a deux types de cholestérol trouvé dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

-NOLIP® peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang. Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts grasses peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre NOLIP®, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NOLIP® 10 mg & 20 mg ?

Liste de renseignements nécessaires au
Si votre médecin vous a informé(e) d'une
avance de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais NOLIP®, dans les cas
où vous êtes allergique à la rosuvastatine
contenus dans ce médicament.

Si vous êtes enceinte, sauf vous allez, a
prévenez votre médecin : il convient de pr
d'être enceinte pendant le traitement par h

Si vous avez actuellement des probl

Si vous avez des problèmes rénaux g
votre médecin) ;

Si vous avez des troubles musculaires
musculaires répétées ou inexplicables) ;

Si vous prenez l'association sofosbu
le cas d'une infection virale du foie nomm

Si vous prenez de la cyclosporine (util
d'organes) ;

Si vous êtes concernés par l'une de ces si
palez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40
sièges) si :

Vous avez une insuffisance rénale mo
otre médecin) ;

Vous avez des troubles de la thyroïde

Vous avez des douleurs musculaires
antécédents personnels ou familiaux de pr
présenté des douleurs musculaires avec u
cholestérol) ;

Si vous avez déjà développé une éruption
de la peau, des cloques et/ou des ulcères
NOLIP® ou d'autres médicaments appa

Vous consommez régulièrement des c

Vous êtes d'origine asiatique (japonais

indien) ;

Vous êtes déjà traité par un autre mé

appelé fibrate.

Si vous êtes concernés par l'une de ces si
palez-en à votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions

Faites attention avec NOLIP®, dans les ca

Si vous avez des problèmes hépatique

Si vous avez des problèmes rénaux

Si vous avez des douleurs musculaires
antécédents personnels ou familiaux de pr
présenté des douleurs musculaires avec u
cholestérol) ; contacter immédiatement vot

musculaires inexplicables particulièrement
vous avez de la fièvre ; informer également

vous avez une faiblesse musculaire qui es

Si vous consommez régulièrement des c

Si vous avez des troubles de la thyroïd

Si vous êtes déjà traité par un autre m
cholestérol appelé fibrate ; veuillez cons

notice ; et ce, même si vous avez déjà pris
abaisse le taux de cholestérol) ;

Si vous prenez un médicament pour tr
ritonavir avec lopinavir et/ou atazanavir, re

avec d'autres médicaments) ;

Si vous prenez ou avez pris durant les
appelé acide fusidique (un médicament o

voie orale ou par injection. L'association d
causer de graves problèmes musculaires

rubrique « Interactions avec d'autres mé

Si vous avez plus de 70 ans (votre mé

NOLIP® adaptée pour vous) ;

Si vous avez une insuffisance respirat

Si vous êtes d'origine asiatique (japon

et indien) (votre médecin a besoin de choi

NOLIP® 10 mg & 20 mg

Rosuvastatine

Boîtes de 10 et 30 Comprimés pelliculés

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

-Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

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

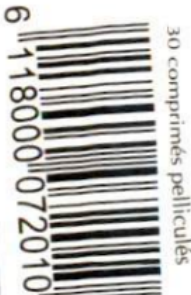
à votre

20 mg ?

IL

un risque
particulier
plus pour

1541



NOLIP®
10 mg

30 comprimés pelliculés

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 à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypcholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ce médicament.

Ou :

-Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre NOLIP® :

NOLIP® est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a deux types de cholestérol trouvé dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

- NOLIP® peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ». Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang. Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts graisseux peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre NOLIP®, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NOLIP® 10 mg & 20 mg ?

Liste de renseignements nécessaires au
Si votre médecin vous a informé(e) d'une
avance de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais NOLIP®, dans les cas
où vous êtes allergique à la rosuvastatine
contenus dans ce médicament.

Si vous êtes enceinte, sauf vous allez, a
prévenez votre médecin ; il convient de pr
d'être enceinte pendant le traitement par h

Si vous avez actuellement des probl
Si vous avez des problèmes rénaux g
votre médecin) ;

Si vous avez des troubles musculaires
musculaires répétées ou inexplicables) ;

Si vous prenez l'association sofosbu
le cas d'une infection virale du foie nomm

Si vous prenez de la cyclosporine (util
d'organes) ;

Si vous êtes concernés par l'une de ces si
palez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40
sièges) si :

Vous avez une insuffisance rénale mo
otre médecin) ;

Vous avez des troubles de la thyroïde

Vous avez des douleurs musculaires
antécédents personnels ou familiaux de pr
présenté des douleurs musculaires avec u
cholestérol) ;

Si vous avez déjà développé une éruption
de la peau, des cloques et/ou des ulcères
NOLIP® ou d'autres médicaments appa

Vous consommez régulièrement des c
Vous êtes d'origine asiatique (japonais
indien) ;

Vous êtes déjà traité par un autre mé
appelé fibrate.

Si vous êtes concernés par l'une de ces si
palez-en à votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions

Faites attention avec NOLIP®, dans les ca
Si vous avez des problèmes hépatique

Si vous avez des problèmes rénaux ;
Si vous avez des douleurs musculaires
antécédents personnels ou familiaux de pr

présenté des douleurs musculaires avec u
cholestérol ; contacter immédiatement vot
musculaires inexplicables particulièrement
vous avez de la fièvre ; informer également
vous avez une faiblesse musculaire qui es

Si vous consommez régulièrement des c
Si vous avez des troubles de la thyroïd

Si vous êtes déjà traité par un autre mé
cholestérol appelé fibrate ; veuillez cons
notice ; et ce, même si vous avez déjà pris
abaisse le taux de cholestérol ;

Si vous prenez un médicament pour tr
ritonavir avec lopinavir et/ou atazanavir, re
avec d'autres médicaments) ;

Si vous prenez ou avez pris durant les
appelé acide fusidique (un médicament o
voie orale ou par injection. L'association d
causer de graves problèmes musculaires
rubrique « Interactions avec d'autres mé

Si vous avez plus de 70 ans (votre mé
NOLIP® adaptée pour vous) ;

Si vous avez une insuffisance respirat
Si vous êtes d'origine asiatique (japon
et indien) (votre médecin a besoin de choi

NOLIP® 10 mg & 20 mg

Rosuvastatine

Boîtes de 10 et 30 Comprimés pelliculés

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

-Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

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

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

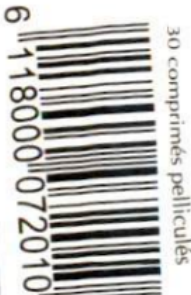
à votre

20 mg ?

IL

un risque
particulier
plus pour

1541



NOLIP®
10 mg

30 comprimés pelliculés

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 à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypcholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de ce médicament.

Ou :

-Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée l'athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre NOLIP® :

NOLIP® est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a deux types de cholestérol trouvé dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

- NOLIP® peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ». Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer de votre sang. Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts graisseux peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer à prendre NOLIP®, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la remontée de votre taux de cholestérol et donc l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE NOLIP® 10 mg & 20 mg ?

Liste de renseignements nécessaires au
Si votre médecin vous a informé(e) d'une
avance de prendre ce médicament.

Contre-indications :

Ne prenez jamais NOLIP®, dans les cas
où vous êtes allergique à la rosuvastatine
contenus dans ce médicament.

Si vous êtes enceinte, sauf vous allez, a
prévenez votre médecin ; il convient de pr
d'entre enceinte pendant le traitement par h

Si vous avez actuellement des probl
Si vous avez des problèmes rénaux g
votre médecin) ;

Si vous avez des troubles musculaires
musculaires répétées ou inexplicables) ;

Si vous prenez l'association sofosbu
le cas d'une infection virale du foie nomm
Si vous prenez de la cyclosporine (util
d'organes) ;

Si vous êtes concernés par l'une de ces si
palez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40
sièges) si :

Vous avez une insuffisance rénale mo
otre médecin) ;

Vous avez des troubles de la thyroïde

Vous avez des douleurs musculaires
antécédents personnels ou familiaux de pr
présenté des douleurs musculaires avec u
cholestérol) ;

Si vous avez déjà développé une éruption
de la peau, des cloques et/ou des ulcères
NOLIP® ou d'autres médicaments appa

Vous consommez régulièrement des c
Vous êtes d'origine asiatique (japonais
indien) ;

Vous êtes déjà traité par un autre mé
appelé fibrate.

Si vous êtes concernés par l'une de ces si
palez-en à votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions

Faites attention avec NOLIP®, dans les ca
Si vous avez des problèmes hépatique
Si vous avez des problèmes rénaux

Si vous avez des douleurs musculaires
antécédents personnels ou familiaux de pr
présenté des douleurs musculaires avec u
cholestérol) ; contacter immédiatement vot

musculaires inexplicables particulièrement
vous avez de la fièvre ; informer également
vous avez une faiblesse musculaire qui es

Si vous consommez régulièrement des c
Si vous avez des troubles de la thyroïd

Si vous êtes déjà traité par un autre mé
cholestérol appelé fibrate ; veuillez cons
notice ; et ce, même si vous avez déjà pris
abaisse le taux de cholestérol) ;

Si vous prenez un médicament pour tr
ritonavir avec lopinavir et/ou atazanavir, re
avec d'autres médicaments) ;

Si vous prenez ou avez pris durant les
appelé acide fusidique (un médicament o
voie orale ou par injection. L'association d
causer de graves problèmes musculaires

rubrique « Interactions avec d'autres mé
Si vous avez plus de 70 ans (votre mé
NOLIP® adaptée pour vous) ;

Si vous avez une insuffisance respirat
Si vous êtes d'origine asiatique (japon
et indien) (votre médecin a besoin de choi

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Bipreterax® Arginine 5 mg / 1,25 mg

Comprimé pelliculé

Périndopril arginine/Indapamide

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 (Cf. «Quels sont les effets indésirables éventuels ?»).

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

l'acide acétysalicylique (substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre, ainsi que pour empêcher la formation de caillot sanguin),

- amphotéricine B par injection (pour traiter une infection fongique sévère),
- médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie dont les antidiépresseurs tricycliques et les neuroleptiques (comme l'amisulpride, le sulpiride, le sultopride, le tiapride, l'halopéridoloïd, le dropéridoloïd),
- tétracosactide (pour traiter la maladie de Crohn),
- triméthoprime (pour le traitement d'infections),
- vasodilatateurs incluant les dérivés nitrés (produits permettant de dilater les vaisseaux sanguins),
- médicaments utilisés dans le traitement de l'hypotension, du choc ou de l'asthme (ex : éphédrine, noradrénaline ou adrénaline).

BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avant un repas.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé. BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

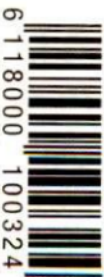
Allaitement

Vous ne devez pas prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé si vous allaitez.

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement.

Consultez votre médecin immédiatement.

lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (état appelé angioédème),
• si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle,



Bipreterax®
Arginine 5 mg/1,25 mg
30 comprimés pelliculés

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Bipreterax® Arginine 5 mg / 1,25 mg

Comprimé pelliculé

Périndopril arginine/Indapamide

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 (Cf. «Quels sont les effets indésirables éventuels ?»).

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

l'acide acétysalicylique (substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre, ainsi que pour empêcher la formation de caillot sanguin),

- amphotéricine B par injection (pour traiter une infection fongique sévère),
- médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie dont les antidiépresseurs tricycliques et les neuroleptiques (comme l'amisulpride, le sulpiride, le sultopride, le tiapride, l'halopéridoloïd, le dropéridoloïd),
- tétrasocaside (pour traiter la maladie de Crohn),
- triméthoprime (pour le traitement d'infections),
- vasodilatateurs incluant les dérivés nitrés (produits permettant de dilater les vaisseaux sanguins),
- médicaments utilisés dans le traitement de l'hypotension, du choc ou de l'asthme (ex : éphédrine, noradrénaline ou adrénaline).

BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avant un repas.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé. BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

Allaitement

Vous ne devez pas prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé si vous allaitez.

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement.

Consultez votre médecin immédiatement.

lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (état appelé angioédème),
• si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle,



Bipreterax®
Arginine 5 mg/1,25 mg
30 comprimés pelliculés

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Bipreterax® Arginine 5 mg / 1,25 mg

Comprimé pelliculé

Périndopril arginine/Indapamide

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 (Cf. «Quels sont les effets indésirables éventuels ?»).

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

l'acide acétysalicylique (substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre, ainsi que pour empêcher la formation de caillot sanguin),

- amphotéricine B par injection (pour traiter une infection fongique sévère),
- médicaments utilisés pour traiter des troubles mentaux tels que dépression, anxiété, schizophrénie dont les antidiépresseurs tricycliques et les neuroleptiques (comme l'amisulpride, le sulpiride, le sultopride, le tiapride, l'halopéridoloïd, le dropéridoloïd),
- tétrasocaside (pour traiter la maladie de Crohn),
- triméthoprime (pour le traitement d'infections),
- vasodilatateurs incluant les dérivés nitrés (produits permettant de dilater les vaisseaux sanguins),
- médicaments utilisés dans le traitement de l'hypotension, du choc ou de l'asthme (ex : éphédrine, noradrénaline ou adrénaline).

BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avant un repas.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

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

Grossesse

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé avant d'être enceinte ou dès que vous apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé. BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

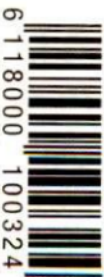
Allaitement

Vous ne devez pas prendre BIPRETERAX Arginine 5 mg/1,25 mg, comprimé pelliculé si vous allaitez.

Informez votre médecin si vous allaitez ou si vous êtes sur le point de commencer l'allaitement.

Consultez votre médecin immédiatement.

lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille a déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances (état appelé angioédème),
• si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle,



Bipreterax®
Arginine 5 mg/1,25 mg
30 comprimés pelliculés

**ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimé
ALLOPURINOL**

ALLOPURINOL

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

- ou à
• Cr
d'au
son,
* Si
indé
voir
o thema
par les laboratoires **SOTHEMA**
12 Bouskoura - Maroc
ASPEN PHARMA TRADING L
aspen

100 mg 
is
NTT
RA

Remboursable AMD



0 022268

It prescrit. Ne le donnez pas même si les signes de leur maladie persistent ou si vous remarquez l'apparition de nouveaux symptômes. Parlez-en à votre médecin.

Fabriqué et distribué par les laboratoires SOTHEMA
B.P. N°1, 27182 Bouskoura - Maroc

B.P. N°1, 27182 Bouskoura - Maroc

laboratoires ASPEN PHARMA TRADING LIMITEE

6 asper

ZYLORIC 100 mg 
Boîte de 100 comprimés
A.M.M. N° 63 DMP/21/NTT
SOTHEMA BOUSKOURA Remboursable AMM



Remboursable AMC

A standard linear barcode representing the number 6 118000 022268.

三

1. C

Les agit orgé ZYL d'ur une ou c rén. 231738 05 2027 6.70 DH

Si PR
L01 EXI PPV
intolérance à certains

EXP 05 2027
PPV 46.70 DH

à l'un des constituants du

S A CONNAITRE AVANT

- Avertissements et précautions :** Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ière avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :
 - Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
 - Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de conversion de l'angiotensine).
 - Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
 - Etes d'origine chinoise, ethnie Han, africaine ou indienne.
 - Avez des problèmes de thyroïde.
- Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

• Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé : Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont suivies par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

ESCIPLIX 10 mg et 20 mg,
comprimé pelliculé sécable
Escitalopram



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**.

- C
m
qu
sy
éti
-
gn
in
no
vo

Da
1.
pe
ES
2.
TI
PR
sé
3.
co
4.
AB

5. COMMENT CONSERVÉ-
comprimé pelliculé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

ESCIPLIX contient la substance active escitalopram. L'escitalopram appartient à un groupe d'antidépresseurs appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS). Ces médicaments agissent sur le système sérotoninergique dans le cerveau en augmentant le taux de sérotonine. Les dysfonctionnements du système sérotoninergique sont

considérés comme un facteur important dans le développement de la dépression et des pathologies associées.

ESCIPLIX contient de l'escitalopram et est utilisé pour traiter la dépression (épisodes dépressifs majeurs) et les troubles anxieux (tels que le trouble panique avec ou sans agoraphobie, le trouble anxiété sociale, le trouble anxiété généralisée et les troubles obsessionnels compulsifs) chez les adultes de plus de 18 ans.

Sur deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commeniez à vous sentir mieux. Continuez à prendre ESCIPLIX même si vous tardez à sentir une amélioration.

Si vous ne vous sentez pas bien, vous devez vous adresser à votre **médecin** si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez très mal.

ELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ESCIPLIX, comprimé pelliculé sécable?

NE PAS PRENDRE ESCIPLIX, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

Si vous êtes allergique à l'escitalopram ou à l'un des autres composants inclus dans ce médicament (listés dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »),

Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélégliline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linézolide (un antibiotique),

Si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne),

Si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque qui pourraient affecter votre rythme cardiaque (voir rubrique « Autres médicaments et ESCIPLIX »).



Boîte de 28 comprimés pelliculés
AMM N° 13021/NR02DDM/PVHA/18

ESCIPLIX 10 mg

Sécables

126,00

EXP 10/2025
10 2025
126.00



ESCIPLIX 10 mg et 20 mg,
comprimé pelliculé sécable
Escitalopram



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**.

- C
m
qu
sy
éti
-
gn
in
no
vo

Da
1.
pe
ES
2.
TI
PR
sé
3.
co
4.
AB

5. COMMENT CONSERVÉ-
comprimé pelliculé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

ESCIPLIX contient la substance active escitalopram. L'escitalopram appartient à un groupe d'antidépresseurs appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS). Ces médicaments agissent sur le système sérotoninergique dans le cerveau en augmentant le taux de sérotonine. Les dysfonctionnements du système sérotoninergique sont

considérés comme un facteur important dans le développement de la dépression et des pathologies associées.

ESCIPLIX contient de l'escitalopram et est utilisé pour traiter la dépression (épisodes dépressifs majeurs) et les troubles anxieux (tels que le trouble panique avec ou sans agoraphobie, le trouble anxiété sociale, le trouble anxiété généralisée et les troubles obsessionnels compulsifs) chez les adultes de plus de 18 ans.

Sur deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commeniez à vous sentir mieux. Continuez à prendre ESCIPLIX même si vous tardez à sentir une amélioration.

Si vous ne vous sentez pas bien, vous devez vous adresser à votre **médecin** si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez très mal.

ELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ESCIPLIX, comprimé pelliculé sécable?

NE PAS PRENDRE ESCIPLIX, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

Si vous êtes allergique à l'escitalopram ou à l'un des autres composants inclus dans ce médicament (listés dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »),

Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélégliline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linézolide (un antibiotique),

Si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne),

Si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque qui pourraient affecter votre rythme cardiaque (voir rubrique « Autres médicaments et ESCIPLIX »).



Boîte de 28 comprimés pelliculés
AMM N° 13021/NR02DDM/PVHA/18

ESCIPLIX 10 mg

Sécables

126,00

EXP 10/2025
10 2025
126.00



ESCIPLIX 10 mg et 20 mg,
comprimé pelliculé sécable
Escitalopram



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**.

- C
m
qu
sy
éti
-
gn
in
no
vo

Da
1.
pe
ES
2.
TI
PR
sé
3.
co
4.
AB

5. COMMENT CONSERVÉ-
comprimé pelliculé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

ESCIPLIX contient la substance active escitalopram. L'escitalopram appartient à un groupe d'antidépresseurs appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS). Ces médicaments agissent sur le système sérotoninergique dans le cerveau en augmentant le taux de sérotonine. Les dysfonctionnements du système sérotoninergique sont

considérés comme un facteur important dans le développement de la dépression et des pathologies associées.

ESCIPLIX contient de l'escitalopram et est utilisé pour traiter la dépression (épisodes dépressifs majeurs) et les troubles anxieux (tels que le trouble panique avec ou sans agoraphobie, le trouble anxiété sociale, le trouble anxiété généralisée et les troubles obsessionnels compulsifs) chez les adultes de plus de 18 ans.

Sur deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commeniez à vous sentir mieux. Continuez à prendre ESCIPLIX même si vous tardez à sentir une amélioration.

Si vous ne vous sentez pas bien, vous devez vous adresser à votre **médecin** si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez très mal.

ELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ESCIPLIX, comprimé pelliculé sécable?

NE PAS PRENDRE ESCIPLIX, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

Si vous êtes allergique à l'escitalopram ou à l'un des autres composants inclus dans ce médicament (listés dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »),

Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélégliline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linézolide (un antibiotique),

Si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne),

Si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque qui pourraient affecter votre rythme cardiaque (voir rubrique « Autres médicaments et ESCIPLIX »).



Boîte de 28 comprimés pelliculés
AMM N° 13021/NR02DDM/PVHA/18

ESCIPLIX 10 mg

Sécables

126,00

EXP 10/2025
10 2025
126.00



ESCIPLIX 10 mg et 20 mg,
comprimé pelliculé sécable
Escitalopram

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**.

- C
m
qu
sy
éti
-
gn
in
no
vo

Da
1.
pe
ES
2.
TI
PR
sé
3.
co
4.
AB

5. COMMENT CONSERVÉ-
comprimé pelliculé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

ESCIPLIX contient la substance active escitalopram. L'escitalopram appartient à un groupe d'antidépresseurs appelés Inhibiteurs Sélectifs de la Recapture de la Sérotonine (ISRS). Ces médicaments agissent sur le système sérotoninergique dans le cerveau en augmentant le taux de sérotonine. Les dysfonctionnements du système sérotoninergique sont

considérés comme un facteur important dans le développement de la dépression et des pathologies associées.

ESCIPLIX contient de l'escitalopram et est utilisé pour traiter la dépression (épisodes dépressifs majeurs) et les troubles anxieux (tels que le trouble panique avec ou sans agoraphobie, le trouble anxiété sociale, le trouble anxiété généralisée et les troubles obsessionnels compulsifs) chez les adultes de plus de 18 ans.

Sur deux semaines peuvent être nécessaires avant que vous ne commeniez à vous sentir mieux. Continuez à prendre ESCIPLIX même si vous tardez à sentir une amélioration.

Si vous ne vous sentez pas bien, vous devez vous adresser à votre **médecin** si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez très mal.

ELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ESCIPLIX, comprimé pelliculé sécable?

NE PAS PRENDRE ESCIPLIX, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

Si vous êtes allergique à l'escitalopram ou à l'un des autres composants inclus dans ce médicament (listés dans la rubrique 6. « Informations supplémentaires »),

Si vous prenez d'autres médicaments appartenant à la famille des inhibiteurs de la MAO, dont la sélégtiline (utilisée dans le traitement de la maladie de Parkinson), le moclobémide (utilisé dans le traitement de la dépression) et le linézolide (un antibiotique),

Si vous êtes né avec ou si vous avez présenté un épisode de trouble du rythme cardiaque (observé à l'ECG, un examen réalisé pour évaluer comment votre cœur fonctionne),

Si vous prenez des traitements pour des troubles du rythme cardiaque qui pourraient affecter votre rythme cardiaque (voir rubrique « Autres médicaments et ESCIPLIX »).



Boîte de 28 comprimés pelliculés
AMM N° 13021/NR02D/DM/P/VHA/18

Esciplex 10 mg

126,00



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030698



CARDENSIEL[®], comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?

i être nocif.
pharmacien.



6 118001 100873
Cardensiel[®] 5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
O PPV: 58,10 DH

7862160239



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030698



CARDENSIEL[®], comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?

i être nocif.
pharmacien.



6 118001 100873
Cardensiel[®] 5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
O PPV: 58,10 DH

7862160239



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030698



CARDENSIEL[®], comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?

i être nocif.
pharmacien.



6 118001 100873
Cardensiel[®] 5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
O PPV: 58,10 DH

7862160239

