

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

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



N°D : 14451

Déclaration de Maladie : N° P19- 0021349

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2840 Société :
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : RAHMAN ALI Date de naissance : 1.1.61
Adresse :
Tél. : 0663 4603 63 Total des frais engagés : 2478,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. ALAMI Noureddine
CARDIOLOGUE
Bd de la Grande Ceinture H.M
Ras Al Moukadmeh Ibn Toubart 3
App1 - Casa - Tél: 05 22 66 16 16
INP: 091005744

Date de consultation : 23/12/19
Nom et prénom du malade : RAHMAN ALI Age :
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : Coronaropathie
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

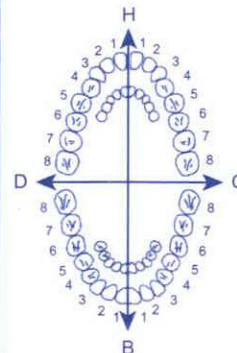
RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
23/12/19	ALL		25000	

23/12/19	Alc	25000	Dr. ALAMI Houreddine CARDIOLOGUE Rd de la Grande Ceinture H.I Mouahidine Ibn Tounsi Tél: 05 22 66 09 4005744
----------	-----	-------	---

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	23/12/19	2228,00

[illegible][illegible]

SOINS DENTAIRES		Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
					COEFFICIENT DES TRAVAUX
					MONTANTS DES SOINS
					DEBUT D'EXECUTION
					FIN D'EXECUTION



		H	
	25533412		21433552
	00000000		00000000
D			G
	00000000		00000000
	35533411		11433553
		B	

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Noureddine ALAMI

Spécialiste des maladies du coeur et des vaisseaux

Diplômé de la faculté de médecine de Montpellier

Diplômé d'Echodoppler cardiaque de Montpellier

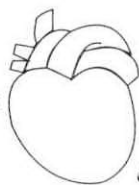
Ancien attaché des hôpitaux de France

Ancien cardiologue de l'hôpital militaire de Laâyoune

Bd. de la Grande Ceinture Hay Mohammadi

Résidence Al Mouahidine - Ibn Toubart III

App. 1 Casablanca - Tél. : (05) 22.66.16.16



الدكتور نور الدين العلمي

اختصاصي في أمراض القلب و الشرايين

خريج كلية الطب بمونبيلي

مجاز من جامعة مونبيلي بالتشخيص الالوي لأمراض القلب و الشرايين

طبيب ملحق بمصلحة القلب بمستشفيات فرنسا سابقا

رئيس قسم أمراض القلب بالمستشفى العسكري بالعيون سابقا

شارع الحزام الكبير - الحي المحمدي

إقامة الموحدين ابن تومرت III شقة 1

الدار البيضاء الهاتف: (05) 22.66.16.16



CASABLANCA, LE 23 12 19

RAIHANI Ali

269.00x3

1/ Coverem 1015 : 1 cp (S)

39.30

2/ Aldactazine : 1 cp (S)

255.00x3

3/ Clopidogrel 75 : 1 cp (S)

4/

72.80x6 Kardyne 160 : 1 cp (Rest)

54.10x3

5/ Cardan cor : 1 cp x 2 (S) mchm - Src

17.60

6/ Cardemvel 2.5 : 1 cp Src (S)

6/

Neo codym 1 flo cor 1 cap x 2 (S)

2228,00

11 de 03 mar

Dr. ALAMI Noureddine
CARDIOLOGUE
Bd de la Grande Ceinture H.M
Res Al Mouahidine Ibn Toubart 3
App 1 - Casa - Tel: 05 22 66 16 16
INR: 091005744

كوفيرام® 5 ملغ / 10 ملغ

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبيين

كوفيرام® 5 ملغ / 5 ملغ

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبيين

كوفيرام® 10 ملغ / 10 ملغ

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبيين

كوفيرام® 10 ملغ / 5 ملغ

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبيين

اقرأ بدقة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء . لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .

• احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لاستند إليها من جديد .

• إذا كانت لديك أسئلة أخرى أصالي الطبيب أو الصيدلاني .

• لقد وُصف هذا الدواء لك شخصيًا . فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق به الضرر .

• إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضًا على جميع الآثار الجانبية الغير المألوفة بها في هذه النشرة .

(انظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟»)

عادة سوف يتصحك طبيبك بالتوقف عن أخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بمجرد وقعه حيث سيفقد لك دواء آخر بديلا عنه .

لا يصبح بأخذ كوفيرام حبة في بداية الحمل ، كما أنه يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند إستعماله بعد الشهر الثالث من الحمل .

الإرضاع

أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين أو على وشك الإرضاع .

لا يؤمن بإعطائه كوفيرام حبة للأمهات المرضعات ، ويمكن لطبيبك أن يختار لك علاجاً آخر إذا كنت تفضلين الإرضاع خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لأوانه .

إلى سائقي السيارات والعاملين على الآليات :

قد يؤثر كوفيرام حبة على قدرتك على قيادة السيارة أو تشغيل الآليات . إذا كانت الأفراس تسبب لك الشعور بالدوخة أو الضعف أو التعب ، أو تسبب لك الصداع ، فيجب أن تتجنب القيادة أو تشغيل الآليات وأن تتصل بطبيبك على الفور .

يحتوي كوفيرام حبة ، حبات وكبسولة على سكر الحليب

إذا كان طبيبك قد سبق وأعلمك بأنك مصاب بعدم تحمّل بعض أنواع السكر ، فاقصلي بالطبيب قبل المباشرة بتناول هذا الدواء .

3- كيف يؤخذ كوفيرام ، حبة؟

يجب التقيد بالآم بالجرعة التي وصفها لك طبيبك . فإن شككت بأي أمر ، عليك بمراجعة الطبيب أو الصيدلاني .

869,00



1- ما هو كوفيرام ؟
الفئة العلاجية :
كود BB04:ATC

يوصف كوفيرام ، حبة عبارة عن مزيج من بيراندوبريل مثبط للحمضيات (ACE) و أملوديبيين حاصر للكالسيوم (نوع

ناتئين : بيراندوبريل والأموديبيين .

إن كوفيرام ، حبة عبارة عن مزيج من بيراندوبريل مثبط للحمضيات (ACE) و أملوديبيين حاصر للكالسيوم (نوع

ناتئين : بيراندوبريل والأموديبيين .

إن كوفيرام ، حبة عبارة عن مزيج من بيراندوبريل مثبط للحمضيات (ACE) و أملوديبيين حاصر للكالسيوم (نوع

ناتئين : بيراندوبريل والأموديبيين .

كوفيرام® 5 ملغ / 10 ملغ

بيراندوبيريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 5 ملغ / 5 ملغ

بيراندوبيريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 10 ملغ

بيراندوبيريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 5 ملغ

بيراندوبيريل أرجينين / أملوديبين

اقرأ بدقة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء . لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لاستند إليها من جديد .
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى أصالي الطبيب أو الصيدلاني .
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصيًا . فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق به الضرر .
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضًا على جميع الآثار الجانبية الغير المللي بها في هذه النشرة (انظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟»)

عادة سوف يتصحك طبيبك بالتوقف عن أخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بمجرد وقعه حيث سيفقد لك دواء آخر بديلا عنه . كما أنه يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند إستعماله لا يصبح بأخذ كوفيرام حبة في بداية الحمل ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق به الضرر . بعد الشهر الثالث من الحمل .

الإرضاع

أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين أو على وشك الإرضاع . لا يؤمن بإعطائه كوفيرام حبة للأمهات المرضعات ، ويمكن لطبيبك أن يختار لك علاجاً آخر إذا كنت تفضلين الإرضاع خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لأوانه .

إلى سائقي السيارات والعاملين على الآليات :

قد يؤثر كوفيرام حبة على قدرتك على قيادة السيارة أو تشغيل الآليات . إذا كانت الأفراس تسب لك الشعور بالدوخة أو الضعف أو التعب ، أو تسبب لك الصداع ، فيجب أن تتجنب القيادة أو تشغيل الآليات وأن تتصل بطبيبك على الفور .

يحتوي كوفيرام حبة ، حبات وآلعلمك بأنك مصاب بعدم تحمل بعض أنواع السكر الحليب إذا كان طبيبك قد سبق وأعلمك بأنك مصاب بعدم تحمل بعض أنواع السكر ، فاقصلي بالطبيب قبل المباشرة بتناول هذا الدواء .

3- كيف يؤخذ كوفيرام ، حبة؟

يجب التقيد بالجرعة التي وصفها لك طبيبك . فإن شككت بأي أمر ، عليك بمراجعة الطبيب أو الصيدلاني .

869,00



1- ما هو كوفيرام ؟

الغذاء العلاجي

كود BB04:ATC

يوصف كوفيرام ، حبة عبارة عن مزيج من بيراندوبيريل مثبط للحبيرة سوبه و أملوديبين .

إن كوفيرام ، حبة عبارة عن مزيج من بيراندوبيريل مثبط للحبيرة سوبه و أملوديبين .

إن بيراندوبيريل مثبط للحبيرة سوبه و أملوديبين (IHC) ، و الأملوديبين حاصر للكالسيوم (تأثير) نصف الأدوية المسماة ديهيدروبيريدين (dihydropyridines) ، وأن هاتين المادتين تعلمان معاً في توسيع وإرخاء الأوعية الدموية ، بسهولة بهذا عمل القلب في ضخ الدم عبرها .

کوفیرام® 5 ملغ / 10 ملغ

بیراندو بریل / املودیپین

کوفیرام® 5 ملغ / 5 ملغ

سیراندوبریل / املودیپین

کوفیرام® 10 ملغ / 10 ملغ

بیراند و بریل ارجینین / املودیبین

کوفیرام® 10 ملغ / 5 ملغ

بیراند و بریل / املودیبین

اقرأ بدقة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء . لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لاستدائها من جديد .
إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني .
لقد وُصف هذا الدواء لك شخصيًا . فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق به الضرر .
إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضًا على جميع الآثار الجانبية الغير المملية بها في هذه النشرة .
انظر إلى مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟»

عادة سوف ينصحك طبيبك بالتوقف عن أخذ كوبرام حبة قبل حدوث الحمل أو بمجرد وقوعه حيث سيصبح لك دواء آخر بديلاً عنه.
لا تصبح بأخذ كوبرام حبة في بداية الحمل ، كما أنه يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند استعماله بعد الشهر الثالث من الحمل .

الأرضاء

أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين أو على وشك الإرضاع. لا يوصى بإعطاء كوفيد إم حبة للأمهات المرضعات، ويمكن لطبيبك أن يختار لك علاجاً آخر إذا كنت تفضلين الإرضاع خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابقاً لولائه.

إلى سائقي السيارات والعاملين على الآليات :
قد يؤثر كوفيد-19 على قدرتك على قيادة السيارة أو تشغيل الآليات. إذا كانت الأعراض تسبب
لك الشعور بالدوخة أو الضعف أو التعب، أو تسبب لك الصداع، فيجب أن تتجنب القيادة أو تشغيل
الآليات، وأن تتصل بطبيبك على الفور.

يحتوي كوفيرام حبة ، حبات ملبسة على سكر الحليب
إذا كان طبيبك قد سبق وأعلمك بأنك مصاب بعدم تحمل بعض أنواع السكر ، فاقصص بالطبيب
هذا الماشية تناول هذا الدواء .

3. كيف يؤخذ كوفيرام ، حبة؟

يجب التقيد التام بالجرعة التي وصفها لك طبيبك. فإن شككت بأي أمر، عليك بمراجعة الطبيب والمصيدلاني.

269,00

من (IEC) وحاصره للكليدوم : (0.000)

BB04:ATC 500

وصف كوفيد-19 ، حية

تأليف: د. محمد عبد الحليم عبد الله

هذه هي الطريقة التي يجب أن نتبعها في كل وقت، ونأمل أن نكون قد أوضحنا لكم بعض النقاط الهامة التي يجب أن تكونوا على دراية بها عند استخدام خدماتنا.

الكوفية ام ، حجة عبارة عن مزج

من البيرانترويل مثبت للخميرة، حمولة من جوسلين (IEC)، و الأملوديبين حاصر للكلسيوم (تابع

صنف الأدوية الممّاة ديهيدروبيريدين (dihydropyridines). وإن هاتين المادتين تعملان معاً في

CLOPIDOGREL GT® 75 mg comprimé pelliculé

Clopidogrel

COMPOSITION:

La substance active est:

Clopidogrel (DCI) 75 mg

(sous forme de clopidogrel bisulfate) : 97,86 mg

Les autres composants sont:

Lactose anhydre, Amidon prégélatinisé, Polyéthylène glycol, cellulose microcristalline, Huile végétale hydrogénée, opadry II 85F23452.

Excipient à effet notoire : Lactose.

FORME PHARMACEUTIQUE ET CONTENU

Comprimé pelliculé.

Boîte de 10, 30 et 60 comprimés.

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

CLOPIDOGREL GT® appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang, de taille inférieure à celle des globules rouges et blancs, et qui s'aggrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Le Clopidogrel est indiqué chez l'adulte dans la prévention des événements liés à l'athéromatose :

- Chez les patients souffrant d'un infarctus du myocarde (datant de quelques jours à moins de 35 jours), d'un accident vasculaire cérébral ischémique (datant de plus de 7 jours et de moins de 6 mois) ou d'une artériopathie oblitérante des membres inférieurs établie.

- Chez les patients souffrants d'un syndrome coronaire aigu :

Syndrome coronaire aigu sans sus-décalage du segment ST (angor instable ou infarctus du myocarde sans onde Q), y compris les patients bénéficiant d'une angioplastie coronaire avec pose de stent, en association à l'acide acétylsalicylique (AAS).

Infarctus du myocarde aigu avec sus-décalage du segment ST, en association à l'AAS chez les patients traités médicalement et éligibles à un traitement thrombolytique.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais CLOPIDOGREL GT®, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au clopidogrel ou à l'un des autres composants contenus dans CLOPIDOGREL GT®.

- Si vous avez une maladie actuellement responsable d'un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou un saignement dans le cerveau;

- Si vous souffrez d'insuffisance hépatique sévère;

Si vous pensez être dans l'un de ces cas ou en cas de doute, consultez votre médecin avant de prendre CLOPIDOGREL GT®.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI; MISES EN GARDE SPÉCIALES

Faites attention avec CLOPIDOGREL GT®, comprimé pelliculé :

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique à votre cas, vous devez en avertir votre médecin avant de prendre CLOPIDOGREL GT® :

- Si vous avez un risque hémorragique tel que :

- Une maladie qui peut provoquer un saignement interne (comme un ulcère de l'estomac).

- Des troubles de la coagulation favorisant des hémorragies internes (saignement

- De la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire.

- La prise concomitante d'un inhibiteur de la pompe à protons et d'une spécialité à base de clopidogrel doit être évitée.

- Les patients présentant des ulcères gastriques et des brûlures d'estomac doivent consulter leur médecin pour leur conseiller la solution thérapeutique adéquate.

Interactions avec les aliments et les boissons

Les aliments n'ont pas d'influence. CLOPIDOGREL GT® peut être pris avec ou sans aliment.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou pendant l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous êtes enceinte, vous devez en avertir votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre CLOPIDOGREL GT®. Si vous débutez une grossesse pendant un traitement par CLOPIDOGREL GT®, consultez immédiatement votre médecin traitant. Il est recommandé de ne pas prendre de clopidogrel lorsque vous êtes enceinte. Pendant le traitement par CLOPIDOGREL GT®, consultez votre médecin concernant l'allaitement de votre enfant.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines
CLOPIDOGREL GT® ne devrait pas modifier votre aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION ET DURÉE DU TRAITEMENT
La dose habituelle est de un comprimé de CLOPIDOGREL GT® par jour, à prendre par voie orale pendant ou en dehors des repas et tous les jours au même moment de la journée.

Vous devez prendre CLOPIDOGREL GT® aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit.

Instructions pour

Respectez toujours

consultez votre

Symptômes et à

Si vous avez pri

vous n'auriez dû :

Contactez votre

risque de saigner

Instructions en

Si vous oubliez d

vous vous en ape

immédiatement e

Si vous vous en ap

le comprimé suiv

compenser la dose

Risque de syndrom

Si vous arrêtez CLOP

N'interrompez pas le tra

Contactez votre médecin ou

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez

plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

855,00



CLOPIDOGREL GT® 75 mg comprimé pelliculé

Clopidogrel

COMPOSITION:

La substance active est:

Clopidogrel (DCI) 75 mg

(sous forme de clopidogrel bisulfate) : 97,86 mg

Les autres composants sont:

Lactose anhydre, Amidon prégélatinisé, Polyéthylène glycol, cellulose microcristalline, Huile végétale hydrogénée, opadry II 85F23452.

Excipient à effet notoire : Lactose.

FORME PHARMACEUTIQUE ET CONTENU

Comprimé pelliculé.

Boîte de 10, 30 et 60 comprimés.

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

CLOPIDOGREL GT® appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang, de taille inférieure à celle des globules rouges et blancs, et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Le Clopidogrel est indiqué chez l'adulte dans la prévention des événements liés à l'athéromatose :

- Chez les patients souffrant d'un infarctus du myocarde (datant de quelques jours à moins de 35 jours), d'un accident vasculaire cérébral ischémique (datant de plus de 7 jours et de moins de 6 mois) ou d'une artériopathie oblitérante des membres inférieurs établie.

- Chez les patients souffrants d'un syndrome coronaire aigu :

Syndrome coronaire aigu sans sus-décalage du segment ST (angor instable ou infarctus du myocarde sans onde Q), y compris les patients bénéficiant d'une angioplastie coronaire avec pose de stent, en association à l'acide acétylsalicylique (AAS).

Infarctus du myocarde aigu avec sus-décalage du segment ST, en association à l'AAS chez les patients traités médicalement et éligibles à un traitement thrombolytique.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais CLOPIDOGREL GT®, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au clopidogrel ou à l'un des autres composants contenus dans CLOPIDOGREL GT®.

- Si vous avez une maladie actuellement responsable d'un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou un saignement dans le cerveau;

- Si vous souffrez d'insuffisance hépatique sévère;

Si vous pensez être dans l'un de ces cas ou en cas de doute, consultez votre médecin avant de prendre CLOPIDOGREL GT®.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI; MISES EN GARDE SPÉCIALES

Faites attention avec CLOPIDOGREL GT®, comprimé pelliculé :

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique à votre cas, vous devez en avertir votre médecin avant de prendre CLOPIDOGREL GT® :

- Si vous avez un risque hémorragique tel que :

- Une maladie qui peut provoquer un saignement interne (comme un ulcère de l'estomac).

- Des troubles de la coagulation favorisant des hémorragies internes (saignement

- De la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire.

- La prise concomitante d'un inhibiteur de la pompe à protons et d'une spécialité à base de clopidogrel doit être évitée.

- Les patients présentant des ulcères gastriques et des brûlures d'estomac doivent consulter leur médecin pour leur conseiller la solution thérapeutique adéquate.

Interactions avec les aliments et les boissons

Les aliments n'ont pas d'influence. CLOPIDOGREL GT® peut être pris avec ou sans aliment.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou pendant l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous êtes enceinte, vous devez en avertir votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre CLOPIDOGREL GT®. Si vous débutez une grossesse pendant un traitement par CLOPIDOGREL GT®, consultez immédiatement votre médecin traitant. Il est recommandé de ne pas prendre de clopidogrel lorsque vous êtes enceinte. Pendant le traitement par CLOPIDOGREL GT®, consultez votre médecin concernant l'allaitement de votre enfant.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines
CLOPIDOGREL GT® ne devrait pas modifier votre aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION ET DURÉE DU TRAITEMENT
La dose habituelle est de un comprimé de CLOPIDOGREL GT® par jour, à prendre par voie orale pendant ou en dehors des repas et tous les jours au même moment de la journée.

Vous devez prendre CLOPIDOGREL GT® aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit.

Instructions pour

Respectez toujours

consultez votre

Symptômes et à

Si vous avez pri

vous n'auriez dû:

Contactez votre

risque de saigner

Instructions en

Si vous oubliez d

vous vous en ape

immédiatement e

Si vous vous en ap

le comprimé suiv

compenser la dose

Risque de syndrom

Si vous arrêtez CLO

N'interrompez pas le tra

Contactez votre médecin ou

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez

plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

855,00



CLOPIDOGREL GT® 75 mg comprimé pelliculé

Clopidogrel

COMPOSITION:

La substance active est:

Clopidogrel (DCI) 75 mg

(sous forme de clopidogrel bisulfate) : 97,86 mg

Les autres composants sont:

Lactose anhydre, Amidon prégélatinisé, Polyéthylène glycol, cellulose microcristalline, Huile végétale hydrogénée, opadry II 85F23452.

Excipient à effet notoire : Lactose.

FORME PHARMACEUTIQUE ET CONTENU

Comprimé pelliculé.

Boîte de 10, 30 et 60 comprimés.

CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

CLOPIDOGREL GT® appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang, de taille inférieure à celle des globules rouges et blancs, et qui s'aggrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Le Clopidogrel est indiqué chez l'adulte dans la prévention des événements liés à l'athéromatose :

- Chez les patients souffrant d'un infarctus du myocarde (datant de quelques jours à moins de 35 jours), d'un accident vasculaire cérébral ischémique (datant de plus de 7 jours et de moins de 6 mois) ou d'une artériopathie oblitérante des membres inférieurs établie.

- Chez les patients souffrants d'un syndrome coronaire aigu :

Syndrome coronaire aigu sans sus-décalage du segment ST (angor instable ou infarctus du myocarde sans onde Q), y compris les patients bénéficiant d'une angioplastie coronaire avec pose de stent, en association à l'acide acétylsalicylique (AAS).

Infarctus du myocarde aigu avec sus-décalage du segment ST, en association à l'AAS chez les patients traités médicalement et éligibles à un traitement thrombolytique.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais CLOPIDOGREL GT®, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au clopidogrel ou à l'un des autres composants contenus dans CLOPIDOGREL GT®.

- Si vous avez une maladie actuellement responsable d'un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou un saignement dans le cerveau;

- Si vous souffrez d'insuffisance hépatique sévère;

Si vous pensez être dans l'un de ces cas ou en cas de doute, consultez votre médecin avant de prendre CLOPIDOGREL GT®.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI; MISES EN GARDE SPÉCIALES

Faites attention avec CLOPIDOGREL GT®, comprimé pelliculé :

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique à votre cas, vous devez en avertir votre médecin avant de prendre CLOPIDOGREL GT® :

- Si vous avez un risque hémorragique tel que :

- Une maladie qui peut provoquer un saignement interne (comme un ulcère de l'estomac).

- Des troubles de la coagulation favorisant des hémorragies internes (saignement

- De la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire.

- La prise concomitante d'un inhibiteur de la pompe à protons et d'une spécialité à base de clopidogrel doit être évitée.

- Les patients présentant des ulcères gastriques et des brûlures d'estomac doivent consulter leur médecin pour leur conseiller la solution thérapeutique adéquate.

Interactions avec les aliments et les boissons

Les aliments n'ont pas d'influence. CLOPIDOGREL GT® peut être pris avec ou sans aliment.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou pendant l'allaitement.

Si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous êtes enceinte, vous devez en avertir votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre CLOPIDOGREL GT®. Si vous débutez une grossesse pendant un traitement par CLOPIDOGREL GT®, consultez immédiatement votre médecin traitant. Il est recommandé de ne pas prendre de clopidogrel lorsque vous êtes enceinte. Pendant le traitement par CLOPIDOGREL GT®, consultez votre médecin concernant l'allaitement de votre enfant.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines
CLOPIDOGREL GT® ne devrait pas modifier votre aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FRÉQUENCE D'ADMINISTRATION ET DURÉE DU TRAITEMENT
La dose habituelle est de un comprimé de CLOPIDOGREL GT® par jour, à prendre par voie orale pendant ou en dehors des repas et tous les jours au même moment de la journée.

Vous devez prendre CLOPIDOGREL GT® aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit.

Instructions pour

Respectez toujours

consultez votre

Symptômes et à

Si vous avez pri

vous n'auriez dû :

Contactez votre

risque de saigner

Instructions en

Si vous oubliez d

vous vous en ape

immédiatement e

Si vous vous en ap

le comprimé suiv

compenser la dose

Risque de syndrom

Si vous arrêtez CLO

N'interrompez pas le tra

Contactez votre médecin ou

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez

plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

855,00



MERCK

ADANCOR 10 mg, comprimé sécable, Boîte de 30

Nicorandil
Voie orale

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Posologie

La dose recommandée est la suivante :

- La dose initiale habituelle est de 10 mg deux fois par jour.
- Si vous souffrez souvent de maux de tête, une dose inférieure, de 5 mg deux fois par jour, pourra être prescrite par votre médecin pendant les premiers jours de traitement (2 à 7 jours).
- Votre médecin pourra augmenter la dose jusqu'à 20 mg deux fois par jour en fonction de vos besoins, de votre réponse et de votre tolérance au traitement.

Fréquence d'administration

De préférence, p

Lot 26080822
ut. av. 09/2020
Fab. 10/2018

Mode d'administration

Avalez le comprimé de la plaquette unitaire de 10 mg peut être un déshydratant, qui est à l'extrémité de chaque plaquette pour protéger Adancor. Il est clairement quel comprimé accidentellement avalé ne sont pas nocifs, mais contactez immédiatement votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

COOPER PHARMA
PPV : 72,80 DH



né
mé
agent
nt à une
emballage
mentionne
int. Si vous
hydratants, ils

MERCK

ADANCOR 10 mg, comprimé sécable, Boîte de 30

Nicorandil
Voie orale

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Posologie

La dose recommandée est la suivante :

- La dose initiale habituelle est de 10 mg deux fois par jour.
- Si vous souffrez souvent de maux de tête, une dose inférieure, de 5 mg deux fois par jour, pourra être prescrite par votre médecin pendant les premiers jours de traitement (2 à 7 jours).
- Votre médecin pourra augmenter la dose jusqu'à 20 mg deux fois par jour en fonction de vos besoins, de votre réponse et de votre tolérance au traitement.

Fréquence d'administration

De préférence, par

Lot 26080822
ut. av. 09/2020
Fab. 10/2018

Mode d'administration

Avalez le comprimé de la plaquette unitaire de 10 mg peut être un déshydratant, qui est extrême de chaque p pour protéger Adancor clairement quel comp prenez accidentellement. ne sont pas nocifs, mais contactez immédiatement votre médecin.



COOPER PHARMA
PPV : 72,80 DH

Symptômes et instructions en cas de surdosage

MERCK

ADANCOR 10 mg, comprimé sécable, Boîte de 30

Nicorandil
Voie orale

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Posologie

La dose recommandée est la suivante :

- La dose initiale habituelle est de 10 mg deux fois par jour.
- Si vous souffrez souvent de maux de tête, une dose inférieure, de 5 mg deux fois par jour, pourra être prescrite par votre médecin pendant les premiers jours de traitement (2 à 7 jours).
- Votre médecin pourra augmenter la dose jusqu'à 20 mg deux fois par jour en fonction de vos besoins, de votre réponse et de votre tolérance au traitement.

Fréquence d'administration

De préférence, p

Lot 26080822
ut. av. 09/2020
Fab. 10/2018

Mode d'administration

Avalez le comprimé de la plaquette unitaire de 10 mg peut être un déshydratant, qui est à l'extrémité de chaque plaquette pour protéger Adancor. Il est clairement quel comprimé accidentellement avalé ne sont pas nocifs, mais contactez immédiatement votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

COOPER PHARMA
PPV : 72,80 DH



né
mé
agent
nt à une
emballage
mentionne
nt. Si vous
hydratants, ils

MERCK

ADANCOR 10 mg, comprimé sécable, Boîte de 30

Nicorandil

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Posologie

La dose recommandée est la suivante :

- La dose initiale habituelle est de 10 mg deux fois par jour.
- Si vous souffrez souvent de maux de tête, une dose inférieure, de 5 mg deux fois par jour, pourra être prescrite par votre médecin pendant les premiers jours de traitement (2 à 7 jours).
- Votre médecin pourra augmenter la dose jusqu'à 20 mg deux fois par jour en fonction de vos besoins, de votre réponse et de votre tolérance au traitement.

Fréquence d'administration

De préférence, p

Lot 26080822
ut. av. 09/2020
Fab. 10/2018

Mode d'administration

Avalez le comprimé de la plaquette unitaire de 10 mg peut être un déshydratant, qui est à l'extrémité de chaque plaquette pour protéger Adancor. Il est clairement quel comprimé accidentellement avalé ne sont pas nocifs, mais contactez immédiatement votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

COOPER PHARMA
PPV : 72,80 DH



né
mé
agent
nt à une
emballage
mentionne
int. Si vous
hydratants, ils

MERCK

ADANCOR 10 mg, comprimé sécable, Boîte de 30

Nicorandil
Voie orale

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Posologie

La dose recommandée est la suivante :

- La dose initiale habituelle est de 10 mg deux fois par jour.
- Si vous souffrez souvent de maux de tête, une dose inférieure, de 5 mg deux fois par jour, pourra être prescrite par votre médecin pendant les premiers jours de traitement (2 à 7 jours).
- Votre médecin pourra augmenter la dose jusqu'à 20 mg deux fois par jour en fonction de vos besoins, de votre réponse et de votre tolérance au traitement.

Fréquence d'administration

De préférence, par

Lot 26080822
ut. av. 09/2020
Fab. 10/2018

Mode d'administration

Avalez le comprimé de la plaquette unitaire de 10 mg peut être un déshydratant, qui est extrême de chaque p pour protéger Adancor clairement quel comp prenez accidentellement. ne sont pas nocifs, mais contactez immédiatement votre médecin.



COOPER PHARMA
PPV : 72,80 DH

Symptômes et instructions en cas de surdosage

MERCK

ADANCOR 10 mg, comprimé sécable, Boîte de 30

Nicorandil
Voie orale

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

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

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Posologie

La dose recommandée est la suivante :

- La dose initiale habituelle est de 10 mg deux fois par jour.
- Si vous souffrez souvent de maux de tête, une dose inférieure, de 5 mg deux fois par jour, pourra être prescrite par votre médecin pendant les premiers jours de traitement (2 à 7 jours).
- Votre médecin pourra augmenter la dose jusqu'à 20 mg deux fois par jour en fonction de vos besoins, de votre réponse et de votre tolérance au traitement.

Fréquence d'administration

De préférence, p

Lot 26080822
ut. av. 09/2020
Fab. 10/2018

Mode d'administration

Avalez le comprimé de la plaquette unitaire de 10 mg peut être un déshydratant, qui est à l'extrémité de chaque plaquette pour protéger Adancor. Clairement quel comprimé accidentellement avalé ne sont pas nocifs, mais contactez immédiatement votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

COOPER PHARMA
PPV : 72,80 DH



né
mé
agent
nt à une
emballage
mentionne
int. Si vous
hydratants, ils

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

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, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou 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 ?
3. Comment prendre CARDENSIEL ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CARDENSIEL ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent 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. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique 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).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

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, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou 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 ?
3. Comment prendre CARDENSIEL ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CARDENSIEL ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent 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. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique 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).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

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, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou 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 ?
3. Comment prendre CARDENSIEL ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CARDENSIEL ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent 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. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique 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).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :



NEO-CODION®

SIROP ADULTES

Composition :

Codéine base 102,70 mg

(sous forme de camphosulfonate de codéine)

Excipients (dont Glycerol, E110, E131 et saccharose) q.s.p. 100 ml

1 cuillère à soupe (15 ml) contient 15,4 mg de codéine - 8,7 g de saccharose - 0,4 g d'éthanol et 13 mg de sodium.

Propriétés :

Codéine : alcaloïde de l'opium, antitussif d'action centrale, ayant un effet dépresseur sur les centres respiratoires.

Indications thérapeutiques :

Traitement symptomatique des toux non productives gênantes.

Contre-indications :

- Allergie à l'un des constituants.
- Insuffisance respiratoire.
- Toux de l'asthmatique.
- Enfant de moins de 15 ans.
- Femme qui allaite.

Effets indésirables :

Aux doses thérapeutiques, les effets indésirables de la codéine sont rares mais ils sont plus rares et plus modérés :

- possibilité de constipation, somnolence, états vertigineux, nausées, vomissements,
- rarement : bronchospasmes, réactions cutanées allergiques, dépression.

Aux doses suprathérapeutiques, risque de dépendance et de syndrome de sevrage observé chez l'utilisateur et chez le nouveau-né de mère intoxiquée à la naissance.

Précautions d'emploi :

- Prudence en cas d'hypertension intra-cranienne qui pourrait être majorée.
- Un traitement prolongé à forte dose peut conduire à un état de dépendance.
- Les toux productives qui sont un élément fondamental de la défense bronchique.
- Il est illogique d'associer un expectorant ou mucolytique à un antitussif.
- Avant de prescrire un traitement antitussif, il convient de rechercher les causes du syndrome.
- Si le traitement est administré à une population nouvelle, on ne doit pas procéder à une augmentation

NÉO-CODION®

LOT 19901
PER 02/22
PPY 179030



ALDACTAZINE®



spironolactone, altizide

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a. DENOMINATION

ALDACTAZINE® 25 mg / 15 mg.

b. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Spironolactone 25 mg
Altizide 15 mg
Excipients q.s.p. un comprimé

c. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé sécable, boîte de 20.

d. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Diurétique thiazidique et diurétique épargneur potassique en association
(C: système cardiovasculaire).

2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est une association de deux diurétiques préconisée dans le traitement de :

- Hypertension artérielle.
- Œdèmes d'origine rénale, cardiaque et hépatique.

3. ATTENTION !

a. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

(CONTRE-INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Insuffisance rénale grave ;
 - Insuffisance hépatique grave ;
 - Hyperkaliémie ;
 - Allergie à l'un des constituants de ce médicament ;
 - Association à d'autres diurétiques épargneurs de potassium (sauf en cas d'hypokaliémie).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b. MISES EN GARDE SPECIALES

En cas d'atteinte hépatique, les d'encéphalopathie hépatique. Dans interrompue.

c. PRECAUTIONS D'EMPLOI

Dans certaines situations pathologiques les maladies rénales, votre médecin paracliniques (prise de sang).

Compte tenu de l'effet diurétique la dernière prise tard dans la journée

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A CONSULTER VOTRE PHARMACIEN.

d. INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE LES MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE PHARMACIEN.

LOT N° :

B21818

UT. AV. :

03/2020 P.P.V. : 39.30

P10020326