

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.

Pathologie 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.

Éducation :

- 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.

Prothèse 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

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19-0045094

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1613 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : ABBATE N. Zou
 Date de naissance : 1938
 Adresse : BE 2 nov 88 / Jansou 2 bloc B
 Tél : 0665 485043 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
 Date de consultation : 02/06/2020
 Nom et prénom du malade : M. Zouha Hamoudi Age :
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : HTA + DM2 + Dyslipidémie
 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 : CMA Le : 02/06/2020
 Signature de l'adhérent(e) : CMA

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
01/06/22	5		4	Dr. HADADI Abdelaziz Cardiologue 282, Avenue Mokhtar B. Ahmed Guerrouj Etage 1, Al Ouds - Sidi Benoussi Casablanca - Tel: 05 22 74 61 40

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

01/06/22 1607,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

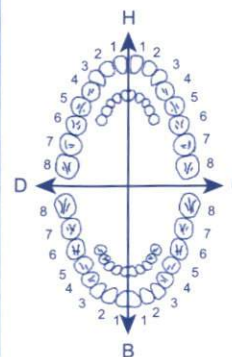
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Abdelaziz HADADI

CARDIOLOGUE

Consultations et Explorations

Cardio-Vasculaires

- Ancien médecin interne du CHU Ibn Rochd de Casablanca.
- Ancien médecin interne du CHU de Nancy, France.
- Diplôme Interuniversitaire d'Echocardiographie de l'Université de Bordeaux Segalen, France.
- Diplôme Universitaire d'Ultrasonographie Vasculaire de l'Université Sorbonne, Paris.



الدكتور عبدالعزيز الحداوي

إختصاصي في أمراض القلب و الشرايين

- طبيب داخلي سابق بالمستشفى الجامعي ابن رشد
- طبيب داخلي سابق بالمستشفى الجامعي بنانسي فرنسا
- دبلوم جامعي في تخطيط صدى القلب من جامعة بوردو سيفالين بفرنسا
- دبلوم جامعي للموجات فوق الصوتية الوعائية من جامعة السوربون بباريس

Casablanca, le

04/06/2020

M^r Hamoudi Zoua

237,00 x 4

1 - Asthma 8/10 y

34,60 x 5

2 - Cantix 40r 2 mos

243,00 x 2

3 -

1607,00



Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (élévation importante de la tension artérielle),
- rétentions sodées sévères (élévation importante de la tension artérielle),
- radiologie du bas appareil urinaire (rétention de sel),
- peut être utilisé en réanimation au LASILIX,

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser :

Ce médicament NE DOIT PAS être utilisé :

LOT : 19E001
PER: 06/2023

**LASILIX 40MG
20CP SEC**

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (élévation importante de la tension artérielle),
- rétentions sodées sévères (élévation importante de la tension artérielle),
- radiologie du bas appareil urinaire (rétention de sel),
- peut être utilisé en réanimation au LASILIX,

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser :

Ce médicament NE DOIT PAS être utilisé :

LOT : 19E001
PER: 06/2023

**LASILIX 40MG
20CP SEC**

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (élévation importante de la tension artérielle),
- rétentions sodées sévères (élévation importante de la tension artérielle),
- radiologie du bas appareil urinaire (rétention de sel),
- peut être utilisé en réanimation au LASILIX,

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser :

Ce médicament NE DOIT PAS être utilisé :

LOT : 19E001
PER: 06 2023

**LASILIX 40MG
20CP SEC**

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

Lasilix[®] 40 mg

Lasilix[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (élévation importante de la tension artérielle),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque (rétention de sel),
- radiologie du bas appareil urinaire (au LASILIX,
- peut être utilisé en réani

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser

Ce médicament NE DOIT PAS

LOT : 19E001
PER: 06 2023

**LASILIX 40MG
20CP SEC**

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

Lasilix[®] 40 mg

Lasilix[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (élévation importante de la tension artérielle),
- rétentions sodées sévères (élévation importante de la tension artérielle),
- radiologie du bas appareil urinaire (rétention de sel),
- peut être utilisé en réanimation au LASILIX,

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser :

Ce médicament NE DOIT PAS être utilisé :

LOT : 19E001
PER: 06 2023

**LASILIX 40MG
20CP SEC**

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

كوفيرام® 5 ملغ / 5 ملغ

بييراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 5 ملغ / 10 ملغ

بييراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 5 ملغ

بييراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 10 ملغ

بييراندوبريل أرجينين / أملوديبين

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

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتستند إليها 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 أيضا على جميع الآثار الجانبية الغير المللي بها في هذه النشرة (انظر إلى مقصع سماهي الآثار الجانبية المحتملة؟)

في هذه النشرة :

1. ما هو كوفيرام ، حبة وفي أية حالة يُستعمل؟
2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام ، حبة؟
3. كيف يؤخذ كوفيرام ، حبة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ كوفيرام ، حبة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية .

1. ما هو كوفيرام ، حبة وفي أية حالة يُستعمل؟

الغنة العلاجية للصدلانية : مثبت للحمية المحلّة للأجيوتسين (IEC) وحاصر للكلسيوم ،

يوصف كوفيرام ، حبة لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني و/أو لعلاج الأمراض الاكليلية الثابتة (في حال تناقص أو انقطاع الدم الوارد للقلب) .

فيما يمكن التناول بواسطة البييراندوبريل و الأملوديبين أن يأخذوا كلا اللادتين في حبة واحدة من

كوفيرام ، حبة .

إن كوفيرام ، حبة عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين : البييراندوبريل والأملوديبين .

إن البييراندوبريل مثبت للحمية المحلّة للأجيوتسين (IEC) ، والأملوديبين حاصر للكلسيوم (تابع لنصف الأدوية المسماة ديهيدروبيريدين dihydropyridines) . وإن هاتين المادتين تعملان معا في

عادة سوف يتفحك طبيبك بالتوقف عن أخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بمجرد وقوعه حيث سيصف لك دواء آخر بديلاً عنه .

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

أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين أو على وشك الإرضاع .

لا يوصى إعطاء كوفيرام حبة **للأهوان المضعان ، وبمك لميك أن يتناولك علاجا آخر إذا كنت**

تتلقى الإرضاع خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لا وانه .

إلى سائقي السيارات والعاملين على الآليات :

قد يؤثر كوفيرام حبة على

لك الشعور بالدوخة أو الغث

الآليات وأن تتصل بطبيبك .

يحتوي كوفيرام حبة ،

إذا كان طبيبك قد سبق

في المائدة تناوله هذا

3. كيف يؤخذ كوفيرام ؟

يجب التناول بآجره التي وصفها لك طبيبك .

كوفيرام® 5 ملغ / 5 ملغ

بييراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 5 ملغ / 10 ملغ

بييراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 5 ملغ

بييراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 10 ملغ

بييراندوبريل أرجينين / أملوديبين

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

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتستند إليها 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 أيضا على جميع الآثار الجانبية الغير المللي بها في هذه النشرة (انظر إلى مقصع سماهي الآثار الجانبية المحتملة؟)

في هذه النشرة :

1. ما هو كوفيرام ، حبة وفي أية حالة يُستعمل؟
2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام ، حبة؟
3. كيف يؤخذ كوفيرام ، حبة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ كوفيرام ، حبة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية .

1. ما هو كوفيرام ، حبة وفي أية حالة يُستعمل؟

الغنة العلاجية للصدلانية : مثبت للحمية المحلّة للأجيوتسين (IEC) وحاصر للكلسيوم ،

يوصف كوفيرام ، حبة لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني و/أو لعلاج الأمراض الاكليلية الثابتة (في حال تناقص أو انقطاع الدم الوارد للقلب) .

فيما يمكن التناول بواسطة البيراندوبريل و الأملوديبين أن يأخذوا كلا اللادتين في حبة واحدة من

كوفيرام ، حبة .

إن كوفيرام ، حبة عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين : البيراندوبريل والأملوديبين .

إن البيراندوبريل مثبت للحمية المحلّة للأجيوتسين (IEC) ، والأملوديبين حاصر للكلسيوم (تابع لنصف الأدوية المسماة ديهيدروبيريدين dihydropyridines) . وإن هاتين المادتين تعملان معا في

عادة سوف يتفحك طبيبك بالتوقف عن أخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بمجرد وقوعه حيث سيصف لك دواء آخر بديلاً عنه .

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

أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين أو على وشك الإرضاع .

لا يوصى إعطاء كوفيرام حبة **للأهوان المضعان ، وبمك لمسيك أن يتناول لك علاجا آخر إذا كنت**

تتبعين الإرضاع خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لا وانه .

إلى سائقي السيارات والعاملين على الآليات :

قد يؤثر كوفيرام حبة على لك الشعور بالدوخة أو الغشا

الآليات وأن تتصل بطبيبك .

يحتوي كوفيرام حبة ، إذا كان طبيبك قد سيق

في المائدة تناوله هذا

257100

3. كيف يؤخذ كوفيرام

يجب التناول بآجره التي وصفها لك طبيبك .

كوفيرام® 5 ملغ / 5 ملغ

بييراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 5 ملغ / 10 ملغ

بييراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 5 ملغ

بييراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 10 ملغ

بييراندوبريل أرجينين / أملوديبين

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

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتستند إليها 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 أيضا على جميع الآثار الجانبية الغير المللي بها في هذه النشرة (انظر إلى مقصع سماهي الآثار الجانبية المحتملة؟)

في هذه النشرة :

1. ما هو كوفيرام ، حبة وفي أية حالة يُستعمل؟
2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام ، حبة؟
3. كيف يؤخذ كوفيرام ، حبة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ كوفيرام ، حبة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية .

1. ما هو كوفيرام ، حبة وفي أية حالة يُستعمل؟

الغنة العلاجية للصدلانية : مثبت للحمية المحلّة للأجيوتسين (IEC) وحاصر للكلسيوم ، كورد

يوصف كوفيرام ، حبة لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني و/أو لعلاج الأمراض الاكليلية الثابتة (في حال تناقص أو انقطاع الدم الوارد للقلب) .

فيما يمكن التناول بواسطة البييراندوبريل و الأملوديبين أن يأخذوا كلا اللادتين في حبة واحدة من كوفيرام ، حبة .

إن كوفيرام ، حبة عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين : البييراندوبريل والأملوديبين .

إن البييراندوبريل مثبت للحمية المحلّة للأجيوتسين (IEC) ، والأملوديبين حاصر للكلسيوم (تابع لنصف الأدوية المسماة ديهيدروبيريدين dihydropyridines) . وإن هاتين المادتين تعملان معا في تسييس و إرخاء الأوعية الدموية .

عادة سوف يتفحك طبيبك بالتوقف عن أخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بمجرد وقوعه حيث سيصف لك دواء آخر بديلاً عنه .

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

أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين أو على وشك الإرضاع .

لا يوصى إعطاء كوفيرام حبة للأهوان المضعاف ، ويمكن لطبيبك أن يحدد لك علاجا آخر إذا كنت تعانين الإرعاض خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لا وانه .

إلى سائقي السيارات والعاملين على الآليات :

قد يؤثر كوفيرام حبة على لك الشعور بالدوخة أو الغشاوة .

الآليات وأن تتصل بطبيبك .

يحتوي كوفيرام حبة ، إذا كان طبيبك قد سيق

في المائدة تناوله هذا

3. كيف يؤخذ كوفيرام ؟ يجب التفتّد تمام بالجرعة التي وصفها لك طبيبك .

كوفيرام® 5 ملغ / 5 ملغ

بييراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 5 ملغ / 10 ملغ

بييراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 5 ملغ

بييراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 10 ملغ

بييراندوبريل أرجينين / أملوديبين

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

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتستند إليها 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 أيضا على جميع الآثار الجانبية الغير المللي بها في هذه النشرة (انظر إلى مقصع سماهي الآثار الجانبية المحتملة؟)

في هذه النشرة :

1. ما هو كوفيرام ، حبة وفي أية حالة يُستعمل؟
2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام ، حبة؟
3. كيف يؤخذ كوفيرام ، حبة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ كوفيرام ، حبة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية .

1. ما هو كوفيرام ، حبة وفي أية حالة يُستعمل؟

الغنة العلاجية للصدلانية : مثبت للحمية المحلّة للأجيوستين (IEC) وحاصر للكلسيوم ، كورد

يوصف كوفيرام ، حبة لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني و/أو لعلاج الأمراض الاكليلية الثابتة (في حال تناقص أو انقطاع الدم الوارد للقلب) .

فيما يمكن التناول بواسطة البييراندوبريل و الأملوديبين أن يأخذوا كلا اللادتين في حبة واحدة من كوفيرام ، حبة

إن كوفيرام ، حبة عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين : البييراندوبريل والأملوديبين .

إن البييراندوبريل مثبت للحمية المحلّة للأجيوستين (IEC) ، والأملوديبين حاصر للكلسيوم (تابع لنصف الأدوية المسماة ديهيدروبيريدين dihydropyridines) . وإن هاتين المادتين تعملان معا في تسييس و إرخاء الأوعية الدموية . مما يقلل من مقاومة الأوعية الدموية .

عادة سوف يتفحك طبيبك بالتوقف عن أخذ كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو بمجرد وقوعه حيث سيصف لك دواء آخر بديلا عنه .

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

أعلمي طبيبك إن كنت ترضعين أو على وشك الإرضاع .

لا يوصى إعطاء كوفيرام حبة **للأهوان الإضعاف ، ويمكن لطبيبك أن يقرر لك علاجا آخر إذا كنت تعانين الإرعاف خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لا وانه .**

تتضمن الإرعاف خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لا وانه .

إلى متاقي السيارات والعاملين على الآليات :

قد يؤثر كوفيرام حبة على لك الشعور بالدوخة أو الغث

الآليات وأن تتصل بطبيبك .

يحتوي كوفيرام حبة ،

إذا كان طبيبك قد سبق

في المائدة تناوله هذا

3. كيف يؤخذ كوفيرام

يجب التناول بآجره التي وصفها لك طبيبك .

257100

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

Rosuvastatine

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

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

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : G10A A07

Les médicaments appelés statines.

ce que :

lestérol ce qui signifie que vous

attaque cardiaque ou un accident

est utilisé chez les adultes, les

de 6 ans et plus pour traiter un taux de

des statines, car parfois un régime

physique ne suffisent pas à corriger

vous devez poursuivre le régime

hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise

Maphar

Km 10, Route Côtière 111,

Zenata Ain sebaa Casablanca

crestor 10mg cp pel b30

P.P.V. : 243,00 DH

Ne prenez jamais CRESTOR :

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

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

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

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

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

Avertissements et précautions

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

- si vous avez des problèmes hépatiques ;
- si vous avez des problèmes rénaux ;
- si vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées,

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

Rosuvastatine

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

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

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : G10A A07

Ces médicaments appelés statines.

ce que :
lestérol ce qui signifie que vous
attaque cardiaque ou un accident
est utilisé chez les adultes, les
de 6 ans et plus pour traiter un taux de

Maphar
Km 10, Route Côtière 111,
Zénata Ain sebaa Casablanca
Crestor 10mg cp pel b30
P.P.V. : 243,00 DH

6-116001 183111

de des statines, car parfois un régime
physique ne suffisent pas à corriger
vous devez poursuivre le régime
hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise

Ne prenez jamais CRESTOR :

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

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

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

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

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

Avertissements et précautions

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

- si vous avez des problèmes hépatiques ;
- si vous avez des problèmes rénaux ;
- si vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées,