

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

Biologie 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.

Education :

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.

Prothétique :

En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

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

Nº P19- 0045094

mme 30h99

Autres

Maladie

Dentaire

Optique

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 1613 Société : RAM

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : ABRAHIM Djeoud

Date de naissance : 1938

Adresse : Residence Jassour 2 bloc B N° 81

Tél. : 06 65 48 50 48 Total des frais engagés : 1000 Dh

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 01/06/2020

Nom et prénom du malade : Mme Zahra Hamoudi Age : 81

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : HHT à RBC à Hypopigmentation

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 : RAM Le : 01/06/2020

Signature de l'adhérent(e) : Gex

RELEVE 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
01/09/2022	CS	6	6	Dr. HADADI A. Cardiologue 282, Avenue Nokhtar B. Ahmed Guemar Etage 1, Al Qods - Sidi Bennouzi Casablanca - Tel: 05 22 74 61 49

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Dr. HADADI A. Cardiologue 282, Avenue Nokhtar B. Ahmed Guemar Etage 1, Al Qods - Sidi Bennouzi Casablanca - Tel: 05 22 74 61 49	01/09/2022	16.070.00

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est tenu 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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			Coefficient des Travaux
	H 25533412 00000000 35533411	G 21433552 00000000 11433553		MONTANTS DES SOINS
	D 00000000 00000000	B 00000000 35533411		DATE DU DEVIS
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EX

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'Échocardiographie de l'Université de Bordeaux Segalen, France.
- Diplôme Universitaire d'Ultrasonographie Vasculaire de l'Université Sorbonne, Paris.



الدكتور عبد العزيز الحدادي

اختصاصي في أمراض القلب والشرايين

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

Casablanca, le 07/07/2020

Mme Hamraoui Zohra

23 ans x 4

A - Otox 8/10 4 1'S

14/1 malin GMZ

34, 60 x 5

2 - Lutrix 40 1 2 mois

243,00 x 2

3 -

160,00



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 cardiolologiques : 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
- peut être utilisé en réanimation

LASILIX 40MG

20CP SEC

P.P.V : 34DH60

101
PER..06
2023



ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament NE DOIT PAS ETRE

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 cardiolologiques : 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
- peut être utilisé en réanimation

LASILIX 40MG

20CP SEC

P.P.V : 34DH60

101
PER..06
2023



ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament NE DOIT PAS ETRE

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 cardiolologiques : 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
- peut être utilisé en réanimation

LASILIX 40MG

20CP SEC

P.P.V : 34DH60

101
PER..06
2023



ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament NE DOIT PAS ETRE

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 cardiolologiques : 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
- peut être utilisé en réanimation

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

101
PER..06/2023

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament NE DOIT PAS ETRE

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 cardiaques : 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
- peut être utilisé en réanimation

101
PER..06
2023

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament NE DOIT PAS ETRE

كوفيرام® 5 ملغ / 10 ملغ

بيبراندوبيريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 5 ملغ / 5 ملغ

بيبراندوبيريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 10 ملغ

بيبراندوبيريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 5 ملغ

بيبراندوبيريل أرجينين / أملوديبين

- اقرأ بدقة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء . لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .
- إحفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لاستئناف إليها من جديد .
 - إذا كانت لديك أستئناف أخرى إسأل الطبيب أو الصيدلاني .
 - لقد وصف هذا الدواء لك شخصياً . فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق بهضرار .
 - إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المرغوب بها في هذه النشرة .
- (انظر إلى مفعع ~~مسماكي~~ الأثار الجانبية المحتملة؟)

عادة سوف ينصحك طبيبك بالتوقف عن أحد كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو مجرد وقوع حبب ينبع لك دواء آخر بدلاً عنه . كما أنه يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند إسهامه في النمو الثالث من الحمل .

الاطمئنان على ذلك إن كنت ترضع أو على وشك الإرضاع .

لا يوصى بإعطاء كوفيرام للأمهات الراغبات في إنجذاب علامات إذا كنت تعانين من الارتفاع حرارة ، أو كان هناك خديث بولادة أو سائل لا ينبع إلى ساقين .

إلى ساقين السيارات والعمالين على الآلات :

قد يؤثر كوفيرام حبة على ذلك التصرف بالموافقة أو المقاومة . وأن تصلع طبيبك يحتوي كوفيرام حبة ، إذا كان طبيبك قد قررت لها المعاشرة ، يجب التقى تمام الجريمة في رسمها .

في هذه النشرة : II-123 ZAO TE DSD 000 : MARSH 000

1. ما هو كوفيرام ، حبة وفي أي حالة يستعمل؟

2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أحد كوفيرام ، حبة؟

3. كيف يُؤخذ كوفيرام ، حبة؟

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

5. كيف يحفظ كوفيرام ، حبة؟

6. يحتوي المعلوّع والمعلومات إضافية.

1. ما هو كوفيرام ، حبة وفي أي حالة يستعمل؟

الله العاجز العصبية الآمنة : مثبط المخدرة المغولة للأكتيرين (IEC) وحااصر للكلسيوم .

كوفيرام ، حبة لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني وألم العروق الإكليلية الثانية (في حال

يُوصى أو انتفاف الدم الوراء للقلب) .

في الحالات التي تتطلب معاشرة السيراندوبيريل والأملوديبين أن يأخذوا كلاً للادرين في حبة واحدة من

كوفيرام ، حبة .

إن كوفيرام حبة عبارة عن مادتين فعاليتين : السيراندوبيريل والأملوديبين .

إن السيراندوبيريل مثبط للمخدرة المغولة للأكتيرين (IEC) ، والأملوديبين حااصر للكلسيوم (أيام

لصنف الأدوية المسننة) . وإن هاتين المادتين تعملان معاً في

تحسين انتفاف الأمعاء المعدة .

تحسس انتفاف الأمعاء المعدة .

تحسس انتفاف الأمعاء المعدة .

كوفيرام® ٥ مل / ١٠ مل
ببراند ويريل أرجينز / الملوبيز

كوفيرام® 10 ملغ / 10 ملغ
ببراند وبريل أرجينين / أمورديبين

کوفیرام® 5 ملخ / 5 ملخ

كوفيرام® 10 مل / 5 مل
بيراندو بيريل أرجنتين / أملوديبين

- اقرأ بدقة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء . لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .
- احفظ بهذه النشرة فقد تحتاج ل تستند إليها من جديد .
- إذا كانت لديك أستلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني .
- لقد وصف هذا الدواء لك شخصياً . فلا يجوز إطلاقاً لعطاوة لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق بهضر .
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المرئي بها في هذه النشرة (انظر إلى مفعتم . ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟)

ادة سوق بتصحّل طبیک بالتوقف عن أحد كوفيرام حبة قبل حدوث الحمّل أو بمحرد وقوعه حيث يصف لك دواء آخر بدلالة منه. ينبع باختصار كوفيرام حبة في بداية الحمل، كما أنه يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند استعماله لأشهر الثالث من الحمل.

رسالة من رئيس مجلس إدارة جمعية رجال الأعمال والمستثمرين في مصر

أوصي بإعطاء قرفيز حمّة للأهلي لـ**ال الأهلي للسيارات والمعاملين**، يمكن طلبك أن تخذل لك علاجاً آخر إذا كنت على الإرتعان خاصة إذا كان ذلك تقييّد الوظيفة أو ساق لا واهن.

سائق السيارات والمعاملين على الآليات:

بأول كوفيرام حبة على
التصوّر بالدّوّارة او المدّ
لاليات وان تصلّم طبلة
متّي كوفيرام حبة ،
فقط طبلة

كيف يدخل كوفيه
بـ التلبيه الشام بالجزع

١. ما هو كوفرايم ، حبة في أي حالة يستعمل؟
 ٢. ما هي المعلومات التي يتبعي معرفتها قبل أحد كوفرايم ، حبة؟
 ٣. كيف يتحقق كوفرايم حبة؟
 ٤. ما هي الأثار الجالية المختلطة؟
 ٥. كيف يتحقق كوفرايم ، حبة؟
 ٦. محتوى العبة ومعلومات إضافية .

١. ما هو كوفيرام، حبة وفي آية حالة يستعمل؟

السنة العلاجية المقيدانية: بخط المعمورة المؤولة للأجنبى تنس (IEC) ومحاصير للكلىسيوم،
كود [com00000000000000000000000000000000](#)

في مكان الملايين بواسطة السير انطونيو بيل و الالموديبين ان ياخذوا كل الملايين في حبة واحدة من كوكب الأرض.

ن توكوفرم ، جهة عبارة عن مزيج من مادتين عقائين: البراندوبيريل والأموديبين .
ن البراندوبيريل ميقطن المخمرة أغولية للأسيوتين (IEC) ، والأموديبين حاصر المكلسيوم (تابع
نصف الأدوية المسماة ديهيدروبريزين dihydropyridines) . وإن هاتين المادتين تعملان معاً في

كوفيرام® 5 ملغ / 10 ملغ

بيبراندوبيريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 5 ملغ / 5 ملغ

بيبراندوبيريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 10 ملغ

بيبراندوبيريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 5 ملغ

بيبراندوبيريل أرجينين / أملوديبين

- اقرأ بدقة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء . لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .
- إحفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لاستئناف إليها من جديد .
 - إذا كانت لديك أستئناف أخرى إسأل الطبيب أو الصيدلاني .
 - لقد وصف هذا الدواء لك شخصياً . فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق بهضرار .
 - إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المرغوب بها في هذه النشرة .
- (انظر إلى مفعع ~~مسماهي~~ الآثار الجانبية المحتملة؟)

عادة سوف ينصحك طبيبك بالتوقف عن أحد كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو مجرد وقوع حبب ينبع لك دواء آخر بدلاً عنه . كما أنه يؤدي إلى إصابات وخيمة للجنين عند إسهامه في النمو الثالث من الحمل .

الاطمئنان على ذلك إن كنت ترضع أو على وشك الإرضاع .

لا يوصى بإعطاء كوفيرام للأمهات الراغبات في إنجذاب علامات إذا كنت تعانين من الارتفاع حرارة ، أو كان هناك خديث بولادة أو سائل لا ينبع إلى ساقين السيارات والعمالين على الآلات :

254,00

في هذه النشرة : II-123 ZAO TE DSD 000 MARSH 2004

1. ما هو كوفيرام ، حبة وفي أي حالة يستعمل؟

2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أحد كوفيرام ، حبة؟

3. كيف يُؤخذ كوفيرام ، حبة؟

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

5. كيف يحفظ كوفيرام ، حبة؟

6. يحتوى المدة ومعلومات إضافية.

7. ما هو كوفيرام ، حبة وفي أي حالة يستعمل؟

المادة الملاجحة الصيدلانية : مفتاح المخمرة المغولة للأكتيرينس (IEC) (وحاصل للكلسيوم

كوفيرام ، حبة الملاجحة الصيدلانية : IEC) (وحاصل للكلسيوم

يوصى كوفيرام ، حبة لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني و/أو لعلاج الأمراض الالكليلية الثانية (في حال

تناول أو افتقاع الدم الوارد للقلب) .

في الحالات التالية يوصى كوفيرام ، حبة في حالة من

كوفيرام ، حبة .

إن كوفيرام ، حبة عبارة عن مادتين فعاليتين : البيبراندوبيريل والأملوديبين .

إن البيبراندوبيريل مفتاح المخمرة المغولة للأكتيرينس (IEC) ، والأملوديبين حاصل للكلسيوم (ناتج

لصنف الأدوية المسماة بـ ديدروپريدين (dihydropryridines) . وإن هاتين المادتين تعملان معاً في

تحسين وتحفيز الأوعية الدموية .

تحفيز الأوعية الدموية .

يجب التقيد تمام التحريم في جميع الأوقات .

كوفيرام® 5 ملغ / 10 ملغ

بيبراندوبيريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 5 ملغ / 5 ملغ

بيبراندوبيريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 10 ملغ

بيبراندوبيريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 ملغ / 5 ملغ

بيبراندوبيريل أرجينين / أملوديبين

- اقرأ بدقة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء . لأنها تحتوي على معلومات هامة لك .
- إحفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لاستئناف إليها من جديد .
 - إذا كانت لديك أستئناف أخرى إسأل الطبيب أو الصيدلاني .
 - لقد وصف هذا الدواء لك شخصياً . فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر ، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة ، فقد تلحق بهضرار .
 - إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني . هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المرغوب بها في هذه النشرة .
- (انظر إلى مفعع ~~مسماهي~~ الآثار الجانبية المحتملة؟)

عادة سوف ينصحك طبيبك بالتوقف عن أحد كوفيرام حبة قبل حدوث الحمل أو مجرد وقوع حبب ينبع لك دواء آخر بدلاً عنه . كما أنه يؤدي إلى إصوات وحكة في المخ عند إستعمال الأنسجة باحد كوفيرام حبة في بداية الحمل . بعد شهر الثالث من الحمل ،

الطملي تجنب إن كنت ترغبين أو على وشك الإرضاع .

لا يوصى بإعطاء كوفيرام للأمهات الراغبات في إنجذاب علامات إذا كنت

تعصي الهرمون حادة إذ كان ذلك خطراً على الأم والطفل .

إلى سائق السيارات والعمالين على الآلات :

قد يؤثر كوفيرام حبة على

ذلك الشخص بالدرجة أو المقدار الذي يتناوله .

الآباء وأن تصل طبلة يحتوي كوفيرام حبة ،

إذا كان طبلة قد تستقر

في الماء .

3. كيف يُؤخذ كوفيرام

يجب التقديم تمام التأمين

في رسمة طبية .

في هذه النشرة : II-123 ZAO TE DSD 000 : MARSH 200 : 000

1. ما هو كوفيرام ، حبة وفي أي حالة يستعمل؟

2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أحد كوفيرام ، حبة؟

3. كيف يُؤخذ كوفيرام ، حبة؟

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

5. كيف يحفظ كوفيرام ، حبة؟

6. حبوب العدة ومعلومات إضافية.

1. ما هو كوفيرام ، حبة وفي أي حالة يستعمل؟

الله الملاجية الصيدلانية : ملطف المختبرة المغولية للأكتيروتين (IEC) وحاصل للكلسيوم

كود

يوصى كوفيرام ، حبة لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني و/أو لعلاج الارضي الإكليلية الثابتة (في حال

تضيق أو انفاس الدم الوراء للقلب) .

في إمكانك للحصول على ملطف المختبرة الصيدلانية والأملوديبين إن يطلبوا كل الأدوية في حبة واحدة من

كوفيرام ، حبة .

إن كوفيرام حبة عبارة عن مادتين فعاليتين : البيبراندوبيريل والأملوديبين .

إن البيبراندوبيريل ملطف للمختبرة المغولية للأكتيروتين (IEC) ، والأملوديبين حاصل للكلسيوم (ناتج

لصنف الأدوية المسماة بـ ديدروپريدين (dihydropryridines) . وإن هاتين المادتين تعملان معاً في

تحسين انتظام الأمعاء الممددة .

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

Rosuvastatine

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

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

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

Ce médicament appartient à une classe de médicaments appelés statines. Ces médicaments abaissent les taux de cholestérol dans le sang. Le cholestérol est nécessaire au corps pour faire fonctionner certains organes. Cependant, lorsque le niveau de cholestérol dans le sang est trop élevé, il peut entraîner des maladies du cœur et des artères. C'est pourquoi il est recommandé de prendre CRESTOR. C'est un médicament qui aide à réduire le taux de cholestérol dans le sang. Il est utilisé chez les adultes, les hommes et les femmes, pour traiter les niveaux élevés de cholestérol dans le sang. Il peut également aider à prévenir les maladies cardiaques et cérébrales.

Maphar
Km 10, Route Côtier 111,
G. Zenata Ain sebaa Casablanca
Crestor 10mg cp pell b30
P.P.V : 243,00 DH

Il existe des statines, car parfois un régime physique ne suffisent pas à corriger le taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypcholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de CRESTOR.

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 inexplicables) ;
- si vous prenez de la cyclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

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

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

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

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 inexplicables,

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

Rosuvastatine

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

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

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

Ce médicament appartient à une classe de médicaments appelés statines. Ce que : le cholestérol 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 P.P.V : 243,00 DH

des statines, car parfois un régime physique ne suffisent pas à corriger hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise CRESTOR.

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 inexplicables) ;
- si vous prenez de la cyclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

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

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

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

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 inexplicables,