

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.

Diagnostique et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° P19- 0040686

ND: 36311

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 16.04 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : RETRAITE

Nom & Prénom : TADILI SIDI HAMID

Date de naissance :

Adresse : 06 AV. ABDELKRIM ELKHAATABI, RBA

Tél. : 06 39 14 81 Total des frais engagés : 300 + 180,60 = 480,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. Tadriss CHERKAOU

Cachet du médecin :
Cardiologue
74, Av. Fal Ould Oumeir Appt. 4
Agdal - Rabat
Tél. : 0537 77 77 90 / GSM : 0664 49 00

Date de consultation : 20 / 07 / 2022

Nom et prénom du malade : TADILI SIDI HAMID Age :

Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Ave / 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 : RABAT 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
28/01/2015	4		300	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	28/01/2015	187063

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				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

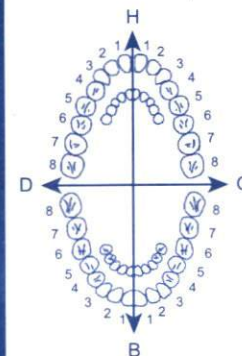
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, 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



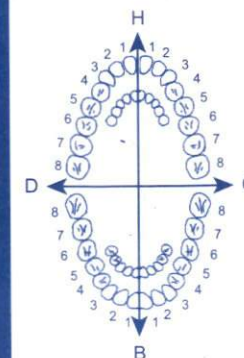
O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

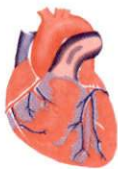
Docteur Idriss CHERKAoui

Cardiologue

Diplômé de la Faculté de Médecine d'Amiens (France)

Diplômé en Echocardiographie

Diplômé en Médecine d'Urgence



الدكتور إدريس الشركاوي

أخصائي في أمراض القلب و الشرايين

خريج كلية الطب بأميان (فرنسا)

أخصائي في الفحص بالإيكوكارديوغرافيا

أخصائي في الطب الإستعجالي

28-07-2022

N° TADLI Sidi HAMIN

67,80 x 3 = 203,40 BIPROLOL 10 → 1 par jour

138,00 x 3 = 414,00 REDLIP 40 → 1 soir

72,80 x 3 = 218,40 ADALCON 10 → 1 - 2 - 1

278 x 3 = 834,00 COPLAVIX 750 → 1

99,00 0200 20 → 1

104,80 COVERSYL 15



Dr. Idriss CHERKAoui
Cardiologue
74, Av. Fal Ould Oumeir Appt. 4
Agdal - Rabat
Tél : 05 37 77 77 90 - Fax : 05 37 77 36 78 - Portable : 06 61 49 00 15
SM: 0661 49 (X)

Pharmacie FELLAT
INPE: 102028537

74, Av. Fal Ould Oumeir Appt. n° 4, Agdal - Rabat الرباط - أكادال - الرباط

المحمول : 06 61 49 00 15 - Portable : 06 61 49 00 15 - الفاكس : 05 37 77 36 78 - الهاتف : 05 37 77 77 90

البريد الإلكتروني : E-mail : doc.cherkaoui.idriss@gmail.com

LOT 191338
EXP 04/2022
PPV 99.00DH

[Faint, illegible handwritten text]

MERCK

ADANCOR 10 mg, comprimé sécable, Boîte de 30

Nicorandil
Voie orale

COOPER PHARMA
PPV : 72,80 DH

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.

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 À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

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, prenez une dose le matin et une dose le soir.

Mode d'administration

Avalez le comprimé (voie orale). Sortez ou séparez le comprimé de la plaquette uniquement au moment de la prise. Le comprimé de 10 mg peut être divisé en doses égales. N'avalez pas l'agent déshydratant, qui est le gros comprimé se trouvant à une extrémité de chaque plaquette. Il est intégré dans l'emballage pour protéger Adancor de l'humidité. La plaquette mentionne clairement quel comprimé est l'agent déshydratant. Si vous prenez accidentellement l'un de ces comprimés déshydratants, ils ne sont pas nocifs, mais contactez immédiatement votre médecin.

MERCK

ADANCOR 10 mg, comprimé sécable, Boîte de 30

Nicorandil
Voie orale**COOPER PHARMA**
PPV : 72,80 DH

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.

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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

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, prenez une dose le matin et une dose le soir.

Mode d'administration

Avez le comprimé (voie orale). Sortez ou séparez le comprimé de la plaquette uniquement au moment de la prise. Le comprimé de 10 mg peut être divisé en doses égales. N'avez pas l'agent déshydratant, qui est le gros comprimé se trouvant à une extrémité de chaque plaquette. Il est intégré dans l'emballage pour protéger Adancor de l'humidité. La plaquette mentionne clairement quel comprimé est l'agent déshydratant. Si vous prenez accidentellement l'un de ces comprimés déshydratants, ils ne sont pas nocifs, mais contactez immédiatement votre médecin.



ADANCOR 10 mg, comprimé sécable, Boîte de 30

Nicorandil
Voie orale

COOPER PHARMA
PPV : 72,80 DH

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.

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 INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER ADANCOR 10 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

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, prenez une dose le matin et une dose le soir.

Mode d'administration

Avez le comprimé (voie orale). Sortez ou séparez le comprimé de la plaquette uniquement au moment de la prise. Le comprimé de 10 mg peut être divisé en doses égales. N'avez pas l'agent déshydratant, qui est le gros comprimé se trouvant à une extrémité de chaque plaquette. Il est intégré dans l'emballage pour protéger Adancor de l'humidité. La plaquette mentionne clairement quel comprimé est l'agent déshydratant. Si vous prenez accidentellement l'un de ces comprimés déshydratants, ils ne sont pas nocifs, mais contactez immédiatement votre médecin.

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétyls

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1.

Ain sebaï Casablanca

CoPlavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 278,00 DH

6 118001 082018

NOFI

Veuillez lire attentivement ce médicament car importantes pour vous

- Gardez cette notice. Vous devez la présenter à votre pharmacien.
- Si vous avez d'autres problèmes de santé, consultez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous 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 CoPlavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoPlavix
3. Comment prendre CoPlavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CoPlavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérothrombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérothrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez une maladie polypes nasaux.
- si vous avez une maladie de saignement tel qu'un ulcère du cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie du sang.
- si vous souffrez d'une maladie du sang.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de votre grossesse.

Précautions d'emploi : médicaments à éviter

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessus vous concerne, vous devez en avvertir votre médecin avant de prendre ce médicament.

- si vous avez un risque hématologique :
 - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac
 - des troubles de la coagulation (saignement à l'articulation)
 - une blessure grave récente
 - une intervention chirurgicale
 - une intervention chirurgicale dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot de sang vasculaire cérébral ischémique
- si vous présentez une maladie du sang
- si vous avez des antécédents de maladies graves y compris les allergies à tout médicament
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, ou si vous avez des lésions gastro-intestinales
- si vous avez une maladie rénale (défaut de développement d'une forme normale du sang en faible quantité)

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin avant de prendre :
 - si une intervention chirurgicale est nécessaire.
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des saignements dans l'intestin (selles sanglantes).
- Vous devez aussi avvertir votre médecin si vous présentez une maladie thrombotique ou (PTT) incluant l'apparition de symptômes de fatigue extrême, de la peau ou des yeux (jaunissement).
- Si vous vous coupez ou si vous avez une blessure, vous pouvez demander plus de détails sur l'action de votre médicament sur les saignements. Dans le cas de saignement, par exemple au cours du rasage, consultez votre médecin. Vous devez en avvertir immédiatement votre médecin pour qu'il vous surveille.

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétyls

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1.

Ain sebaï Casablanca

CoPlavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 278,00 DH

6 118001 082018

NOFI

Veuillez lire attentivement ce médicament car il contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous devez la présenter à votre pharmacien.
- Si vous avez d'autres problèmes de santé, informez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous 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 CoPlavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoPlavix
3. Comment prendre CoPlavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CoPlavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérothrombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérothrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez une maladie polypes nasaux.
- si vous avez une maladie de saignement tel qu'un ulcère du cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie du sang.
- si vous souffrez d'une maladie du sang.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de la grossesse.

Précautions d'emploi : médicaments à éviter

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessus vous concerne, vous devez en avvertir votre médecin avant de commencer le traitement.

- si vous avez un risque hématologique :
 - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac
 - des troubles de la coagulation (saignement à l'articulation)
 - une blessure grave récente
 - une intervention chirurgicale
 - une intervention chirurgicale dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot de sang vasculaire cérébral ischémique
- si vous présentez une maladie du sang
- si vous avez des antécédents de maladies graves y compris les allergies à tout médicament
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, ou si vous avez des lésions gastro-intestinales
- si vous avez une maladie rénale (défaut de développement d'une forme normale du sang en faible quantité)

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin avant de commencer le traitement :
 - si une intervention chirurgicale est nécessaire.
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des saignements dans l'intestin (selles sanglantes).
- Vous devez aussi avvertir votre médecin si vous présentez une maladie thrombotique ou (PTT) incluant l'apparition de symptômes de fatigue extrême, de la peau ou des yeux (jaunissement).
- Si vous vous coupez ou si vous avez une blessure, vous pouvez demander plus de détails sur l'action de votre médicament sur les saignements. Dans le cas de saignement, par exemple au cours du rasage, vous devez en avvertir immédiatement votre médecin pour qu'il vous surveille.

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétyls

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1.

Ain sebaï Casablanca

CoPlavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 278,00 DH

6 118001 082018

NOFI

Veuillez lire attentivement ce médicament car il contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous devez la présenter à votre pharmacien.
- Si vous avez d'autres problèmes de santé, consultez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous 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 CoPlavix et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CoPlavix
3. Comment prendre CoPlavix
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CoPlavix
6. Contenu de l'emballage et autres informations

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérothrombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérothrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez une maladie polypes nasaux.
- si vous avez une maladie de saignement tel qu'un ulcère du cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie du sang.
- si vous souffrez d'une maladie du sang.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de votre grossesse.

Précautions d'emploi : médicaments à éviter

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessus vous concerne, vous devez en avvertir votre médecin avant de prendre ce médicament.

- si vous avez un risque hématologique :
 - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac
 - des troubles de la coagulation (saignement à l'articulation)
 - une blessure grave récente
 - une intervention chirurgicale
 - une intervention chirurgicale dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot de sang vasculaire cérébral ischémique
- si vous présentez une maladie du sang
- si vous avez des antécédents de maladies graves y compris les allergies à tout médicament
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, ou si vous avez des lésions gastro-intestinales
- si vous avez une maladie rénale (défaut de développement d'une forme normale du sang en faible quantité)

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin avant de prendre :
 - si une intervention chirurgicale est nécessaire.
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des saignements dans l'intestin (selles sanglantes).
- Vous devez aussi avvertir votre médecin si vous présentez une maladie thrombotique ou (PTT) incluant l'apparition de symptômes de fatigue extrême, de la peau ou des yeux (jaunissement).
- Si vous vous coupez ou si vous avez une blessure, vous pouvez demander plus de détails sur l'action de votre médicament sur les saignements. Dans le cas de saignement, par exemple au cours du rasage, consultez votre médecin. Vous devez en avvertir immédiatement votre médecin pour qu'il vous surveille.

REDLIP 20 et 40 mg, comprimé pelliculé en boîte de 30.

Simvastatine

Veuillez lire attentivement

Gardez

Si

C

Ide

Si

par

PPV 1380H00

EXP 01/21

LOT 181101

40

prendre ce médicament.

z plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
ez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes

uez un effet indésirable non mentionné dans cette notice,

1. G

Com

La su

REDL

Simva

REDL

Simva

Simva

Com

Lactose

monohydraté, amidon

monohydraté, silicate de magnésium, Opadray-OY- 22920 jaune, Opadray Y-1-7000 blanc (REDLIP 20 mg) et Opadray Y-34997 rose (REDLIP 40 mg).

Excipient à effets notoire : Lactose.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament est un hypolipémiant.

3. Indications thérapeutiques :

REDLIP est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et

des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, REDLIP augmente les niveaux du bon cholestérol

(cholestérol HDL). REDLIP fait partie de la classe de médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est

composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en

formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut

ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut

entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de

s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque.

Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

REDLIP est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre

sang (dyslipidémie mixte),

- une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang.

Vous pouvez également recevoir d'autres traitements,

- une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez un

antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). REDLIP peut prolonger votre

vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer

votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez

avec votre médecin des résultats à atteindre.

4. Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte

de vos facteurs de risque.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si

vous n'êtes pas sûr.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par REDLIP.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de REDLIP 20 mg ou 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après

au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. **Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.**

Votre médecin peut vous prescrire un plus faible dosage, surtout si vous prenez certains des médicaments listés ci-dessous, ou

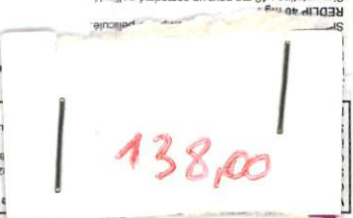
REDLIP 20 et 40 mg, comprimé pelliculé en boîte de 30.

Simvastatine

prendre ce médicament.

z plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
ez jamais à quelq'un d'autre, même en cas de symptômes.
uez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

ir unité de prise :



REDLIP 40 mg

Simvastatine : 40 mg pour un comprimé pelliculé.

Composition qualitative en excipients :

Lactose monohydraté, amidon préaggloméré, cellulose microcristalline, butyrylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique

Y-34997 rose (REDLIP 40 mg)

Excipient à effets notoire : Lactose.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament est un hypolipémiant.

3. Indications thérapeutiques :

REDLIP est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, REDLIP augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). REDLIP fait partie de la classe de médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

REDLIP est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte).
- une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang.
- vous pouvez également recevoir d'autres traitements.
- une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). REDLIP peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.
- Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

4. Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr.

Dosage :

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par REDLIP.

Adultes :

La dose recommandée est de 1 comprimé de REDLIP 20 mg ou 40 mg, par voie orale, par jour.

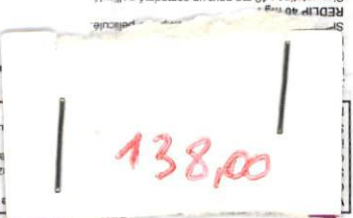
REDLIP 20 et 40 mg, comprimé pelliculé en boîte de 30.

Simvastatine

prendre ce médicament.

z plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
ez jamais à quelq'un d'autre, même en cas de symptômes.
uez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.

ir unité de prise :



REDLIP 40 mg

Simvastatine : 40 mg pour un comprimé pelliculé.

Composition qualitative en excipients :

Lactose monohydraté, amidon préaggloméré, cellulose microcristalline, butyrylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique

Y-34997 rose (REDLIP 40 mg)

Excipient à effets notoire : Lactose.

2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament est un hypolipémiant.

3. Indications thérapeutiques :

REDLIP est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, REDLIP augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). REDLIP fait partie de la classe de médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

REDLIP est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

• un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisses dans votre sang (dyslipidémie mixte).

• une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang.

Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.

• une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). REDLIP peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

4. Posologie :

Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque.

Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr.

Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par REDLIP.

Dosage :

La dose recommandée est de 1 comprimé de REDLIP 20 mg ou 40 mg, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 20 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la dose en fonction de votre réponse.

BIPROL POLYMEDIC® 10 mg

Comprimés pelliculés quadriscabables

Boîtes de 30

Bisoprolol fumarate

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



Classe pharmaco-thérapeutique

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

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans :

- * Le traitement de l'hypertension artérielle,
- * La prévention des crises d'angor d'effort (variété de crise d'angine de poitrine).

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE :

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

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est d'un comprimé de **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, une fois par jour. Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour. Le traitement par le Bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement. Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 3,75 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 7,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de Bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale : Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de BIPROL POLYMEDIC 10 mg comprimé pelliculé n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

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

BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadriscabable doit être pris le matin, avec ou sans nourriture. Avalez le ou les comprimé(s) entier(s) avec un peu d'eau sans le(s) croquer ou l'(es) écraser.

DURÉE DE TRAITEMENT :

Le traitement par **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadriscabable est habituellement un traitement de longue durée.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ne prenez jamais **BIPROL POLYMEDIC 10 mg** comprimé pelliculé quadriscabable dans les cas suivants :

- * Allergie (hypersensibilité) au Bisoprolol ou à l'un des autres composants.
- * Asthme sévère ou problèmes respiratoires chroniques sévères.
- * Troubles sévères de la circulation sanguine dans les membres (de type phénomène de Raynaud), pouvant provoquer des picotements dans les doigts les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu.
- * Phéochromocytome non traité : tumeur rare de la glande surrénale.
- * **Adosse métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.**
- * Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée médicalement.
- * Aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant des injections intraveineuses de médicaments qui augmentent la force de contraction du cœur.
- * Rythme cardiaque lent.
- * Pression artérielle basse.
- * Certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent irrégulier (bloc auriculo-ventriculaire de 2ème ou 3ème degré, bloc sino-auriculaire, maladie du sinus).
- * Choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS

Comme tous les médicaments, **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadriscabable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Pour éviter la survenue d'une réaction grave, parlez à un médecin si un effet indésirable se produit soudainement ou s'aggrave rapidement. Les effets indésirables les plus graves sont liés à la fonction cardiaque :

- * Ralentissement du rythme cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 10 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 1 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angor).
- * Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angor).
- * Battements cardiaques irréguliers (affecte moins d'1 patient sur 100).
- * Aggravation des symptômes de blocage du vaisseau sanguin principal alimente les jambes, en particulier au début du traitement (fréquence indéterminée).

Si vous ressentez des étourdissements ou une faiblesse ou si vous avez des difficultés pour respirer, veuillez contacter votre médecin aussitôt que possible. Les autres effets indésirables sont présentés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

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

- * Fatigue, sensation de faiblesse (chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique), vertiges, maux de tête.
- * Sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds.
- * Pression artérielle basse.
- * Troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée, constipation.

Effets peu fréquents (affectent moins d'1 patient sur 100) :

- * Troubles du sommeil.
- * Dépression.
- * Vertiges lors du passage à la position debout.
- * Gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques.
- * Faiblesse musculaire, crampes.

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

- * Troubles de l'audition.
- * Rhinite allergique.
- * Diminution de la sécrétion de larmes.
- * Inflammation du globe pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux.
- * Résultats d'analyses anormaux.
- * Réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruptions cutanées.
- * Troubles de l'érection.
- * Cauchemars, hallucinations.
- * Perte de connaissance.

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

- * Irritation et rougeur des yeux (conjonctivite).
- * Chute des cheveux.
- * Apparition ou aggravation d'une éruption cutanée squameuse (psoriasis).

BIPROL POLYMEDIC® 10 mg

Comprimés pelliculés quadriscabables

Boîtes de 30

Bisoprolol fumarate

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



Classe pharmaco-thérapeutique

La substance active dans ce médicament a pour nom le Fumarate de Bisoprolol. Le fumarate de Bisoprolol appartient à un groupe de médicaments appelés les bêtabloquants.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans :

- * Le traitement de l'hypertension artérielle,
- * La prévention des crises d'angor d'effort (variété de crise d'angine de poitrine).

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE :

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

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est d'un comprimé de **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, une fois par jour. Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour. Le traitement par le Bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement. Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 3,75 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 7,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de Bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale : Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de BIPROL POLYMEDIC 10 mg comprimé pelliculé n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

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

BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadriscabable doit être pris le matin, avec ou sans nourriture. Avalez le ou les comprimé(s) entier(s) avec un peu d'eau sans le(s) croquer ou l'(es) écraser.

DURÉE DE TRAITEMENT :

Le traitement par **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadriscabable est habituellement un traitement de longue durée.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ne prenez jamais **BIPROL POLYMEDIC 10 mg** comprimé pelliculé quadriscabable dans les cas suivants :

- * Allergie (hypersensibilité) au Bisoprolol ou à l'un des autres composants.
- * Asthme sévère ou problèmes respiratoires chroniques sévères.
- * Troubles sévères de la circulation sanguine dans les membres (de type phénomène de Raynaud), pouvant provoquer des picotements dans les doigts les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu.
- * Phéochromocytome non traité : tumeur rare de la glande surrénale.
- * **Adosse métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.**
- * Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée médicalement.
- * Aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant des injections intraveineuses de médicaments qui augmentent la force de contraction du cœur.
- * Rythme cardiaque lent.
- * Pression artérielle basse.
- * Certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent irrégulier (bloc auriculo-ventriculaire de 2ème ou 3ème degré, bloc sino-auriculaire, maladie du sinus).
- * Choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS

Comme tous les médicaments, **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadriscabable est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Pour éviter la survenue d'une réaction grave, parlez à un médecin si un effet indésirable se produit soudainement ou s'aggrave rapidement. Les effets indésirables les plus graves sont liés à la fonction cardiaque :

- * Ralentissement du rythme cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 10 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 1 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angor).
- * Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angor).
- * Battements cardiaques irréguliers (affecte moins d'1 patient sur 100).
- * Aggravation des symptômes de blocage du vaisseau sanguin principal alimente les jambes, en particulier au début du traitement (fréquence indéterminée).

Si vous ressentez des étourdissements ou une faiblesse ou si vous avez des difficultés pour respirer, veuillez contacter votre médecin aussitôt que possible. Les autres effets indésirables sont présentés ci-dessous en fonction de la fréquence :

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

- * Fatigue, sensation de faiblesse (chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique), vertiges, maux de tête.
- * Sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds.
- * Pression artérielle basse.
- * Troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée, constipation.

Effets peu fréquents (affectent moins d'1 patient sur 100) :

- * Troubles du sommeil.
- * Dépression.
- * Vertiges lors du passage à la position debout.
- * Gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques.
- * Faiblesse musculaire, crampes.

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

- * Troubles de l'audition.
- * Rhinite allergique.
- * Diminution de la sécrétion de larmes.
- * Inflammation du globe pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux.
- * Résultats d'analyses anormaux.
- * Réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruptions cutanées.
- * Troubles de l'érection.
- * Cauchemars, hallucinations.
- * Perte de connaissance.

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

- * Irritation et rougeur des yeux (conjonctivite).
- * Chute des cheveux.
- * Apparition ou aggravation d'une éruption cutanée squameuse (psoriasis).

BIPROL POLYMEDIC® 10 mg

Comprimés pelliculés quadriscabés

Boîtes de 30

Bisoprolol fumarate

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



Classe pharmaco-thérapeutique

La substance active dans ce médicament a pour nom le Fumarate de Bisoprolol. Le fumarate de Bisoprolol appartient à un groupe de médicaments appelés les bêtabloquants.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans :

- * Le traitement de l'hypertension artérielle,
- * La prévention des crises d'angor d'effort (variété de crise d'angine de poitrine).

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE :

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

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est d'un comprimé de **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, une fois par jour. Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour. Le traitement par le Bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement. Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 3,75 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 7,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de Bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien

Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale : Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique la dose maximale est de 10 mg par jour.

Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de BIPROL POLYMEDIC 10 mg comprimé pelliculé n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

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

BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadriscabé doit être pris le matin, avec ou sans nourriture. Avalez le ou les comprimé(s) entier(s) avec un peu d'eau sans le(s) croquer ou l'(es) écraser.

DURÉE DE TRAITEMENT :

Le traitement par **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadriscabé est habituellement un traitement de longue durée.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ne prenez jamais **BIPROL POLYMEDIC 10 mg** comprimé pelliculé quadriscabé dans les cas suivants :

- * Allergie (hypersensibilité) au Bisoprolol ou à l'un des autres composants.
- * Asthme sévère ou problèmes respiratoires chroniques sévères.
- * Troubles sévères de la circulation sanguine dans les membres (de type phénomène de Raynaud), pouvant provoquer des picotements dans les doigts, les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu.
- * Phéochromocytome non traité : tumeur rare de la glande surrénale.
- * **Adosse métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.**
- * Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée médicalement.
- * Aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant des injections intraveineuses de médicaments qui augmentent la force de contraction du cœur.
- * Rythme cardiaque lent.
- * Pression artérielle basse.
- * Certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent irrégulier (bloc auriculo-ventriculaire de 2ème ou 3ème degré, bloc sino-auriculaire, maladie du sinus).
- * Choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS

Comme tous les médicaments, **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadriscabé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Pour éviter la survenue d'une réaction grave, parlez à un médecin si un effet indésirable se produit soudainement ou s'aggrave rapidement. Les effets indésirables les plus graves sont liés à la fonction cardiaque :

- * Ralentissement du rythme cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 10 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 10 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angor).
- * Aggravation de l'insuffisance cardiaque (affecte plus d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique et moins d'1 patient sur 100 chez les patients souffrant d'hypertension ou d'angor).
- * Battements cardiaques irréguliers (affecte moins d'1 patient sur 100).
- * Aggravation des symptômes de blocage du vaisseau sanguin principal alimentant les jambes, en particulier au début du traitement (fréquence indéterminée).

Si vous ressentez des étourdissements ou une faiblesse ou si vous avez des difficultés pour respirer, veuillez contacter votre médecin aussitôt que possible. Les autres effets indésirables sont présentés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

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

- * Fatigue, sensation de faiblesse (chez les patients souffrant d'insuffisance cardiaque chronique), vertiges, maux de tête.
- * Sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds.
- * Pression artérielle basse.
- * Troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée, constipation.

Effets peu fréquents (affectent moins d'1 patient sur 100) :

- * Troubles du sommeil.
- * Dépression.
- * Vertiges lors du passage à la position debout.
- * Gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques.
- * Faiblesse musculaire, crampes.

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

- * Troubles de l'audition.
- * Rhinite allergique.
- * Diminution de la sécrétion de larmes.
- * Inflammation du globe pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc des yeux.
- * Résultats d'analyses anormaux.
- * Réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruptions cutanées.
- * Troubles de l'érection.
- * Cauchemars, hallucinations.
- * Perte de connaissance.

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

- * Irritation et rougeur des yeux (conjonctivite).
- * Chute des cheveux.
- * Apparition ou aggravation d'une éruption cutanée squameuse (psoriasis).

COVERSYL® 5mg

Désirindopril arginine, comprimé pelliculé sécable

Veuillez

médic

pour v

• Gardez v

• Si vous e

pharmacie ou

• Ce médicament

pas à d'autres pers

de leur maladie son

• Si vous ressentiez un

médicament, votre pharmac

à tout effet indésirable qu

Voir rubrique 4.

ndre ce

rtantes

• Si vous e

pharmacie ou

• Ce médicament

pas à d'autres pers

de leur maladie son

• Si vous ressentiez un

médicament, votre pharmac

à tout effet indésirable qu

Voir rubrique 4.

101,80

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?

3. Comment prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé dans :

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- le traitement de l'insuffisance cardiaque (le cœur est incapable de fournir assez de sang pour satisfaire les besoins de l'organisme),
- la réduction du risque d'événements cardiaques, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de maladie coronarienne stable (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable :

• si vous êtes allergique au périndopril à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés à la rubrique 6 ou à d'autres inhibiteurs de l'enzyme de conversion,

• si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre de votre famille avez déjà eu ces symptômes quel que soit les circonstances (angioedème).

• si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter

• les traitements de l'hypertension artérielle, des collapsus ou de l'asthme (éphédrine, noradrénaline ou adrénaline) ;

• sels d'or, en particulier lors d'administration intraveineuse (utilisés dans le traitement des symptômes de la polyarthrite rhumatoïde).

COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable avec des aliments et boissons

Il est conseillé de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant un repas.

Grossesse et allaitement

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

Grossesse

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

Allaitement

Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé aux femmes qui allaitent et votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable contient du lactose monohydraté

Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Veillez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau, de préférence à la même heure chaque jour, le matin et avant le repas. Votre médecin décidera de la dose adaptée pour vous.

Les doses habituelles sont les suivantes :

Hypertension artérielle : la dose usuelle initiale et la dose d'entretien est de 5 mg par jour.

Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire.

La dose de 10 mg par jour est la dose usuelle maximale recommandée dans l'hypertension. Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis, si nécessaire, à 10 mg par jour.

Insuffisance cardiaque : la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines, la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans l'insuffisance cardiaque.

Maladie coronarienne stable : la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après 2 semaines, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée dans cette indication.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après une semaine, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis à 10 mg par jour, la semaine suivante.

Si vous avez pris plus de COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable que vous n'avez dû

Consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypertension pouvant se traduire par des vertiges ou des étourdissements. Si cela se produit, allongez-vous, jambaies relevées.

Si vous oubliez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable