

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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



Déclaration de Maladie : N° P19- 0012372

☐ Maladie ☐ Dentaire ☒ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e) **16976**

Matricule : **3686** Société : **R.A.M. (Royal Air Maroc)**

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : **CHERATE OMAR** Date de naissance : **01/01/1951**

Adresse : **IMMBI Apt. 20 Residence AL WAHDA - BERRERCHI**

Tél. : **0600717007** Total des frais engagés : **3349,82** Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : **09/01/2020**

Nom et prénom du malade : **CHERATE Omar** Age :

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

Nature de la maladie : **diabète type 2**

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le :/...../.....

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
09/01/2020	CS	250,00	Sh	Dr. Abderrahim BOUMELAL Endocrinologue - Diabétologue Av. Abd el Hamid, Ras. Ibn Khattab P.O. 4 - Barachid - Tél: 0522 32 87 87

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Dr. LHAOUATI 20, Rue Moulay El Bacha Tél: 0522 32 70 11	09/01/2020	240240

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Laboratoire BERRECHID Tél: 0522 33 66 49	09/01/2020	5,513 2.118.263000509	697,42

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 canaux, ainsi que le bilan de l'occlusion.

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																	
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td>B</td> </tr> </table>		H	H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX
	H	H																
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B	B																
				MONTANTS DES SOINS														
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS														
			DATE DE L'EXECUTION															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Abderrahim Bokhamy

SPECIALISTE EN ENDOCRINOLOGIE

ET MALADIES METABOLIQUES

Diabète - Obésité - Nutrition

Cholestérol - Glandes - Stérilité

Ménopause - Andrologie

الدكتور عبد الرحيم بخامي

إختصاصي في أمراض السكري
الغدد و التغذية

السكر - التغذية - السمرة - الكوليسترول

الإضطرابات الهرمونية - العقم

Berrechid, le...

09-01-2010

393.00 x 3

1/ jamm 102 =

125.40 x 6

2/ Co. am use 4 per :

157.80 x 3

3/ bo su va su 10

2402.40

tu de

3/

Pharmacie Ibn Rochd
Dr. LIACHATI HAFSA
30, Rue Moulay Idriss Laazhar
BERRECHID - TEL : 0522 32 70 47



* 061011375*

Dr. Abderrahim BOKHAMY
Endocrinologue - Diabétologue
Av. Allal Ibn Abdallah, Rés. Ibn Khaldoun
Porte 4 - Berrechid - Tel : 0522 32 87 87

شارع علال بن عبد الله - إقامة ابن خلدون - الباب رقم 4 (قرب القيسارية) - برشيد
هاتف العيادة : 05 22 328 787 - المحمول : 0666 352 104

74786/120514-1
ANNA 12/140MP/21/0RQ

6 118001 160457
JANUVIA® 100 mg
Boîte de 28 Comprimés pelliculés
Distribué par MSD Maroc
P.P.V : 393,00 DH

74786/120514-1
ANNA 12/140MP/21/0RQ

6 118001 160457
JANUVIA® 100 mg
Boîte de 28 Comprimés pelliculés
Distribué par MSD Maroc
P.P.V : 393,00 DH

74786/120514-1
ANNA 12/140MP/21/0RQ

6 118001 160457
JANUVIA® 100 mg
Boîte de 28 Comprimés pelliculés
Distribué par MSD Maroc
P.P.V : 393,00 DH

Dr. Abderrahim Bokhamy

**SPECIALISTE EN ENDOCRINOLOGIE
ET MALADIES METABOLIQUES**

**Diabète - Obésité - Nutrition
Cholestérol - Glandes - Stérilité
Ménopause - Andrologie**

برشيد في 09/01/2022 Berrechid, le

CHERATE

omar

الدكتور عبد الرحيم بخاسي

**اختصاصي في أمراض السكري
الغدد و التغذية**

**السكر - التغذية - السمنة - الكوليسترول
الإضطرابات الهرمونية - العقم**



* 061011375 *

- C_{12}
- HBA1C
- urée, créat
- Acide urique
- cholestérol T., HDLc
LDLc
- triglycérides
- GOT, GPT, GGT

Dr. Abderrahim Bokhamy
Endocrinologue - Diabétologue
Rue 1111, Avenue 1111, Berrechid
Tel: 05 22 32 87 87

Dr. Abderrahim BOKHAMY
Endocrinologue - Diabétologue
Rue 1111, Avenue 1111, Berrechid
Tel: 05 22 32 87 87

شارع 1111 - إقامه ابن خلدون - الباب رقم 4 (قرب القيسارية) - برشيد

هاتف العيادة : 05 22 328 787 - المحمول : 0666 352 104

Rosuvastatin

10 mg & 20 mg

Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

ROSUVASTATIN SUN 10 mg & 20 mg

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

ROSUVASTATIN SUN 10 mg

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Equivalent en Rosuvastatine 10 mg

Par comprimé pelliculé

ROSUVASTATIN SUN 20 mg

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Equivalent en Rosuvastatine 20 mg

Par comprimé pelliculé

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Copovidone

Pellicule : Opadry Rose 03824082

Excipient à effet notoire : Lactose.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

La substance active de ROSUVASTATIN SUN est la rosuvastatine calcique qui appartient au groupe des médicaments appelés statines - Code ATC : C10AA07

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

ROSUVASTATIN SUN est indiqué dans :

Le traitement des hypercholestérolémies :

Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type IIa incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) ou dyslipidémies mixtes (type IIb), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.

Hypercholestérolémie familiale homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipémiants (notamment l'aphérase LDL), ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

La prévention des événements cardiovasculaires :

Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients estimés à haut risque de faire un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risque.

5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Instructions pour un bon usage

Veillez à toujours prendre le médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie. Mode et voie d'administration. Fréquence d'administration et Durée du traitement

Consultez toujours chez les adultes

Si vous prenez ROSUVASTATIN SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale

Votre traitement avec ROSUVASTATIN SUN doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'un autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

• Votre taux de cholestérol ;

• Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.

Veillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose initiale qui vous est le mieux adaptée.

Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :

• D'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

• Les âges de plus de 70 ans ;

• Présentant une insuffisance rénale modérée ;

• Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous

débutiez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébrovasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROSUVASTATIN SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans.

Utilisez la dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre médecin pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROSUVASTATIN SUN. La dose maximale de ROSUVASTATIN SUN est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode d'administration

Prenez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

ROSUVASTATIN SUN doit être prise une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que le traitement est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROSUVASTATIN SUN jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

6. CONTRE-INDICATIONS

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

• Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.

• Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il conviendrait de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROSUVASTATIN SUN.

• 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 myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexplicables) ;

• Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

7. EFFETS INDESIRABLES

Ce médicament NE PEUT PAS PROVOQUER DES EFFETS INDESIRABLES, MAIS IL NE SURVEILLE PAS SYSTEMATIQUÉMENT CE TOUT LE MONDE.

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre ROSUVASTATIN SUN et consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

• Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.

• Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.

• Démangeaisons sévères de la peau (avec ou sans desquues).

Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes. Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un danger pour la vie de ces personnes (myopathies).

Effets indésirables fréquents (entre 1 cas sur 10 et 1 cas sur 100 patients)

• Maux de tête ;

• Douleurs d'estomac ;

• Constipation ;

• Sensation de malaise ;

• Douleurs musculaires ;

• Sentiment général de faiblesse ;

• Sensations vertigineuses ;

• Augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg - ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement.

• Diabète. Il est plus probable si vous avez des taux élevés de sucres et de graisses dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une tension artérielle élevée. Votre médecin vous suivra pendant que vous prenez ce médicament.

Effets indésirables peu fréquents (entre 1 cas sur 100 et 1 cas sur 1000 patients)

• Eruption cutanée, démangeaisons, autres réactions cutanées ;

• Augmentation des protéines dans les urines - ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement de ROSUVASTATIN SUN.

Effets indésirables rares (entre 1 cas sur 1000 et 1 cas sur 10000 patients)

• Réactions allergiques graves : elles peuvent se manifester par un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge avec difficultés à avaler et respirer, une démangeaison sévère de la peau (avec des cloques). Si vous ressentez ces signes, vous devez arrêter de prendre ROSUVASTATIN SUN et consulter immédiatement un médecin.

• Atteintes des muscles chez l'adulte. Par mesure de précaution, si vous ressentez des douleurs musculaires

inhabituelles qui durent anormalement longtemps, arrêtez de prendre ROSUVASTATIN SUN et consultez votre médecin immédiatement.

• Douleur sévère au niveau de l'estomac (inflammation du pancréas) ;

• Augmentation des enzymes du foie dans le sang.

Effets indésirables très rares (moins d'1 cas sur 10 000 patients)

• Jaunisse (jaunissement de la peau et des yeux) ;

• Hépatites (inflammation du foie) ;

• Traces de sang dans les urines ;

• Atteinte des nerfs de vos bras et/ou de vos jambes ;

• Douleur au niveau des articulations ;

• Perte de mémoire ;

• Augmentation de la taille de la poitrine ;

Effets indésirables de fréquence inconnue

• Diabète ;

• Syndrome de Stevens-Johnson (réactions cutanées graves) ;

• Douleur au niveau des articulations ;

• Escoufflement ;

• Œdème (gonflement) ;

• Troubles du sommeil, y compris l'insomnie ;

• Difficultés sexuelles ;

• Dépression ;

• Problèmes respiratoires, y compris l'asthme ;

• Atteinte des tendons ;

• Une faiblesse musculaire qui

SI UN DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNES DANS CETTE

8. MISES EN GARDE SPECIALES

Si vous êtes concernés par l'une de ces mises en garde, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Plus, vous ne devez pas prendre :

• Vous avez une insuffisance rénale ;

• Vous avez des troubles de la thyroïde ;

• Vous avez des douleurs musculaires, problèmes musculaires ou si vous avez abaissé les taux de cholestérol ;

• Vous consommez régulièrement des médicaments importants d'alcool ;

• Vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

• Vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée ;

Précautions et mises en garde

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien si vous avez l'un des effets suivants :

• Si vous avez des problèmes hépatiques ;

• Si vous avez des problèmes rénaux ;

• Si vous avez des douleurs musculaires, problèmes musculaires ou si vous avez abaissé les taux de cholestérol ;

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'alcool ;

• Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée ;

• Si vous avez des troubles de la thyroïde ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'alcool ;

• Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée ;

• Si vous avez des troubles de la thyroïde ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'alcool ;

• Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée ;

• Si vous avez des troubles de la thyroïde ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'alcool ;

• Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée ;

• Si vous avez des troubles de la thyroïde ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'alcool ;

• Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée ;

• Si vous avez des troubles de la thyroïde ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'alcool ;

• Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée ;

• Si vous avez des troubles de la thyroïde ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'alcool ;

• Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée ;

• Si vous avez des troubles de la thyroïde ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'alcool ;

• Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée ;

• Si vous avez des troubles de la thyroïde ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'alcool ;

• Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée ;

• Si vous avez des troubles de la thyroïde ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'alcool ;

• Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée ;

• Si vous avez des troubles de la thyroïde ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'alcool ;

• Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée ;

• Si vous avez des troubles de la thyroïde ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'alcool ;

• Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée ;

• Si vous avez des troubles de la thyroïde ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'alcool ;

• Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée ;

• Si vous avez des troubles de la thyroïde ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'alcool ;

• Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée ;

• Si vous avez des troubles de la thyroïde ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'alcool ;

• Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée ;

• Si vous avez des troubles de la thyroïde ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'alcool ;

• Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée ;

• Si vous avez des troubles de la thyroïde ;

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament qui agit sur le cholestérol ;

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'alcool ;

• Si vous êtes d'origine asiatique (japonais

Rosuvastatin

10 mg & 20 mg

Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

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

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

ROSUVASTATIN SUN 10 mg & 20 mg

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

ROSUVASTATIN SUN 10 mg

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Equivalent en Rosuvastatine 10 mg

Par comprimé pelliculé

ROSUVASTATIN SUN 20 mg

La substance active est :

Rosuvastatine Calcique (DCI)

Equivalent en Rosuvastatine 20 mg

Par comprimé pelliculé

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Copovidone

Pellicule : Opadry Rose 03824082

Excipient à effet notoire : Lactose.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

La substance active de ROSUVASTATIN SUN est la rosuvastatine calcique qui appartient au groupe des médicaments appelés statines - Code ATC : C10AA07

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

ROSUVASTATIN SUN est indiqué dans :

Le traitement des hypercholestérolémies :

Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type IIa incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) ou dyslipidémies mixtes (type IIb), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.

Hypercholestérolémie familiale homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipémiants (notamment l'aphéresis des LDL), ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

La prévention des événements cardiovasculaires :

Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients estimés à haut risque de faire un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risque.

5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Instructions pour un bon usage

Veillez à toujours prendre le médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie. Mode et voie d'administration. Fréquence d'administration et Durée du traitement

Consultez toujours chez les adultes

Si vous prenez ROSUVASTATIN SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale

Votre traitement avec ROSUVASTATIN SUN doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'un autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

• Votre taux de cholestérol

• Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.

Veillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose initiale qui vous est le mieux adaptée.

Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :

• D'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;

• Les âges de plus de 70 ans ;

• Présentant une insuffisance rénale modérée ;

• Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous

débutiez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébrovasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROSUVASTATIN SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans.

Utilisez la dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre médecin pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROSUVASTATIN SUN. La dose maximale de ROSUVASTATIN SUN est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode d'administration

Prenez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

ROSUVASTATIN SUN doit être prise une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que le traitement est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROSUVASTATIN SUN jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

6. CONTRE-INDICATIONS

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

• Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.

• Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il conviendrait de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROSUVASTATIN SUN.

• 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 myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées) ;

• Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

7. EFFETS INDESIRABLES

Ces médicaments NE PROVOQUENT PAS SYSTEMATIQUÉMENT CEUX-TOUT LE MONDE.

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre ROSUVASTATIN SUN et consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

• Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.

• Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.

• Démangeaisons sévères de la peau (avec ou sans desquues).

Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes. Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un danger pour la vie de ces personnes (myopathies).

Effets indésirables fréquents (entre 1 cas sur 10 et 1 cas sur 100 patients)

• Maux de tête,

• Douleurs d'estomac,

• Constipation,

• Sensation de malaise,

• Douleurs musculaires,

• Sentiment général de faiblesse,

• Sensations vertigineuses,

• Augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg - ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement.

• Diabète. Il est plus probable si vous avez des taux élevés de sucres et de graisses dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une tension artérielle élevée. Votre médecin vous suivra pendant que vous prenez ce médicament.

Effets indésirables peu fréquents (entre 1 cas sur 100 et 1 cas sur 1000 patients)

• Eruption cutanée, démangeaisons, autres réactions cutanées.

• Augmentation des protéines dans les urines - ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement de ROSUVASTATIN SUN.

Effets indésirables rares (entre 1 cas sur 1000 et 1 cas sur 10000 patients)

• Réactions allergiques graves : elles peuvent se manifester par un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge avec difficultés à avaler et respirer, une démangeaison sévère de la peau (avec des cloques). Si vous ressentez ces signes, vous devez arrêter de prendre ROSUVASTATIN SUN et consulter immédiatement un médecin.

• Atteintes des muscles chez l'adulte. Par mesure de précaution, si vous ressentez des douleurs musculaires

inhabituelles qui durent anormalement longtemps, arrêtez de prendre ROSUVASTATIN SUN et consultez votre médecin immédiatement.

• Douleur sévère au niveau de l'estomac (inflammation du pancréas).

• Augmentation des enzymes du foie dans le sang.

Effets indésirables très rares (moins d'1 cas sur 10 000 patients)

• Jaunisse (jaunissement de la peau et des yeux).

• Hépatites (inflammation du foie).

• Traces de sang dans les urines.

• Atteinte des nerfs de vos bras et/ou de vos jambes.

• Douleur au niveau des articulations.

• Perte de mémoire.

• Augmentation de la taille de la poitrine.

Effets indésirables de fréquence inconnue

• Diabète.

• Syndrome de Stevens-Johnson (réactions cutanées graves).

• Problèmes respiratoires, y compris l'œdème (gonflement).

• Troubles du sommeil, y compris l'insomnie.

• Difficultés sexuelles.

• Dépression.

• Problèmes respiratoires, y compris l'œdème (gonflement).

• Atteinte des tendons.

• Une faiblesse musculaire qui

SI UN DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNES DANS CETTE

8. MISES EN GARDE SPECIALES

Si vous êtes concernés par l'une des mises en garde ci-dessous :

• Plus, vous ne devez pas prendre.

• Vous avez une insuffisance rénale.

• Vous avez des troubles de la thyroïde.

• Vous avez des douleurs musculaires, problèmes musculaires ou si vous avez

abaissant les taux de cholestérol.

• Vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).

• Vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien si :

• Si vous avez des problèmes hépatiques.

• Si vous avez des problèmes rénaux.

• Si vous avez des douleurs musculaires, problèmes musculaires ou si vous

abaissant les taux de cholestérol ;

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous êtes d'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre médicament.

• Si vous êtes concernés par l'une de ces situations.

• Si vous consommez régulièrement des médicaments importants d'allopathie.

• Si vous avez des troubles de la thyroïde.

• Si vous êtes déjà traité par un autre

Rosuvastatin

10 mg & 20 mg

Boîtes de 10 et 30 comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

ROSUVASTATIN SUN 10 mg & 20 mg

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

ROSUVASTATIN SUN 10 mg

La substance active est : Rosuvastatine Calcium (DCI)
Equivalent en Rosuvastatine : 10 mg
Par comprimé pelliculé

ROSUVASTATIN SUN 20 mg

La substance active est : Rosuvastatine Calcium (DCI)
Equivalent en Rosuvastatine : 20 mg
Par comprimé pelliculé

Les autres composants sont : Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium, Copovidone
Pellicule : Opadry Rose 03824082
Excipient à effet notoire : Lactose.

3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

La substance active de ROSUVASTATIN SUN est la rosuvastatine calcium qui appartient au groupe des médicaments appelés statines - Code ATC : C10AA07

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

ROSUVASTATIN SUN est indiqué dans :

Le traitement des hypercholestérolémies :
Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type IIa incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) ou dyslipidémies mixtes (type IIb), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.

Hypercholestérolémie familiale homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipémiants (notamment l'aphérase LDL), ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

La prévention des événements cardiovasculaires :

Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients estimés à haut risque de faire un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risque.

5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Instructions pour un bon usage

Veillez à toujours prendre le médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.
Posologie. Mode et voie d'administration. Fréquence d'administration et Durée du traitement
Consultez les notices de vos autres médicaments.

Si vous prenez ROSUVASTATIN SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale

Votre traitement avec ROSUVASTATIN SUN doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'un autre statine avant.

Le choix de la dose initiale dépendra de :

- Votre taux de cholestérol
- Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.
- Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.

Veillez vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose initiale qui vous est le mieux adaptée.

Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :

- D'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
- Les personnes âgées de plus de 70 ans ;
- Présentant une insuffisance rénale modérée ;
- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne

Votre médecin peut décider d'augmenter les doses jusqu'à ce que la posologie soit appropriée pour vous. Si vous débutez à 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose. La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROSUVASTATIN SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés : La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans.

La dose initiale usuelle est de 5 mg. Votre médecin pourra augmenter votre dose afin de trouver la dose adaptée de ROSUVASTATIN SUN. La dose maximale de ROSUVASTATIN SUN est 10 mg par jour pour les enfants âgés de 6 à 9 ans et de 20 mg par jour pour les enfants âgés de 10 à 17 ans. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROSUVASTATIN SUN ne doit pas être utilisée chez les enfants.

Mode d'administration

Prenez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

ROSUVASTATIN SUN doit être prise une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ceci vous évitera d'oublier de le prendre.

Contrôle régulier de votre cholestérol

Il est important que vous retourniez voir votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que le traitement est bien contrôlé.

Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROSUVASTATIN SUN jusqu'à ce qu'elle soit appropriée pour vous.

6. CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants du produit.
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il conviendrait de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par ROSUVASTATIN SUN.
- 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 myopathies (douloureux muscles répétés ou inexplicables).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes).

7. EFFETS INDESIRABLES

Ces médicaments NE PEUVENT PAS PROVOQUER DES EFFETS INDESIRABLES, MAIS IL NE SURVIENDRA PAS SYSTEMATIQUÉMENT CHEZ TOUT LE MONDE. Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre ROSUVASTATIN SUN et consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge.
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge qui peut causer des difficultés pour avaler.
- Démangeaisons sévères de la peau (avec ou sans desquamation).
- Consultez votre médecin immédiatement si vous ressentez des douleurs musculaires inhabituelles qui durent anormalement longtemps. Les symptômes musculaires sont plus fréquents chez les enfants et adolescents que chez les adultes. Comme avec les autres statines, un très petit nombre de personnes ont eu des problèmes musculaires qui ont rarement entraîné un danger pour la vie de ces personnes (myopathies).

Effets indésirables fréquents (entre 1 cas sur 10 et 1 cas sur 100 patients)

- Maux de tête.
- Douleurs d'estomac.
- Constipation.
- Sensation de malaise.
- Douleurs musculaires.
- Sentiment général de faiblesse.
- Sensations vertigineuses.
- Augmentation des protéines dans les urines à la dose de 40 mg - ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement.

Effets indésirables peu fréquents (entre 1 cas sur 100 et 1 cas sur 1000 patients)

- Éruption cutanée, démangeaisons, autres réactions cutanées.
- Augmentation des protéines dans les urines - ceci revient généralement à la normale sans avoir à arrêter le traitement de ROSUVASTATIN SUN.

Effets indésirables rares (entre 1 cas sur 1000 et 1 cas sur 10000 patients)

- Réactions allergiques graves : elles peuvent se manifester par un gonflement du visage, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge avec difficultés à avaler et respirer, une démangeaison sévère de la peau (avec des cloques). Si vous ressentez ces signes, vous devez arrêter de prendre ROSUVASTATIN SUN et consulter immédiatement un médecin.
- Atteintes des muscles chez l'adulte : Par mesure de précaution, si vous ressentez des douleurs musculaires

inhabituelles qui durent anormalement longtemps, arrêtez de prendre ROSUVASTATIN SUN et consultez votre médecin immédiatement.

- Douleur sévère au niveau de l'estomac (inflammation du pancréas).

• Augmentation des enzymes du foie dans le sang.

Effets indésirables très rares (moins d'1 cas sur 10 000 patients)

• Jaunisse (jaunissement de la peau et des yeux).

• Hépatites (inflammation du foie).

• Traces de sang dans les urines.

• Atteinte des nerfs de vos bras et/ou de vos jambes.

• Douleur au niveau des articulations.

• Perte de mémoire.

• Augmentation de la taille de la poitrine.

Effets indésirables de fréquence inconnue

• Diarrhées.

• Syndrome de Stevens-Johnson (réactions cutanées graves).

• Particules génitales.

• Toux.

• Escoufflement.

• Œdème (gonflement).

• Troubles du sommeil, y compris l'insomnie.

• Difficultés sexuelles.

• Dépression.

• Problèmes respiratoires, y compris l'asthme.

• Atteinte des tendons.

• Une faiblesse musculaire qui n'est pas liée à une prise de médicament.

SI UN DES EFFETS INDESIRABLES NON MENTIONNÉS DANS CETTE NOTICE

SE PRODUIT, ARRÊTEZ DE PRENDRE ROSUVASTATIN SUN ET CONSULTEZ VOTRE MÉDECIN IMMÉDIATEMENT.

8. MISES EN GARDE SPÉCIALES

Si vous êtes concernés par l'une des mises en garde ci-dessous :

• Plus, vous ne devez pas prendre de médicament.

• Vous avez une insuffisance rénale.

• Vous avez des troubles de la thyroïde.

• Vous avez des douleurs musculaires.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

• Vous avez des problèmes hépatiques.

• Vous avez des problèmes rénaux.

Co-Amarel®

2 mg/500 mg

Glimépéride / chlorhydrate de Metformine
Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'uti

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouvea
 - Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donne
- causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépéride et le chlorhydrate de metformine.
Un comprimé contient 2 mg de glimépéride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.
- Les autres composants sont : lactose, carboxy-méthylamidon, povidone K 30, cellulose micro-cristalline, croscopovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépéride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépéride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline)

125100

- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

Co-Amarel®

2 mg/500 mg

Glimépéride / chlorhydrate de Metformine
Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'uti

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouvea
 - Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donne
- causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépéride et le chlorhydrate de metformine.

Un comprimé contient 2 mg de glimépéride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxy-méthylamidon, povidone K 30, cellulose micro-cristalline, croscopovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépéride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépéride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline)

125100

- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :

Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

Co-Amarel®

2 mg/500 mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine
Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'uti

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouvea
 - Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donne
- causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.

Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxy-méthylamidon, povidone K 30, cellulose micro-cristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline)

125100

- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :
Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

Co-Amarel®

2 mg/500 mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine
Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'uti

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouvea
 - Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donne
- causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.

Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxy-méthylamidon, povidone K 30, cellulose micro-cristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline)

125100

- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :
Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

Co-Amarel®

2 mg/500 mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine
Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'uti

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouvea
 - Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donne
- causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.

Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxy-méthylamidon, povidone K 30, cellulose micro-cristalline, croscopovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline)

125100

- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :
Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

Co-Amarel®

2 mg/500 mg

Glimépiride / chlorhydrate de Metformine
Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'uti

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouvea
 - Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donne
- causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépiride et le chlorhydrate de metformine.

Un comprimé contient 2 mg de glimépiride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxy-méthylamidon, povidone K 30, cellulose micro-cristalline, croscopovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépiride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépiride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

l'insuline)

125100

- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :
Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

Co-Amarel®

2 mg/500 mg

Glimépéride / chlorhydrate de Metformine
Comprimés pelliculés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'uti

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouvea
 - Si vous avez d'autres questions, adressez-vous à votre médecin ou
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donne
- causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que

Co-Amarel® 2 mg/500 mg

30 Comprimés
pelliculés



Co-Amarel 2mg/500mg, comprimé pelliculé

- Les substances actives sont le glimépéride et le chlorhydrate de metformine.

Un comprimé contient 2 mg de glimépéride et 500 mg de chlorhydrate de metformine.

- Les autres composants sont : lactose, carboxy-méthylamidon, povidone K 30, cellulose micro-cristalline, crospovidone, stéarate de magnésium, hydroxypropylméthylcellulose, polyéthylène glycol 6000, dioxyde de titane (E 171), cire de carnauba, eau purifiée.

1. QU'EST-CE QUE Co-Amarel ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Co-Amarel se présente sous forme de comprimés pelliculés blancs de forme ovale. Boîte de 30 comprimés.

Co-Amarel est un antidiabétique oral.

Il est préconisé dans le traitement du diabète sucré ne nécessitant pas d'insuline (diabète de type 2), en complément d'un régime alimentaire et d'exercice physique :

- lorsqu'un traitement par monothérapie à base de glimépéride ou de metformine n'est pas suffisant pour rétablir l'équilibre glycémique,
- en remplacement de la bithérapie associant glimépéride et metformine.

2. INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT D'UTILISER Co-Amarel

N'utilisez jamais Co-Amarel dans les cas suivants :

- si vous souffrez de diabète insulino-dépendant (diabète de type 1 nécessitant un traitement par

(l'insuline)

125100

- si vous souffrez d'insuffisance cardiaque,
- si vous avez eu récemment un infarctus du myocarde, un choc,
- si vous souffrez d'une atteinte hépatique grave,
- si vous consommez de l'alcool de manière excessive (intoxication alcoolique aiguë, alcoolisme),
- si vous souffrez d'une infection sévère, de déshydratation,
- en cas d'exploration radiologique nécessitant l'utilisation de produits de contraste iodés. Vous devrez arrêter votre traitement Co-Amarel au moment de l'examen et pendant quelques jours après l'examen.
- si vous ne vous alimentez pas correctement, si vous êtes affaibli ou souffrez d'insuffisance hypophysaire ou surrénale.

Prendre des précautions particulières avec Co-Amarel :
Veillez respecter consciencieusement les prescriptions de votre médecin pour ce qui concerne les doses de Co-Amarel, la surveillance (analyse de sang et d'urine), le régime alimentaire et l'activité physique (travail et exercice physique).

MISES EN GARDE

Hypoglycémie :

Au cours des premières semaines de traitement, le risque

LABORATOIRE IBN SINA

Bd Mohammed V

BERRECHID

ICE : 001761756000030

Tel : 05.22.33.66.43

Fax : 05.22.33.66.42

INPE : 063000509

Patente : N° 40700369 C.N.S.S : N°2229541 IGR : 40195644

FACTURE : 69488

IB 49296 B

Nom et Prénom : Mr. CHERATE Omar

Prescripteur :

Référence : 090120 031

Date : 09/01/2020

BILAN :

GLY B 15	+ UREE B 22	+ CREA B 22	+ AUR B 23	+
CHOL B 23	+ HDL2 B 56	+ TRIG B 56	+ LDLM B 56	+
TGO B 45	+ TGP B 45	+ GGT B 60	+ HBA1 B 90	+

MONTANT NET : 697,42 Dhs Soit 513 B

ARRETE LA PRESENTE FACTURE A LA SOMME DE :

Six cent quatre-vingt dix sept Dh et quarante deux cts

IBN SINA
BERRECHID