

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

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

La 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.

Déclaration de Maladie

Nº W19-466260



Maladie

Dentaire

Optique

(17902) Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 07470

Société : RAN

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : ASNI ABDELAH NABANE

Date de naissance : 06.01.1962

Adresse : Rue 9 Janvier 1945 Nazolo
Casablanca

Tél. : 067228337

Total des frais engagés : 548,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 18.11.19

Nom et prénom du malade : Ksini JANIA (ASNI) Age: 58

Lien de parenté :

Lui-même conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : ACQUELIEZ RAM

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 : Casablanca

Le : 21.01.2020

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
10/10/19	CB	-		INP : 011031886 Professeur Hassan El Kabli professeur de l'enseignement Supérieur interne

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Dr. TIR ABDELLAH HASSAN ROUTE DE DAKAR BP 522 90216 CITE ROUTE DE DAKAR BP 522 90216 CITE	6/12/18	500,00

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

BELEVE 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 l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H	25533412 00000000	21433552 00000000	MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
D	G	00000000 35533411	00000000 11433553	DATE DU DEVIS <input type="text"/>
B				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS	VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION			

Professeur Hassan El Kabli

Professeur de l'enseignement
Supérieur
Médecine Interne



الأستاذ حسن القبلي

أستاذ التعليم العالي
الطب الباطني

Casablanca, le

18/12/19

الدار البيضاء ، في

Mme khimi Jamila
M. 80 x³
16/12/2019
SV
14/11/x 3m

21/12/2019
Co Ang mib

(SV)

14/11/x 3m

Ry 3m

Professeur Hassan El Kabli
Professeur de l'enseignement
Supérieur
Médecine Interne
CLINIQUE MERS SULTAN

64, Bd. Omar El Idrissi (en face du jardin murdoch) - Casablanca

Tél : 05 22 27 02 79 - Fax : 05 22 26 79 42 - GSM : 06 61 15 72 74

E-mail : hassanelkabli@gmail.com

LOT : 238
 PER : AUT 2021
 PPV : 125 DH 00

Co-anginib® 50mg/12,5mg

te de 30 ou 60 comprimés pelliculés
 tan potassium et Hydrochlorothiazide



Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autre personnes, il pourrait lui être nocif même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Quel contenu cette notice :

1. Qu'est ce que Co-anginib® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Co-anginib® ?
3. Comment prendre Co-anginib® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Co-anginib® ?
6. Informations supplémentaires

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

Traitemment de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB ?

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.

Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.

Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.

Hyponatrémie réfractaire.

Hyperuricémie symptomatique (goutte).

2ème et 3ème trimestres de la grossesse

Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/mn).

Anurie.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Angio-edème - Une surveillance étroite est recommandée.

LOT:235
PER: AUT 2021
P.P.T: 125 DH 00

Co-anginib® 50mg/12,5mg



Boîte de 30 ou 60 comprimés pelliculés
Losartan potassium et Hydrochlorothiazide

Veuillez lire attentivement l'intégralité de 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, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autre personnes, il pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est ce que Co-anginib® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Co-anginib® ?
3. Comment prendre Co-anginib® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Co-anginib® ?
6. Informations supplémentaires

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

Traitemen~~t~~ de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB ?

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.

Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.

Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.

Hyponatrémie réfractaire.

Hyperuricémie symptomatique (goutte).

2ème et 3ème trimestres de la grossesse

Insuffisance rénale sévère (à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/min).

Anurie.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Angio-oedème : Une surveillance étroite est recommandée.

Co-anginib® 50mg/12,5mg

**LOT : 233
PER : JUN 2021
PPV : 125 DH 00**



ou 60 comprimés pelliculés
ssium et Hydrochlorothiazide

Veuillez lire cette notice pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autre personnes, il pourrait lui être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est ce que Co-anginib® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Co-anginib® ?
3. Comment prendre Co-anginib® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Co-anginib® ?
6. Informations supplémentaires

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

Traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les patients dont la pression artérielle n'est pas suffisamment contrôlée par une monothérapie.

Co-anginib® est une combinaison d'un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (losartan) et d'un diurétique (hydrochlorothiazide). L'angiotensine II est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. L'hydrochlorothiazide permet aux reins d'éliminer plus d'eau et de sels. Ceci contribue également à réduire la pression artérielle.

2. QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CO-ANGINIB® ?

Ne prenez jamais Co-anginib® en cas de :

Hypersensibilité au losartan, aux dérivés sulfamidés (tels que l'hydrochlorothiazide) ou à l'un des excipients.

Hypokaliémie ou hypercalcémie résistante au traitement.

Insuffisance hépatique sévère, cholestase et troubles obstructifs biliaires.

Hyponatrémie réfractaire.

Hyperuricémie symptomatique (goutte).

2ème et 3ème trimestres de la grossesse

Insuffisance rénale sévère (c'est-à-dire clairance de la créatinine < 30 ml/mn).

Anurie.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Co-anginib®

Une attention particulière est requise chez les patients présentant :

Angio-oedème : Une surveillance stricte est recommandée.

~~LOT : 191864~~
~~UT AV : 07/2022~~
PPV : 57,80DH

NOR®
comprimé pelliculé
(atorvastatine)

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

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

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

Composition :

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : phormasorb regular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), qsp un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime alimenté en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas

établie. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament. D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE LALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou utiliser des machines. Cependant, ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

POSÉOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION :

Avant que vous ne commencez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé. La posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

SURDOSAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'aurez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.
Instructions en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

pelliculé

Veuillez lire att:

- Gardez cette notice.
- Si vous avez des questions, consultez votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous aide à contrôler vos symptômes, même en cas de symptômes mineurs.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

LOT : 191120
UT AV : 07/2022
PPV : 57 - 800H

de prendre ce médicament.

Demandez plus d'informations à votre pharmacien. Ne donnez jamais à quelqu'un d'autre, à moins qu'il ne soit nécessaire.

Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATION

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

Composition :

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium équivalent à atorvastatine	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : phormasorb régular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), qsp un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notable : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides, appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants.

établie. Demandez conseil à votre ~~médecin~~ ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament. D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLACTATION TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'EMPLOYER UN MÉDICAMENT.

CONDUITE DE VÉHICULES ET UTILISATION DE MACHINES

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou utiliser des machines. Néanmoins, ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

POSÉOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION :

Avant que vous ne commencez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pour lequel vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR. La posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à ce que vous ayez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 48 heures. La posologie maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre les doses à la même heure.

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

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, contactez immédiatement votre pharmacien.

SURDOSAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'avez pas pris habituellement, contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avoir des instructions en cas d'omission d'une ou plusieurs doses.

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé, il est possible que vous ressentez des symptômes de sevrage.

Ensuite conseil à voter médication avant de prendre tout médicament
en général ou pour phénomène au cours de la grossesse ou de l'allaitement
Demandez avis de votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament
ment

MODE ET VOIES D'ADMINISTRATION
Les formules prescrites le traitement voter médicin vous pouvez prendre en régime pauvre en cholestérol.
Les formules prescrites le traitement voter médicin vous pouvez prendre tout le temps.

MODE D'ADMINISTRATION : Les domaines de LD-NOR comprennent l'administration des hôpitaux et des cliniques, la gestion des ressources humaines et financières, la planification stratégique et l'audit interne.

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par vote médecin.
Si vous présentez des effets de LD-NOR, comprimé pelliculé est stop fort ou trop faible. Partez-en à votre médecin.
SURDOSEAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'aurez d'y plus quitterez pas rapidement pour une consultation au plus proche hôpital ou clinique.

Risulte de syndrome de sevrage
Si vous avez oublie de prendre une dose, prenez simplemment la prochaine dose privee a l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublie de prendre.

Veuillez lire attentivement ces informations avant de prendre votre décision.

- Gardez cette notice pour toute consultation future.
- Si vous avez des questions, consultez un pharmacien ou un autre professionnel de la santé.
- Ce médicament ne doit pas être pris sans avis médical ou à votre propre risque.
- Si l'un des effets secondaires mentionnés dans cette liste

LOT : 191120
UT AV : 07/2022
PPV:57,80DH

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
Salovaslatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
Salovaslatine à atrovirstamine	10 mg	20 mg	40 mg
Acuvirat et acuvirastamine			

Excipients : phomosat (cellulose), silice colloïdale amyde, stearate de magnésium, opady QY-LS-28908 (blanc II), hydroxypropyl cellulose, microcrystalline, cellulose microcristalline, amidon pregelatinisé qsp un comprimé pellote.

E cipient à effet notoire : latrose monohydrate.

C LASSÉ PHARMACO-THERAPEUTIQUE : LD-NOR comprimé pellote appartenant à un groupe de médicaments appellés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (grasses).

ID-NOR comprimé pellote est utilisée pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides associé à des modifications du mœve de la peau.