

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 canaux, 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 canaux.

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

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.

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° W19-458491

ND: 25677

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☒ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 50023 Société :

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Mme AMSSOU Zahra

Date de naissance : 01/01/1933

Adresse : Bloc 308 n° 80 Derb Horia Hay Hassan Casablanca

Tél. : 06 73 88 55 55

Total des frais engagés : 922,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade : AMSSOU Zahra Age :

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

Nature de la maladie : HTA & Dyslipidémie

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casablanca

Le : 10/03/2020

Signature de l'adhérent(e) :

VOLET ADHÉRENT

Déclaration de maladie N° W19-458491

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le. Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

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
10/13	8 sub	300 DT		INP : 09128 4912
2025	ELC			Dr Saad SOULAMI
				Professeur de Cardiologie
				356. Rue Mostafa El Maâni
				Tel : 26.18.9446.13.36 - CASA

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
REVEAL SARL PHARMACIE CHIFA M. TAHRI HASSANI 10 Ave. Hassan Casablanca Tel: 0522 90 22 63	10/03/20	62260

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet 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
		AM	PC	IM	IV	

VOLET ADHERENT

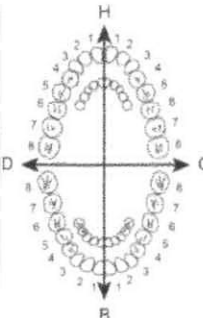
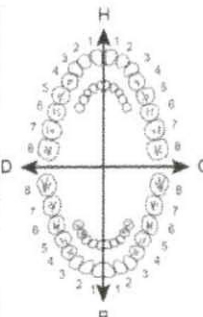
* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

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'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																								
	<table> <tr> <td>H</td><td></td><td>H</td></tr> <tr> <td>28633412</td><td>21433552</td><td></td></tr> <tr> <td>00000000</td><td>00000000</td><td></td></tr> <tr> <td>D</td><td></td><td>G</td></tr> <tr> <td>00000000</td><td>00000000</td><td></td></tr> <tr> <td>38533411</td><td>11433553</td><td></td></tr> <tr> <td>B</td><td></td><td></td></tr> </table>			H		H	28633412	21433552		00000000	00000000		D		G	00000000	00000000		38533411	11433553		B			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H		H																						
	28633412	21433552																							
	00000000	00000000																							
	D		G																						
	00000000	00000000																							
	38533411	11433553																							
	B																								
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																					
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>																					
			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																						

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Saâd SOULAMI

Professeur de Cardiologie

Spécialiste des maladies du Cœur et des vaisseaux

Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris

Echo Doppler Couleur - Holter

الدكتور سعد السلمي

أستاذ سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

إختصاصي في أمراض القلب و الاوعية الدموية

خريج كلية الطب بباريس

فحص القلب بالصدى و الدوبلير بالالوان

Patient : _____

Casablanca, le _____

10 MARS 2020

Traitement de :
Trois (03) Mois

tenoretic 68.10 x 3

204,30

Traitement de :
Trois (03) Mois

micorac sy

1/4 lester 53.00 x 2

REVEAL
PHARMAC

10 Ave. Agadir

Hay Hassani - Casablanca

Tél: 0522 90 32 63 - Fax: 0522 90 46 04

2. F. Edip 20 (a) statbol

91.00 x 2

182,00

Corvasip 10

1 q anse 27.70 x 2
55,40

356. زنقة مصطفى المعاني (قرب زنقة أكادير) - الدار البيضاء

356, Rue Mostafa El Maâni (coté Rue d'Agadir) - 1^{er} étage - Casablanca - E-mail : cabinetsoulami@gmail.com

Tél.: 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél./Fax: 05 22 26 13 36 - Urgence: 06 65 14 69 96

CNSS : 2700608 - IF : 41802254 - ICE : 001755076000067 - IPN : 091130922

547,70

Biotone - ay

74,90

1 ay + 2

622,60



REVEAL SARL
FARMACIE CHIFA
SRI HASSANI
Cantonistan
ablanca
2 90 46 04

74,90



TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable

Aténolol/Chlortalidone

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

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTIHYPERTENSEUR / ASSOCIATION FIXE D'UN BETA-BLOQUANT ET UN SALIDIURETIC (C : système cardio-vasculaire)

Ce médicament est préconisé en cas d'hypertension artérielle, en cas d'échec thérapeutique d'un traitement par diurétique ou par bêta bloquant administrés seuls.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable ?

Ne prenez jamais TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable :

- hypersensibilité à l'aténolol ou la chlortalidone ou à l'un des excipients,
- insuffisance cardiaque non contrôlée par le traitement,
- bradycardie (rythme du pouls inférieur à 45 - 50 battements par minute),
- en cas de forme sévère d'asthme et broncho-pneumopathies obstructives (formes sévères de maladies des bronches et des poumons avec encombrements),
- choc cardiogénique (d'origine cardiaque),
- blocs auriculo-ventriculaires des second et troisième degrés non appareillés (troubles du rythme cardiaque caractérisés par le ralentissement ou l'arrêt de la conduction de l'onde d'excitation entre les oreillettes et les ventricules),
- angor de Prinzmetal dans les formes pures et en l'absence d'autre traitement (variété d'angine de poitrine caractérisée par des crises douloureuses très violentes, spontanées, prolongées survenant plusieurs fois par jour, parfois à heure fixe, le matin et le soir),
- maladie du sinus (manifestations en rapport avec un mauvais fonctionnement du tissu cardiaque le long duquel s'effectue la conduction de l'onde qui entraîne la contraction du cœur : palpitations, vertiges, sensation de perte de connaissance imminente, syncope),
- phénomène de Raynaud (troubles circulatoires symétriques des doigts, souvent déclenchés par le froid avec engourdissements, coloration bleutée de la peau, douleurs puis une phase de rougeur) et troubles artériels périphériques graves,
- phéochromocytome non traité (croissance anormale de la glande médullosurrénale, sécrétant des substances qui provoquent une hypertension artérielle sévère),
- acidose métabolique (excès de production d'acidité ou défaut d'élimination de cette acidité par les reins),
- hypotension (diminution de la pression artérielle),
- atteinte cérébrale d'origine hépatique,
- insuffisance rénale grave,
- allergie aux sulfamides.

Ce médicament est généralement déconseillé en cas de grossesse, d'allaitement, d'association au bépridil, au diltiazem et

au vérapamil, au lithium (médicament du système nerveux central), et aux médicaments susceptibles de donner des troubles du rythme cardiaque.

Avertissements et précautions**Mises en garde spéciales**

NE JAMAIS ARRÊTER BRUTALEMENT LE TRAITEMENT.

SANS AVIS DE VOTRE MÉDECIN, L'ARRÊT BRUSQUE DU TRAITEMENT PEUT PROVOQUER DES TROUBLES CARDIAQUES GRAVES.

En cas de traitement par diurétiques, les diurétiques peuvent induire une insuffisance rénale, en cas de goutte, hyperuricémie (élévation du taux d'acide urique dans le sang).

En cas d'asthme ou de maladie des bronches, diabète, insuffisance rénale, certaines maladies (syndrome de Raynaud).

Si vous devez subir une intervention chirurgicale, avertissez l'anesthésiste. Ne prenez ce médicament.

Autres médicaments et TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable

LES INTERACTIONS ENTRE TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable et d'autres médicaments, notamment avec le lithium, le diazépam, IL FAUT SIGNALER À VOTRE PHARMACIEN.

Grossesse et allaitement

Le plus sûr est de ne pas prendre ce médicament pendant la grossesse. Si vous êtes enceinte ou si vous envisagez de le faire, consultez votre médecin. Prévenir votre médecin. En cas d'allaitement, ne prenez pas ce médicament. Demandez conseil à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Sportifs

L'attention des sportifs doit être attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif qui peut entraîner une réaction positive des tests pratiqués lors des compétitions. Antidopage.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés. Cependant, les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines doivent prendre en compte la survenue possible d'étourdissements et de fatigue.

3. COMMENT PRENDRE TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable ?**Posologie**

La posologie habituelle est de 1 comprimé par jour.

Respecter la prescription de votre médecin.

Mode d'administration

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

Le comprimé se prend à n'importe quel moment de la journée, mais essayer de le prendre tous les jours à la même heure pour ne pas l'oublier.

Durée de traitement

La durée du traitement est déterminée par votre médecin.

Si vous avez pris plus de TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû : Prévenir votre médecin ou l'hôpital.

Si vous oubliez de prendre TENORETIC 50 mg/12,5 mg, comprimé pelliculé sécable

En cas d'oubli, prendre dès que possible votre comprimé et poursuivre votre traitement normalement.

Ne jamais prendre une double dose le même jour.

MIBRAL 5 mg et 10 mg, comprimés en boîte de 30.

Amlodipine

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. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

La substance active est :

MIBRAL 5 mg :

Bésilate d'amlodipine : 6,944 mg

Quantité correspondant à amlodipine: 5 mg

Pour un comprimé

MIBRAL 10 mg :

Bésilate d'amlodipine : 13,888 mg

Quantité correspondant à amlodipine: 10 mg

Pour un comprimé

Composition qualitative en excipients :

Cellulose microcristalline, lactose monohydraté, amidon glycolate de sodium, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose

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

MIBRAL contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

3. Indications thérapeutiques :

MIBRAL est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommé angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, MIBRAL agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

4. Posologie :

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

La posologie initiale recommandée de MIBRAL est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de MIBRAL une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas MIBRAL avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés de MIBRAL à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

Il est important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais MIBRAL, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

6. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, MIBRAL peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, après la prise de ce médicament.

- Respiration sifflante soudaine, douleur thoracique, essoufflement ou difficultés respiratoires;
- Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres;
- Gonflement de la langue et de la gorge entraînant de grandes difficultés respiratoires;
- Réactions cutanées sévères, notamment éruption cutanée intense, urticaire, rougeur de la peau sur l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, apparition de vésicules, desquamation et gonflement de la peau, inflammation des muqueuses (syndrome de Stevens-Johnson) ou autres réactions allergiques;
- Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux;
- Inflammation du pancréas pouvant entraîner une douleur abdominale et dorsale sévère accompagnée d'un très grand malaise.

Les effets indésirables très fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables très fréquents : pouvant affecter plus de 1 personne sur 10 :

- Cédème (rétention d'eau).

Les effets indésirables fréquents suivants ont été observés. Si l'un de ces effets devient gênant ou s'il dure plus d'une semaine, vous devez contacter votre médecin.

Effets indésirables fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 :

- Maux de tête, sensations vertigineuses, somnolence (en particulier au début du traitement);
- Palpitations (conscience de vos battements cardiaques), bouffées vasomotrices;
- Douleur abdominale, nausées;
- Perturbation du transit abdominal, diarrhée, constipation, indigestion;
- Fatigue, faiblesse;
- Troubles visuels, vision double;
- Crampes Musculaires
- Gonflement des chevilles.

D'autres effets indésirables figurant sur la liste suivante ont été rapportés. Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 :

- Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie;
- Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience;
- Sensations d'engourdissement ou de fourmillements dans les membres ; perte de la sensation de douleur;
- Tintements dans les oreilles;
- Diminution de la pression artérielle;
- Éternuements et écoulement nasal provoqués par une inflammation de la muqueuse du nez (rhinite);
- Toux;
- Bouche sèche, vomissements (nausées);
- Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, démangeaisons cutanées, plaques rouges sur la peau, changement de coloration de la peau;
- Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner la nuit, augmentation du nombre de mictions;
- Incapacité à obtenir une érection; gêne ou augmentation des seins chez l'homme;

• Douleur, malaise ;

• Douleurs articulaires ou musculaires ;

• Augmentation

Effets indésirables

• Confusion

Effets indésirables

• Diminution

entraîner un

• Augmentation

• Trouble

ment;

• Gonflement des gencives ;

• Ballonnement abdominal (gastrite);

• Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales;

• Augmentation de la tension musculaire;

• Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée;

• Sensibilité à la lumière.

• Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.

Si vous ressentez l'un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmière avant de prendre Mibral.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- crise cardiaque récente
- insuffisance cardiaque
- augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- maladie du foie
- vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée

Ce médicament contient du lactose. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

Enfants et adolescents

MIBRAL n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. MIBRAL ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 4). Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

MIBRAL peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tel que :

- le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le verapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le tacrolimus (médicament utilisé pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

MIBRAL peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par MIBRAL. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de MIBRAL.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

La sécurité de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre MIBRAL.

Il n'a pas été établi si l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre MIBRAL.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

MIBRAL peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

Si vous avez pris plus de MIBRAL, comprimé que vous n'auriez dû :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés de MIBRAL.

12. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre MIBRAL, comprimé :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

13. Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre MIBRAL, comprimé :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Liste I.

À conserver à une température inférieure à 30°C.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché au Maroc :

ATLAS PHARM

Quartier industriel,

Route principale 7, Rue C,

Berrechid - Maroc.

Nom et adresse du fabricant :

AFRIC-PHAR

Zone Industrielle, Ouest Ain Harrouda,

Route Régionale N° 322 (ex R.S 111)

Km 12,400 Ain Harrouda 28 630 Mohammédia.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est le : 23/02/2016.

STATICOL® 20 et 40 mg

Comprimé pelliculé
Simvastatine

- 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 si ses symptômes sont 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.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

	P.C.P.
SIMVASTATINE (DCI)	20 mg ou 40 mg
Excipients :	Q.S.P. 1 comprimé pelliculé

EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE

Lactose

Forme pharmaceutique :

STATICOL® 20 mg : Boîtes de 14 et de 28 ;

STATICOL® 40 mg : Boîtes de 30.

Classe pharmacothérapeutique

Hypolipémiant : inhibiteur de l'HMG-CoA réductase.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

STATICOL® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, STATICOL® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). STATICOL® fait partie de la classe de médicaments appelés statines. Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

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

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

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

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

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte).
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pourriez également recevoir d'autres traitements.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse).

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

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

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE :

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

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

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

Dosage :

La dose recommandée est de 5mg, 10mg, 20mg, 40mg ou 80mg de simvastatine, par voie orale, par jour.

Adultes :

La dose habituelle de départ est de 10, 20 ou dans quelques cas 40 mg par jour. Votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 40 mg par jour.

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

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et à fort risque de problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :

Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débuter le traitement est de 10 mg par jour à prendre le soir. La dose maximale recommandée est de 40 mg par jour.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Prenez STATICOL® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

DURÉE DE TRAITEMENT :

Continuez à prendre STATICOL®, à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit STATICOL® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant un chélateur de l'acide biliaire, vous devez prendre STATICOL® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de l'acide biliaire.

NE PASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DURÉE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MÉDECIN.

ATTENTION !

• Si vous êtes une femme enceinte ou allaitante (chez les patients transplantés),

• ou si vous prenez un médicament de synthèse, utilisé pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus).

• Si si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, ou si si vous avez administré un médicament appelé acide fusidique (utilisé pour traiter les infections bactériennes),

• Ne dépassez pas la dose de STATICOL® 40mg si vous prenez du lomitapide (utilisé pour traiter une maladie génétique grave et rare liée au cholestérol).

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

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNÉRÉS

COMME TOUS LES MÉDICAMENTS, STATICOL®, comprimés pelliculés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDÉSIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIÈRE OU LES DEUX PREMIÈRES SEMAINES DE TRAITEMENT.

• Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou crampes musculaires. Dans de rares cas, ces effets peuvent être graves, y compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux ; et de très rares décès sont survenus.

• Réactions d'hypersensibilité (allergie) incluant :

- Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer des difficultés respiratoires,
- Douleurs musculaires graves, généralement dans les épaules et les hanches,
- Eruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles du cou,
- Douleur ou inflammation des articulations (rhumatisme inflammatoire),
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite),
- Bleus exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite), urticaire, sensibilité de la peau au soleil, fièvre, bouffées vasomotrices,
- Essoufflements (dyspnée) et malaises,
- Syndrome lytique (incluant éruption, troubles des articulations, et modification des globules sanguins).

• Douleur du dos et/ou des symptômes suivants : jaunissement de la peau et des yeux, démangeaisons, urines foncées ou selles décolorées, sensation d'être fatigué(e) ou faible, perte de l'appétit, décoloration hépatique (très rare).

• Inflammation du pancréas souvent avec douleur abdominale sévère.

• Diminution des globules rouges (anémie).

• Engourdissement et faiblesse des bras et jambes.

• Maux de tête, sensation de fourmillement, étourdissement,

• Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée, nausées, vomissements),

• Eruption, démangeaisons, perte de cheveux,

• Faiblesse,

• Sommeil agité (très rare),

• Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.

• Troubles de l'érection,

• Dépression,

• Inflammation des poumons causant des problèmes de respiration dont toux persistante et/ou souffle court ou fièvre,

• Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon,

• Troubles du sommeil, y compris cauchemars,

• Troubles sexuels.

• Diabète. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vous devrez surveiller attentivement par votre médecin au cours de votre traitement avec ce médicament.

Test biologiques :

L'augmentation de certains tests hépatiques et d'une enzyme musculaire (créatine kinase) a été observée.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Avertissements et précautions :

Informez votre médecin :

- De tout problème médical que vous avez ou avez eu, et de toute allergie.
- Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter les comprimés de STATICOL® pour une courte période.
- Si vous êtes assise, parce qu'un dosage différent peut être adapté à votre cas.

Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer à prendre STATICOL® et si vous avez un symptôme de problèmes au foie pendant le traitement par STATICOL®. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie.

Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie après le début du traitement par STATICOL®.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

Informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire grave.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de faiblesse musculaire, prévenez immédiatement votre médecin traitant. Ceci, car en de rares cas, les problèmes musculaires peuvent être graves, y compris les atteintes musculaires entraînant des lésions des reins ; et très rarement des décès sont survenus. Le risque d'atteinte musculaire est plus grand avec des doses élevées de STATICOL®, en particulier avec la dose

de 80 mg. Le risque d'atteinte musculaire est aussi plus grand chez certains patients. Parlez à votre médecin si un de ces éléments vous concerne :

- Si vous consommez une grande quantité d'alcool,
- Si vous avez des problèmes rénaux,
- Si vous avez des problèmes thyroïdiens,
- Si vous avez 65 ans ou plus,
- Si vous êtes une femme,
- Si vous avez déjà eu des problèmes musculaires pendant un traitement par médicament hypolipémiant appelé « statine » ou « fibrate »,
- Si vous ou un membre proche de votre famille avez un trouble musculaire héréditaire.

Effets

La sécurité d'emploi et l'efficacité ont été étudiées chez des garçons et des filles réglées depuis au moins un an âgés de 10 à 17 ans. STATICOL® n'a pas été étudié chez les enfants âgés de moins de 10 ans. Pour plus d'informations, parlez-en à votre médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Interactions avec d'autres médicaments :

En raison du risque accru de problèmes musculaires lors de la prise de STATICOL® avec les médicaments hypolipémiants, il est particulièrement important que vous informiez votre médecin si vous prenez :

- Cyclosporine (souvent utilisé chez les patients transplantés),
- Danazol (une hormone de synthèse utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus),
- Médicaments avec une substance active telle qu'itraconazole, kétoconazole, fluconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés pour traiter les infections fongiques),
- Fibrates avec des substances actives telles que gemfibrozil et bezafibrate (utilisés pour diminuer le cholestérol),
- Erythromycine, clarithromycine, tétracycline ou acide fusidique (utilisés pour traiter les infections bactériennes).

Ne prenez pas d'acide fusidique pendant l'utilisation de ce médicament. Voir aussi la rubrique 4 de cette notice.

• Inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, ritonavir et saquinavir (utilisés pour traiter le SIDA),

• Saccharin ou tétracycline (utilisés pour traiter les infections dues au virus de l'hépatite C),

• Nifédipine (antidépresseur),

• Médicament contenant la substance active cobistatol,

• Amiodarone (utilisé pour traiter un rythme cardiaque irrégulier),

• Vérapamil, diltiazem, ou amiodipine (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle, les douleurs thoraciques associées à une maladie cardiaque ou d'autres troubles cardiaques),

• Lomitapide (utilisé pour traiter une maladie génétique très grave et rare, liée au cholestérol),

• Colchicine (utilisée dans le traitement de la goutte).

De même que pour les médicaments listés ci-dessus, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez pris un autre médicament obtenu sans ordonnance. En particulier, informez votre médecin si vous prenez des médicaments contenant l'une des substances actives suivantes :

• Des médicaments avec une substance active pour éviter la formation de caillots sanguins, tels que warfarine, phenprocoumon ou acide valproïque (anticoagulants),

• Du fénofibrate (égaleme nt utilisé pour baisser le cholestérol),

• De la niacine (également utilisé pour baisser le cholestérol),

• De la rifampicine (utilisée dans le traitement de la tuberculose).

Vous devez également prévenir le médecin qui vous prescrit un nouveau médicament que vous prenez STATICOL®.

SIGNALER SYSTEMATIQU EMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

Interactions avec les aliments et les boissons

Le jus de pamplemousse contient une ou plusieurs substances qui peuvent modifier la façon dont votre corps utilise certains médicaments, dont STATICOL®. La consommation de jus de pamplemousse doit être évitée.

GROSSESSE - ALLAITEMENT

Ne prenez pas STATICOL® si vous êtes enceinte, désirez le devenir ou pensez l'être. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez immédiatement de prendre STATICOL® et consultez votre médecin. Ne prenez pas STATICOL® si vous allaitez, car on ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT DE PRENDRE UN MÉDICAMENT.

EFFETS SUR LA CAPACITÉ DE CONDUIRE DES VEHICULES OU D'UTILISER DES MACHINES

STATICOL® n'a pas eu d'influence sur votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Toutefois, lors de la conduite de véhicules ou de l'utilisation de machines, il faut tenir compte du fait que des étourdissements ont été rapportés après la prise de STATICOL®.

CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de STATICOL®, comprimé pelliculé, que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

INFORMEZ IMMEDIATEMENT VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN.

CONDUITE A TENIR AU CAS OU L'ADMINISTRATION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES A ETE OMISE.

Si vous oubliez de prendre STATICOL® :

Ne prenez pas un comprimé supplémentaire, prenez simplement votre traitement habituel comme prévu le jour suivant.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE :

Informez-en votre médecin car votre cholestérol peut augmenter de nouveau.

Liste I

PRECAUTIONS PARTICULIERES DE CONSERVATION

A conserver dans un endroit sec, à une température inférieure à 30 °C.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte.

NOM ET ADRESSE DE L'ETI TITULAIRE DE L'AMM AU MAROC ET FABRICANT :

• POLYMEDIC

Rue Amyot d'Inville, Quartier Alsarine

Casablanca-Maroc

Dr. M. HOUBACHI - Pharmacien Responsable

DATE D'APPROBATION DE LA NOTICE

OCTOBRE 2017

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 d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous est prescrit en cas de symptômes.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice se présente, consultez votre médecin ou un autre, même si l'effet indésirable n'est pas grave.

CardioAspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



Prescrit. Ne pas lui être donné sans la prescription d'un médecin.

CardioAspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique.

CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour :

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDIOASPIRINE 100 MG ?

De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement ?

CardioAspirine ne doit pas être utilisé de façon prolongée ou à des doses élevées sans avis médical.

Quand CardioAspirine ne doit-il pas être utilisé ?

Dans les circonstances suivantes, il ne faut pas utiliser CardioAspirine :

- si vous souffrez d'un ulcère gastrique ou duodénal;
- si vous présentez une tendance anormale aux saignements;
- si vous présentez une hypersensibilité (allergie) au principe actif, l'acide acétylsalicylique, à d'autres anti-inflammatoires (antirhumatismaux) ou à des antalgiques ou antipyrétiques. Une telle hypersensibilité se manifeste par un asthme, des difficultés respiratoires, des troubles circulatoires, des gonflements de la peau et des muqueuses ou des éruptions cutanées (urticaire);
- en cas de maladies graves du cœur, des reins et du foie;
- si vous prenez en même temps du méthotrexate à une dose supérieure à 15 mg par semaine;
- au cours du dernier trimestre de la grossesse.

Quelles sont les précautions à observer lors de la prise de CardioAspirine ?

Pendant le traitement par CardioAspirine, des ulcères des muqueuses du tractus digestif supérieur, plus rarement, des saignements ou, dans des cas isolés, des perforations gastro-intestinales peuvent survenir. Ces complications peuvent apparaître à tout moment au cours du traitement et sans symptômes précurseurs. Consultez votre médecin si vous présentez des douleurs à l'estomac et pensez qu'elles sont liées à la prise du médicament.

En cas d'insuffisance rénale ou cardiovasculaire, comme par exemple une hypovolémie, des interventions chirurgicales majeures, une septicémie ou des hémorragies importantes, une surveillance étroite s'impose.

En cas de troubles gastro-intestinaux chroniques ou récidivants, d'asthme, d'urticaire, de polypes du nez, de rhume des foins ou d'autres allergies, d'une maladie héréditaire rare des globules rouges du sang appelée « déficit en glucose-6-phosphate déshydrogénase », de même que lors d'un traitement par des médicaments anticoagulants (« fluidifiants sanguins »), vous ne devez prendre CardioAspirine que sur prescription expresse de votre médecin.

Les enfants et adolescents présentant une fièvre, une grippe, une varicelle ou d'autres infections virales ne doivent prendre CardioAspirine que sur prescription médicale et en traitement de deuxième intention. Si au cours de ces maladies ou après leur disparition des troubles de la connaissance avec des vomissements apparaissent, il convient de consulter immédiatement un médecin.

La prise concomitante de CardioAspirine et antidiabétiques (p. ex. insuline, sulfonylurées) peut diminuer le taux de glucose sanguin.

Vous devez informer votre médecin, si vous prenez en même temps que CardioAspirine un analgésique contenant le principe actif ibuprofène.

L'effet des médicaments contre la goutte (probénécide et sulfinpyrazone), des substances augmentant la production d'urine (diurétiques) et des agents antihypertenseurs peut être diminué. L'utilisation d'antirhumatismaux ou de méthotrexate (qui est pris p.ex. lors d'une polyarthrite rhumatoïde) peut entraîner une aggravation des effets indésirables.

En cas de prise concomitante et prolongée de CardioAspirine, l'action des préparations à base de cortisone, médicaments anticonvulsifs (antipileptiques), des anticoagulants, de la digoxine, et des préparations au lithium contre la dépression peut être renforcée. Une augmentation des effets indésirables de ces médicaments peut survenir.

Prise en même temps que des produits à base de cortisone, de l'alcool ou des médicaments appartenant au groupe des inhibiteurs du recaptage de la sérotonine contre les dépressions, CardioAspirine peut aug-

Last: AMSSOUL
First: ZOHRA
ID:
DOB:
Age: 35 ans
Sex: F

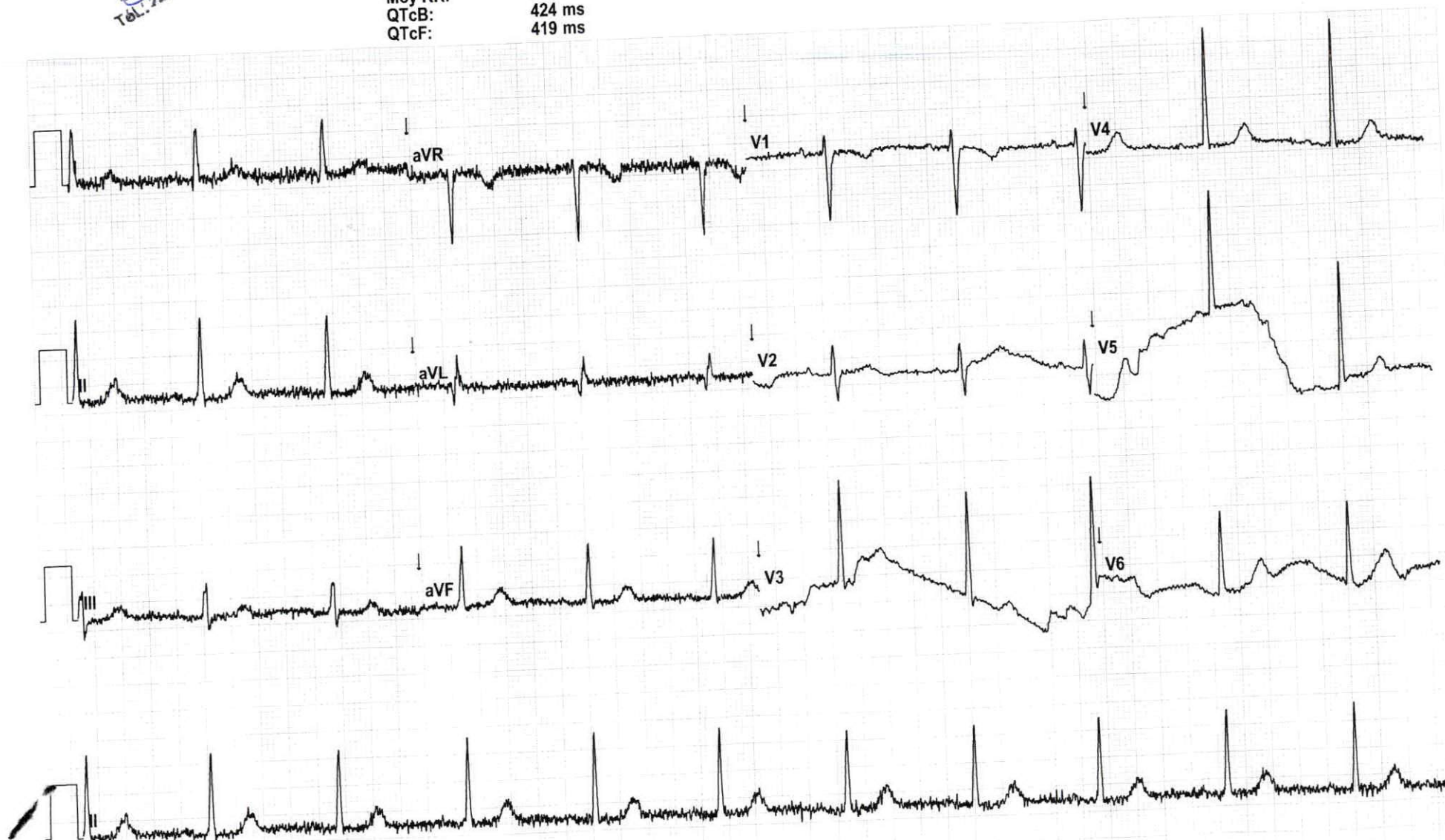
Dr Saad SOULAMI
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Madani
Tél: 72.18.44.13.36 - QAG

10-Mar-2020 15:44:19

Fréq.Card: 64 BPM
Int PR: 212 ms
Dur.QRS: 74 ms
QT/QTc: 410 / 419 ms
Axes P-R-T: 5 49 191
Moy RR: 931 ms
QTcB: 424 ms
QTcF: 419 ms

RYTHME SINUSAL AVEC BAV DU 1ER DEGRE AVEC DE RARES EXTRASYSTOLES VENTRICULAIRES
HYPERTROPHIE VENTRICULAIRE GAUCHE AVEC TROUBLE DE REPOLARISATION [GRANDE ONDE R EN AVL
OU V5, GRANDE ONDE S EN V1, GRANDE ONDE R EN V5/V6 ET GRANDE ONDE S EN V1 ET SOUS DECALAGE
DE ST EN V5/V6]
ECG ANORMAL

Non confirmé



Site Zero

Site # 0 App.# 0 ELI Link 4.11.6.0 Séquence # 26179 25mm/s 10mm/mV 0.05-300 Hz