

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.

Pathologie 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.

Éducation :

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

Nº P19- 0040260

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

1866

RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

MOULGOUIMRI Abdellah

Date de naissance :

01.01.1942

Adresse :

même

Tél. : 0694 670 259

Total des frais engagés : 93 940 + 250,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

10/01/2021

Nom et prénom du malade :

MOULGOUIMRI Abdellah

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Dr. Mohamed Fakir

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 :

Casa

Le : 08/02/2021

Signature de l'adhérent(e) :

Abdellah

Dr. Mohamed Fakir
Spécialiste des Malades de l'Hypertension Arterielle
1, Rue 1, 6ème Etage, El Jedd et 8th, Bld. Abdellah
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com

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
14/02/2021	En	25000		 Dr. Mohamed A. BENNAJAH Spécialiste des Maladies du Coeur, des Veaux et de l'Hyper tension Artérielle El Jadid et Bd. Rida Guedra 0522 59 59 00 - Casa

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACEUTIQUE Rue 300, N° 5 Vital Med Service Tél: 03.22.21.73.64	AL 019 10/10/03 PHARMACEUTIQUE Rue 300, N° 5 Vital Med Service Tél: 03.22.21.73.64	Montant de la Facture 931.40

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Cœfficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE 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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

[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

Dr. Mohamed Ali BENNANI
Cardiologue

Spécialiste des maladies
du cœur, des vaisseaux
et de l'hypertension artérielle
Echocardiographie doppler - Holter
Tensionnel - Holter rythmique
Epreuve d'effort
Traitement des varices
Sur Rendez-vous



مركز فحوصات القلب والشرايين
CENTRE D'EXPLORATIONS
CARDIOVASCULAIRES

الدكتور محمد علي بناني

اختصاصي في أمراض القلب والشرايين

وارتفاع الضغط الدموي

التشخيص بالأمواج فوق الصوتية والدوببلر

تسجيل مستمر لضغط الدم لمدة 24 ساعة

تسجيل مستمر لخطيط القلب لمدة 24 ساعة

تخطيط القلب عند المجهود

علاج الدوالي (العروق المتتفحة بالساق)

بالموعد

19/01/2021

Casablanca, le :

الدار البيضاء، في :

Nom : M. MOULGOUMRI

ABDELKADER

LASILIX 40 mg , Comprimé : 1 comprimé matin et midi pendant 1 mois

ALDACTONE 50 mg Comprimé : 1/2 comprimé le matin pendant 1 mois

KARDEGIC 160 mg , poudre en Sachet : 1 sachet à midi pendant 1 mois

CORALAN 5 mg , Comprimé pelliculé : 1 comprimé matin et soir pendant 1 mois

INOPRIL 4 mg : 1 comprimé matin pendant 1 mois

LD-NOR 20 mg : 1 comprimé le soir pendant 1 mois

CORVASAL 2 mg , Comprimé : 1 comprimé midi et soir pendant 1 mois

Docteur Mohamed Ali BENNANI

*Dr. Mohamed Ali BENNANI
Spécialiste des Maladies du Coeur
des Vaisseaux et de l'Hypertension Artérielle
1 Rue 4 Ahd El Jadid et Bd Reda Guedira
1er Etage Tél/Fax 05 22 59 59 00*

Traitement à ne pas arrêter jusqu'au prochain rendez-vous le :

Mardi 16 Février 2021

1، زنقة 4 العهد الجديد وشارع رضى اكديرة (النيل سابقا) - الطابق الأول (قرب حمام الفن) - ابن امسيك - الدار البيضاء
1, Rue 4 Ahd El Jadid et Bd. Reda Guedira (Ex. Nil) - 1er Etage - (à Côté de Hammam El Fane) - Ben M'sik - Casablanca
E-mail : bennanimedali@yahoo.fr : Tél./Fax : 05 22 59 59 00 الهاتف/الفاكس

كورالان® 5 ملغ

جبات ملمسة

إيفابرادين

كورالان® 7,5 ملغ

جبات ملمسة

إيفابرادين

معلومات خاصة بالقصور القلبي الحاد

القصور القلبي الحاد هو مرض في القلب يحدث عندما يعجز القلب عن ضخ الكمية الكافية من الدم لكافحة الجسم. الأعراض التي تظهر غالباً هي: صعوبة في التنفس، الوهن، التعب وانتفاخ الكاحلين.

كيف يعمل كورالان؟

يعمل كورالان خاصة على تخفيض سرعة ضربات القلب بمقدار ينبع ضربات في النهاية، حيث يجعل القلب يتطلب كمية أقل من الأكسجين، وخاصة في الأوضاع التي قد يحدث خلالها نوبة ذمة صدرية. بهذا يساهم كورالان في تخفيض عدد نوبات الذمة الصدرية.

بالإضافة إلى ذلك، ارتفاع سرعة ضربات القلب يؤثر على العمل الجديد للقلب وعلى المؤشر الحيوي لدى المرضى المصابين بالقصور القلبي الحاد. التأثير الخاص لإيفابرادين على تردد القلب يؤدي إلى تحسين عمل القلب وتحسين المؤشر الحيوي لدى هؤلاء المرضى.

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ كورالان؟

- لا يجوز استعمال كورالان في الأوضاع التالية:
 - إن كان لك حساسية من مادة الإيفابرادين أو من أحد المركبات الموجودة في هذا الدواء (انظر مقطع «معلومات إضافية» لمعرفة المركبات الأخرى).
 - إن كانت ضربات قلبك في وضعية الاستراحة، قبل العلاج، بطيئة جداً (أي دون 70 ضربة في الدقيقة).
 - في حال عانيت من إصابة قلبية (أي إصابة قلبية استوجبت إدخال المستشفى).
 - إن كنت مصاباً باضطراب في ضربات القلب.
 - إن أصبحت مؤخراً بضدمة قلبية.
 - في حال كان ضغطك الشرياني فائق الانخفاض.
 - إن كنت تشكوك من ذمة صدرية غير مستقرة (الشكل الحاد الذي يسبب آلام متكررة على مستوى الصدر مع أو بدون مجهود).
 - إن كنت تشكوك حديثاً من القصور القلبي الحاد.

في هذه النشرة:

- ما هو كورالان وفي أي حالة يستعمل؟
- ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبل أخذ كورالان؟
- كيف يأخذ كورالان؟
- ما هي الآثار الجانبية التي قد تحدث؟
- كيف يحفظ كورالان؟
- محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

ما هو كورالان وفي أي حالة يستعمل؟

كورالان (إيفابرادين) عبارة عن داء في القلب، يستعمل في علاج الذمة الصدرية المستقرة، وهو داء مسبب لأنم على مستوى الصدر لدى البالغين الذين يبلغ معدل ضربات القلب عندهم 70 ضربة أو أكثر بالدقيقة.

يستعمل كورالان لدى المرضى البالغين الذين لا يستطيعون العلاج بواسطة الأدوية المسماة بمثبّطات بيتا.

كما يستعمل كورالان مصطفياً مع مثبّطات بيتا لدى المرضى البالغين الذين لا يكتيّهم العلاج بواسطة مثبّطات بيتا وحدها.

القصور القلبي الحاد لدى المرضى البالغين الذين يعانون من تردد قلبهم على (فوق أو يساوي 75 ضربة بالدقيقة)، تستعمل الإيفابرادين مع علاج بطيء حتى على مثبّطات بيتا أو في حال تضاد إذا كان العلاج بواسطة الأدوية المسماة بمثبّطات بيتا غير مناسب لهم أو لا يستطيعون تحملها.

معلومات خاصة بالذمة الصدرية المستقرة

الذمة الصدرية المستقرة عبارة عن داء في القلب، يحدث عندما لا تستقبل القلب كمية كافية من الأكسجين، وظاهر هذا الداء بصورة عامة بين سن الأربعين والخمسين سنة. العارض الرئيسي للذمة هو الألم الضيق على مستوى الصدر، وظهور الذمة الصدرية المستقرة عادة في حال تسرع ضربات القلب بعد مجهود بدني، أو بعد الانفعال، أو بعد التعرض للصهر لدى الأشخاص المصابين بالذمة الصدرية المستقرة.

ALDACTONE, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES.
1. QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique

DIURETIQUE EPARGNEUR POTASSIQUE

Ce médicament contient un diurétique (la spironolactone) appartenant à la famille des diurétiques épargneurs de potassium. Ce principe actif augmente la quantité d'eau et de sodium éliminée par les urines mais n'augmente pas l'élimination du potassium (c'est pourquoi on parle « de diurétiques épargneurs de potassium »).

Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans les cas suivants :

- si vous ou votre enfant avez une tension artérielle élevée (hypertension artérielle),
- si vous ou votre enfant avez des gonflements avec accumulation anormale de liquide dans les tissus (œdèmes),
- ainsi que dans d'autres indications.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?

Liste des informations nécessaires

P.P.V: 57DH70

LOT: B24677

EXP: 06.2022

é(e) d'une
ontactez-
ment.

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

Sportifs

Le principe actif de ce médicament (la spironolactone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire

**Liste des excipients à effet notoire:
lactose.**

3. COMMENT PRENDRE ALDACTONE, comprimé sécable ?

Instructions pour un bon usage

Sans objet.

**Posologie, Mode et/ou voie(s)
d'administration, Fréquence
d'administration et Durée du traitement**

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

Posologie

Chez l'adulte

ALDACTONE 50 mg, comprimé sécable :

La dose recommandée varie en fonction de l'indication pour laquelle ALDACTONE est prescrit.

En règle générale, la dose habituelle est de 1 à 2 comprimés par jour, cependant dans certaines circonstances, cette

ALDACTONE, comprimé sécable ?

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

Date de péremption

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage après {EXP}.

La date d'expiration fait référence au dernier jour de ce mois.

Conditions de conservation

A conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

**6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES
ALDACTONE 50 mg, comprimé sécable**

Liste complète des substances actives et des excipients

Que contient ALDACTONE 50 mg, comprimé sécable ?

La substance active est :

Spironolactone micronisée 50,00 mg
Pour un comprimé sécable.

Les autres composants sont :

Amidon de riz, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, polyméthacrylate de potassium, laurilsulfate de sodium.

Forme pharmaceutique et contenu

Qu'est-ce que ALDACTONE 50 mg, comprimé sécable et comment

LD-NOR®

10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

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

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.
- 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 : pharmorstat® regular, microcélac 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 noto : 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. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez ou des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

- Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :
 - Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
 - Si vous avez des problèmes aux reins.
 - Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie).
- Si vous avez des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, nels ou familiaux de problèmes musculaires.
- Alors pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les statine ou un fibrate).
- nte quantité d'alcool.
- die du foie.

LOT : 201284

UT AV : 08/2023

PPV : 99,00DH

armacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

pre sèvère.

ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et

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'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

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.

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

À chaque fois que vous 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'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Instructions en cas d'OMISION 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

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000

• Réaction allergique severe entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

• Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Éruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.

• Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :

• La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hémorragies peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

Effets indésirables fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 100) :

• Inflammation des cavités nasales, maux de gorges, saignements de nez.

• Réaction allergique.

• Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang.

• Maux de tête

• Nausée, constipation, flatulence, indigestion.

• Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.

• Résultat d'analyses de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Effets indésirables peu fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :

• Anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie).

• Cauchemars, insomnie.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS

RVASAL

3. COMENT PRENDRE CORVASAL

INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT

SANOFI

CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous avez pris plus de GORYASAL que vous n'en avez nécessaire pour traiter une infection, il est préférable de prendre une dose supplémentaire de 100 mg. par jour pendant 3 à 5 jours. Si l'infection persiste, il est préférable de consulter un médecin.

Mode d'emploi d'administration des malades et de leur soins par voie orale. Les comprimés sont à avaler avec un grand verre d'eau sans être croqués ni sucés.

medecin.

- La dose à utiliser varie selon l'indication et elle est adaptée à une maladie du foie.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose si vous avez une réaction négative.
- A titre indicatif, la dose habituelle est en général comprise entre 3 à 8 mg par jour.

3. COMENTI PRENDERE CORVASSAL

3. COMENTI PRENDRE CORVASSAL

CRYSTAL content du lacoste
Le médicament contient du lacoste (le lactose) qui se décompose en galactose et en glucose. Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance à la galactose, un déficit en lactase ou certains sures, contractez-le avant de prendre ce médicament.

Si votre médecin vous a délivré dit que vous présentez une intolérance à certains sures, contractez-le avant de prendre ce médicament.

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

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

SANOFI

2 mg, comprime seccabile

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

nofi-aventis Maroc
ute de Rabat -R.P.1,
sebâ Casablanca
rvassal 2 mg, cp b 30
P.V : 46,70 DH

Lasilix® 40 mg **Lasilix® 20 mg/2 ml**

Furosemide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

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

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque, *révulsion importante de la tension artérielle*), cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*), et test de lavage « wash out » au LASILIX, diatrique.

01/20017
PER.05 2024

**LASILIX 40MG
20CP SEC**

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

édicament

ILISE dans les cas suivants :

Lasilix® 40 mg **Lasilix® 20 mg/2 ml**

Furosemide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

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

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque, *révulsion importante de la tension artérielle*), cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione de sel*), et test de lavage « wash out » au LASILIX, diatrique.

01/20017
PER.05 2024

**LASILIX 40MG
20CP SEC**

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

édicament

ILISE dans les cas suivants :

Lasilix® 40 mg **Lasilix® 20 mg/2 ml**

Furosemide

SANOFI 

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

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

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

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque, *révulsion importante de la tension artérielle*), cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione de sel*), et test de lavage « wash out » au LASILIX, diatrique.

01/20017
PER.05 2024

**LASILIX 40MG
20CP SEC**

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

édicament

ILISE dans les cas suivants :



INOPRIL 4 et 8 mg

Périndopril

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de vous y référer à nouveau.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à personne d'autre. Vous risqueriez de lui causer du tort, même si elle présente les mêmes symptômes que vous.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

DENOMINATION

INOPRIL 4 mg, comprimés

INOPRIL 8 mg, comprimés

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

INOPRIL 4 mg, comprimés

La substance active est :

Tert-butylamine dépérindopril..... 4 mg

INOPRIL 8 mg, comprimés

La substance active est :

Tert-butylamine de périndopril..... 8 mg

Pour un comprimé

Pour un comprimé

Les autres composants communs sont :

Lactose monohydraté, cellulose microcristalline, silice colloïdale, stéarate de magnésium.

NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHE ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBERATION DES LOTS, SI DIFFERENT

Laboratoires SOTHEMA

B.P. N° 1, 27182 Bouskoura

Maroc

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATION

Comprimé, boîte de 30 sous plaquettes thermoformées.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC).

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

INOPRIL 4 mg

Ce médicament est indiqué :

- dans l'insuffisance cardiaque symptomatique (le cœur n'envoie pas le sang dans l'organisme comme il le devrait),
- dans le traitement de la pression artérielle élevée (hypertension artérielle),
- pour diminuer le risque d'accident cardiaque, tel que infarctus, chez les patients ayant une maladie coronaire stable (lorsque l'alimentation sanguine du cœur est réduite ou quasi nulle) et ayant déjà souffert d'un infarctus et/ou ayant subi un pontage ou une dilatation des artères coronaires.

INOPRIL 8 mg

Ce médicament est indiqué :

- dans le traitement de la pression artérielle élevée (hypertension artérielle),
- pour diminuer le risque d'accident cardiaque, tel que infarctus, chez les patients ayant une maladie coronaire stable (lorsque l'alimentation sanguine du cœur est réduite ou quasi nulle) et ayant déjà souffert d'un infarctus et/ou ayant subi un pontage ou une dilatation des artères coronaires.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ne prenez jamais INOPRIL dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) au périndopril ou à l'un des autres composants du médicament ou à tout autre médicament de la même classe (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine),
- antécédents d'œdème de Quincke (angio-œdème) (réaction allergique avec brusque gonflement du visage et du cou) lié à la prise d'un inhibiteur de l'enzyme de conversion,
- si quelqu'un de votre famille a déjà eu un angio-œdème ou si vous avez déjà eu un angio-œdème, quelqu'en soient les circonstances ;
- deuxième et troisième trimestres de la grossesse.

Ce médicament est généralement déconseillé en association avec les diurétiques épargneurs de potassium, l'estramustine, les sels de potassium, et le lithium (cf. interactions médicamenteuses).

EN CAS DE DOUCE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE

UTILS D'EMPLOI

anne pas, ou qu'une surveillance individuelle soit régulièrement effectuée. Si INOPRIL, informez votre médecin dans les cas suivants :
- alimentation sanguine du cœur réduite ou quasi nulle ;
- pertrophique (épaississement du muscle cardiaque) ou une
- trécissement) ;

P.P.V :101.80 DH

LABORATOIRES SOTHEMA

- Sténose de l'aorte

