

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.

Biologie 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.

Prothèse :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 0040260

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1866 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : MOULGOURRI Abdelkader

Date de naissance : 01-01-1942

Adresse : même

Tél. : 0694670259 Total des frais engagés : 93946+250,00 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 10/01/2021

Nom et prénom du malade : MOULGOURRI Abdelkader

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

Nature de la maladie : Cardiopathie

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) : [Signature]

Dr. Mohamed Ali BENANI
Spécialiste des Maladies du Coeur et des
Vaisseaux et de l'Hypertension Artérielle
1, Rue 4, 1er Etage El Jadida et au Pista Guedira
Tél : 0522 84 14 00 - Casa

| 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 |
| 19 JAN 2021 | | 2 | 25000 | Dr. Mohamed AL-BENNANI Spécialiste des Maladies du Cœur, des aux et de l'Hypertension Artérielle El Jadid et Bd. Hada Guedira 0522 59 59 00 - Casa |

| EXECUTION DES ORDONNANCES | | |
|---|------------|-----------------------|
| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
| | 19/07/2009 | 939.40 |

[illegible][illegible]

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'

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXEC

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

إختصاصي في أمراض القلب والشرايين

وارتفاع الضغط الدموي

التشخيص بالأموح فوق الصوتية والدوبلر
تسجيل مستمر لضغط الدم لمدة 24 ساعة
تسجيل مستمر لتخطيط القلب لمدة 24 ساعة
تخطيط القلب عند المجهود
علاج الدوالي (العروق المنتفخة بالساق)
بالموعد

Casablanca, le : 19/01/2021 : الدار البيضاء، في :

Nom : **M. MOULGOURI**
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 Cœur
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 : عدم توقف الوصفة حتى الموعد المقبل في :

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) - 1^{er} Etage - (à Côté de Hammam El Fane) - Ben M'sik - Casablanca
E-mail : bennanimedali@yahoo.fr : الهاتف/الفاكس : 05 22 59 59 00 - البريد الإلكتروني :

كورالان® 5 ملغ

حباب مليسة

إيفابرادين

كورالان® 7,5 ملغ

حباب مليسة

إيفابرادين

قرأ يدقّة مجمل هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء، لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

الاحتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاجها لتستند إليها من جديد.

إن تساءلت أو شككت بأمر ما، أطلب المزيد من المعلومات لدى الطبيب أو الصيدلاني.

لقد وُصف هذا الدواء لك شخصياً. لا يجوز إعطاؤه لأشخاص آخرين. قد يلحق به الضرر، حتى وإن كانت الأعراض مشابهة لأعراضك.

إن تفاقم أي أثر جانبي، أو إن أحسست بأي أثر جانبي لم يشر إليه في هذه النشرة، راجع الطبيب أو الصيدلاني. أنظر مقطع 4.

في هذه النشرة:

ما هو كورالان وفي أية حالة يُستعمل؟

ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ كورالان؟

كيف يؤخذ كورالان؟

ما هي الآثار الجانبية التي قد تحصل؟

كيف يحفظ كورالان؟

محتوى العبوة ومعلومات إضافية.

ما هو كورالان وفي أية حالة يُستعمل؟

كورالان (إيفابرادين) عبارة عن دواء للقلب، يُستعمل في علاج:

الذبحة الصدرية المستقرة، وهو داء مسبب لألم على مستوى الصدر،

لدى البالغين الذين يبلغ معدل ضربات القلب عندهم 70 ضربة أو أكثر

بالدقيقة.

يستخدم كورالان لدى المرضى البالغين الذين لا يستطيعون العلاج

بواسطة الأدوية المسماة بمثبطات بيتا.

كما يستخدم كورالان مصطحباً مع مثبطات بيتا لدى المرضى البالغين

الذين لا يكفيهم العلاج بواسطة مثبطات بيتا وحدها.

القصور القلبي الحاد لدى المرضى البالغين الذين يعانون من تردد

قلبي عالي (يقوّض أو يساوي 75 ضربة بالدقيقة). تستخدم الإيفابرادين

مع علاج نمطي يحتوي على مثبطات بيتا أو في حال تضاد إذا كان

العلاج بواسطة الأدوية المسماة بمثبطات بيتا غير مناسب لهم أو لا

يستطيعون تحملها.

معلومات خاصة بالذبحة الصدرية المستقرة

الذبحة الصدرية المستقرة عبارة عن داء في القلب، يحدث عندما لا

يستقبل القلب كمية كافية من الأكسجين. ويظهر هذا الداء بصورة عامة

بين سن الأربعين والخمسين سنة. العارض الرئيسي للذبحة هو الألم

الضيق على مستوى الصدر. وتظهر الذبحة الصدرية المستقرة عادة في

بال تسرع ضربات القلب بعد مجهود بدني، أو بعد الانفعال، أو بعد التعرض

لبرد، أو بعد وجبة طعام. فقد يسبب هذا التسرع في ضربات القلب ألماً

ل الصدر لدى الأشخاص المصابين بالذبحة الصدرية المستقرة.

معلومات خاصة بالقصور القلبي الحاد

القصور القلبي الحاد هو مرض في القلب يحدث عندما يعجز القلب عن

ضخ الكمية الكافية من الدم لكافة 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 بضع

ضربات في الدقيقة، حيث يجعل القلب يتطلب كمية أقل من الأكسجين،

وخاصة في الأوضاع التي قد يحدث خلالها نوبة ذبحة صدرية. بهذا

يساهم كورالان في تخفيض عدد نوبات الذبحة الصدرية.

بالإضافة إلى ذلك، ارتفاع سرعة ضربات القلب يؤثر على العمل الجيد

للقلب وعلى المؤشر الحيوي لدى المرضى المصابين بالقصور القلبي الحاد.

التأثير الخاص للإيفابرادين على تردد القلب يؤدي إلى تحسين عمل القلب

وتحسين المؤشر الحيوي لدى هؤلاء المرضى.

2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ كورالان؟

لا يجوز استعمال كورالان في الأوضاع التالية:

▶ إن كان لك حساسية من مادة الإيفابرادين أو من إحدى المركبات

الموجودة في هذا الدواء (أنظر 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 إدخالك

المستشفى).

▶ إن كنت مصاباً باضطراب في ضربات القلب.

▶ إن أصبت مؤخراً بصدمة قلبية.

▶ في حال كان ضغطك الشرياني فائق الانخفاض.

▶ إن كنت تشكو من ذبحة صدرية غير مستقرة (الشكل الحاد الذي يسبب

ألاماً متكررة على مستوى الصدر مع أو بدون مجهود).

▶ إن كنت تشكو حديثاً من القصور القلبي الحاد.

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

(e) d'une
contactez-
ment.

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

Sportifs

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,

LD-NOR®

10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé

(DCI : Atorvastatine)

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.

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 : pharabosor regular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-S-29908 (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 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.

CONTRA-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 eu 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 SPECIALES ET PRECAUTION 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 votre activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie)
- Si vous avez des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, tels ou familiaux de problèmes musculaires.
- Si vous prenez un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides ou un fibraté.
- Si vous avez consommé de l'alcool.
- Si vous avez eu une infection du foie.

LOT : 201284

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000DH

étoile. 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 MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

CONDUITE DE VEHICULES 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. Utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

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

Avant que vous ne commenciez 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'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

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 sévère 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. Eruption 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'hématomes 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) :

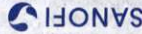
- Inflammation des cavités nasales, maux de gorges, saignements de nez.
- Réaction allergiques.
- Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang.
- Maux de tête.
- Nausée, constipation, flatulence, indigestion.
- Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.
- Résultat d'analyse 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.

CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Moisdamine



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

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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 ou votre infirmier/ère. 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 CORVASAL et dans quels cas est-il utilisé
2. Quels sont les informations à connaître avant de prendre CORVASAL
3. Comment prendre CORVASAL
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CORVASAL
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

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

CORVASAL contient de la moisdamine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur. CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT

SAL :
la substance active (la moisdamine) est contenue dans ce médicament, mais un malaise important ou des effets indésirables peuvent survenir.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Corvasal 2 mg, cp b 30
P.P.V : 46,70 DH



3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

Posologie

CORVASAL contient du lactose
Ce médicament contient un sucre (le lactose) qui se décompose en galactose et en glucose. Son utilisation 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).
Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

- La dose à utiliser varie selon l'indication et elle est adaptée à chaque patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose si vous avez une maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est en général comprise entre 3 à 8 mg par jour.
- Vous devez vous conformer strictement à la prescription de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.
Les comprimés sont à avaler avec un grand verre d'eau sans être croqués ni sucs.

Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez les heures de prise de ce médicament en suivant les conseils de votre médecin.
Le médicament doit généralement être pris 3 à 4 fois par jour aux repas du matin, du midi et du soir.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. Suivez scrupuleusement ses conseils.
Si vous avez pris plus de CORVASAL que vous n'avez dû
Une baisse de la tension artérielle peut survenir. Prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre CORVASAL

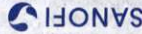
Le traitement doit être poursuivi normalement, sans tenir compte de la dose oubliée.
Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS

- Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.
- des maux de tête et une baisse de la tension artérielle en début de traitement qui disparaissent progressivement.
- exceptionnellement une baisse de la tension artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges, des troubles digestifs, des démangeaisons.
- rarement une diminution du nombre de plaquettes dans le sang (troubles de la coagulation).

CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Moisdamine



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

- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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 ou votre infirmier/ère. 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 CORVASAL et dans quels cas est-il utilisé
2. Quels sont les informations à connaître avant de prendre CORVASAL
3. Comment prendre CORVASAL
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver CORVASAL
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

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

CORVASAL contient de la moisdamine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelés les vasodilatateurs utilisés en cardiologie. Ce médicament agit en dilatant les vaisseaux du cœur et diminue les besoins en oxygène au niveau du cœur. CORVASAL est utilisé pour éviter l'apparition de douleurs dans la poitrine dues à une maladie cardiaque (l'angine de poitrine).

INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT

SAL :
la substance active (la moisdamine) est contenue dans ce médicament, mais un malaise important ou des effets indésirables peuvent survenir.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Corvasal 2 mg, cp b 30
P.P.V : 46,70 DH



3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

Posologie

CORVASAL contient du lactose
Ce médicament contient un sucre (le lactose) qui se décompose en galactose et en glucose. Son utilisation 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).
Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

- La dose à utiliser varie selon l'indication et elle est adaptée à chaque patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose si vous avez une maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est en général comprise entre 3 à 8 mg par jour.
- Vous devez vous conformer strictement à la prescription de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale.
Les comprimés sont à avaler avec un grand verre d'eau sans être croqués ni sucs.

Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez les heures de prise de ce médicament en suivant les conseils de votre médecin.
Le médicament doit généralement être pris 3 à 4 fois par jour aux repas du matin, du midi et du soir.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. Suivez scrupuleusement ses conseils.
Si vous avez pris plus de CORVASAL que vous n'avez dû
Une baisse de la tension artérielle peut survenir. Prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Le traitement doit être poursuivi normalement, sans tenir compte de la dose oubliée.
Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS

- Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.
- des maux de tête et une baisse de la tension artérielle en début de traitement qui disparaissent progressivement.
- exceptionnellement une baisse de la tension artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges, des troubles digestifs, des démangeaisons.
- rarement une diminution du nombre de plaquettes dans le sang (troubles de la coagulation).

Lasilix[®] 40 mg

Lasilix[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

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 :

Furosémide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 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 cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque, insuffisance cardiaque, rénale, cirrhotique (rétention de sel), et test de lavage « wash out » au LASILIX, insuffisance cardiaque.

LOT : 20E017
PER : 05 2024

**LASILIX 40MG
20CP SEC**

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

médicament

UTILISE dans les cas suivants :

Lasilix[®] 40 mg

Lasilix[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

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 :

Furosémide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 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 cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque, insuffisance cardiaque, rénale, cirrhotique (rétention de sel), et test de lavage « wash out » au LASILIX, insuffisance cardiaque.

LOT : 20E017
PER: 05 2024

**LASILIX 40MG
20CP SEC**

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

médicament

UTILISE dans les cas suivants :

Lasilix[®] 40 mg

Lasilix[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

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 :

Furosémide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 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 cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque, insuffisance cardiaque, rénale, cirrhotique (rétention de sel), et test de lavage « wash out » au LASILIX, insuffisance cardiaque.

LOT : 20E017
PER : 05 2024

**LASILIX 40MG
20CP SEC**

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

médicament

UTILISE 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 de périndopril.....4 mg
Pour un comprimé

INOPRIL 8 mg, comprimés

La substance active est :

Tert-butylamine de périndopril.....8 mg
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, quel qu'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'estrémustine, les sels de potassium, et le lithium (cf. interactions médicamenteuses).

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

INDICATIONS D'EMPLOI

anne pas, ou qu'une surveillance individuelle soit régulièrement

INOPRIL, informez votre médecin dans les cas suivants :

- (alimentation sanguine du cœur réduite ou quasi nulle) ;
- perthrophique (épaississement du muscle cardiaque) ou une
- ur) ;
- trécissement) ;

P.P.V : 101.80 DH
LABORATOIRES SOTHEMA

- Sténose de l'artère aortique



KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI 

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg).
Excipients : Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEURS DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.
Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Contre-indications)

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

• En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, •

• En cas de saignement ou de troubles de la coagulation (par exemple : prise de médicaments anti-inflammatoires (aspirine, ibuprofène, etc.) ou asthme). • En cas d'allaitement concomitant avec la prise de médicaments anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3g/j). • En dehors

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé sauf avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3g/j) (cf. rubrique Interactions médicamenteuses et autres interactions).
L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3g/j).

LOT : 20E022
PER.: 06 2022

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189