

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° W19-540399

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 000409 Société :
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : BOUHSANE Fatima (Veuve Bouziane)
 Date de naissance : 08/10/1943
 Adresse : Missimi Rue 10°3 H H Casablanca
 Tél. : 0522909703 Total des frais engagés : 1651,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. CRIQUECH Mouad
Cardiologue
262 Bd. Youssef El M.
0662 80 19 72

Date de consultation : 16/01/2021
 Nom et prénom du malade : BOUHSANE FATIMA Age : 76 ans
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : HTA
 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 : 04/02/2021

Signature de l'adhérent(e) :

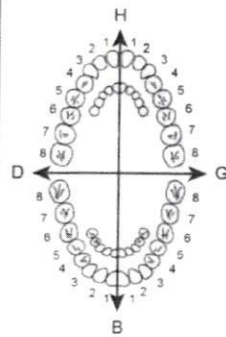
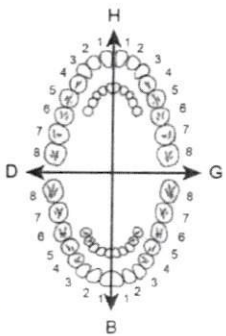
[Signature]

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
16.01.21	C+Bel		3000	INP: 091043384

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	16/01/2021	1351,40

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	

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"/>
				
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE H 25533412 21433552 00000000 00000000 D ————— G 00000000 00000000 35533411 11433553 B			
	[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	



Casablanca le : 16/01/2021

Mme BOUHSANE FATIMA

$34.60 \times 5 = 173.00$

1 - LASILIX 40

1 comprimé par jour

$91.80 \times 9 = 826.20$

2 - CONVERTAL 25

1 comprimé 3 fois / j

$27.70 \times 3 = 83.10$

3 - CARDIOASPIRINE 100MG

0-1-0

$89.70 \times 3 = 269.10$

4 - CORDARONE

1-0-0 5/7

PHARMACIE HAY EL HASSANI
Dr. AKOUCHEK KAKIM
50-52, Lot 1, Missour, Rue 2
Hay Hassani, Casablanca
Tél : 05 22 98 35 22

traitement de 3 mois

Dr. CRIQUECH Mouad
Cardiologue
262 Bd. Yacoub El Mansour
0662 80 19 75 - 0522 94 09 10

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

ment l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Si vous pourriez avoir besoin de la relecture, à question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin. Si vous n'êtes personnellement prescrit, Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en petites quantités, cela pourrait lui être nocif. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'emploi :

Prendre le médicament en substance(s) active(s) par unité de prise :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Cellulose microcristalline, amidon de maïs, lactose monohydraté, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (C: système cardiovasculaire).

3. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de :

- Hypertension artérielle,
- Insuffisance cardiaque congestive,
- Les suites de l'infarctus du myocarde, quand le médecin juge que l'état du patient le permet.

4. Posologie :

La posologie est variable selon l'affection traitée ; elle est aussi adaptée à chaque patient. Il ne faut pas modifier les doses prescrites sans avis de votre médecin.

• Hypertension artérielle

La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

• Insuffisance cardiaque congestive

La posologie initiale doit être faible. La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

• Les suites de l'infarctus du myocarde

CONVERTAL sera initié en milieu hospitalier. La posologie usuelle est de 100 à 150 mg par jour en 2 ou 3 prises.

Dans tous les cas, se conformer strictement à la prescription médicale.

Mode et voie d'administration :

Voie orale. Le comprimé est à avaler avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration :

Selon prescription du médecin.

CONVERTAL peut être pris avant, pendant ou après les repas.

Durée du traitement :

Ce médicament doit être utilisé régulièrement et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura prescrit.

Si vous ne pouvez pas continuer le traitement, Ne pas interrompre sans l'avis du médecin. Pour une bonne utilisation, il est indispensable de se soumettre à une surveillance médicale régulière : contrôle régulier de la tension artérielle et examens biologiques.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais CONVERTAL, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un «antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II» (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, telmisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

- allactien.

Voire médicament pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Voir aussi les informations dans la rubrique 5.

Signaler à votre médecin si vous suivez ou allez suivre une désensibilisation, contre l'allergie aux piqûres d'insectes par exemple. La désensibilisation diminue les phénomènes allergiques (aux piqûres d'abeilles ou de guêpes, par exemple), mais peut parfois aggraver la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

Signaler à votre médecin si vous devez subir une opération. Avant de subir une anesthésie locale ou générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captopril. Lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captopril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.

Evitez l'alcool lors de la première prise de captopril, elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante que lors de la suite du traitement. Vous pouvez avoir des vertiges ou des étourdissements qui peuvent nécessiter de vous allonger. Si cet effet survient, consultez votre médecin.

Ne pas administrer de captopril chez l'enfant de moins de 18 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captopril chez l'enfant sont limitées.

Ce médicament contient du lactose. 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).

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse. CONVERTAL peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant s'il est pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesse-allaitement).

Précautions d'emploi :

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Voire médicament pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'aldostérone (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »).

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN, PARTICULIÈREMENT S'IL S'AGIT DE LITHIUM, D'ESTRADIOL, DE SELS DE POTASSIUM OU D'UN DIURÉTIQUE (médicament également prescrit dans le traitement de l'hypertension artérielle ou de l'insuffisance cardiaque).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

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

Grossesse et Allaitement

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est déconseillé en début de grossesse et peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant à naître si CONVERTAL est pris après 3 mois de grossesse. Un autre traitement antihypertenseur approprié devra être mis en place avant le début d'une grossesse. CONVERTAL est contre-indiqué au cours

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

ment l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Si vous pourriez avoir besoin de la relecture, à question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin. Si vous n'êtes personnellement prescrit, Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en petites quantités, cela pourrait lui être nocif. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'emploi :

Prendre le médicament en substance(s) active(s) par unité de prise :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

ment l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Si vous pourriez avoir besoin de la relecture, à question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin. Si vous n'êtes personnellement prescrit, Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en petites quantités, cela pourrait lui être nocif. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'emploi :

Prendre le médicament en substance(s) active(s) par unité de prise :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

ment l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Si vous ne pouvez pas vous procurer le médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'emploi :

Prendre le médicament en substance(s) active(s) par unité de prise :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Cellulose microcristalline, amidon de maïs, lactose monohydraté, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (C: système cardiovasculaire).

3. Indications thérapeutiques :

Ce médicament est préconisé dans le traitement de :

- Hypertension artérielle.

- l'insuffisance cardiaque congestive.

- les suites de l'infarctus du myocarde, quand le médecin juge que l'état du patient le permet.

4. Posologie :

La posologie est variable selon l'affection traitée ; elle est aussi adaptée à chaque patient. Il ne faut pas modifier les doses prescrites sans avis de votre médecin.

- Hypertension artérielle

- La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

- Insuffisance cardiaque congestive

- La posologie initiale doit être faible. La posologie habituelle recommandée est de 50 à 100 mg/jour.

- Les suites de l'infarctus du myocarde

CONVERTAL sera initié en milieu hospitalier. La posologie usuelle est de 100 à 150 mg par jour en 2 ou 3 prises.

Dans tous les cas, se conformer strictement à la prescription médicale.

Mode et voie d'administration :

Voie orale. Le comprimé est à avaler avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration :

Selon prescription du médecin.

CONVERTAL peut être pris avant, pendant ou après les repas.

Durée du traitement :

Ce médicament doit être utilisé régulièrement et aussi longtemps que votre médecin vous l'aura prescrit.

Si vous ne pouvez pas vous procurer le médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

CONVERTAL est un médicament. Il est indispensable de se soumettre à une surveillance médicale régulière : contrôle régulier de la tension artérielle et examens biologiques.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais CONVERTAL, comprimé dans les cas suivants :

- Si vous prenez l'un des médicaments suivants pour traiter une hypertension :
 - un «antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II» (ARA-II) (aussi connu sous le nom de sartans - par exemple valsartan, lemlisartan, irbesartan), en particulier si vous avez des problèmes rénaux dus à un diabète.

- aliskiren.

Voire médecin pourra être amené à surveiller régulièrement le fonctionnement de vos reins, votre pression artérielle et le taux des électrolytes (par ex. du potassium) dans votre sang. Voir aussi les informations dans la rubrique 5.

Signaler à votre médecin si vous suivez ou allez suivre une désensibilisation, contre l'allergie aux piqûres d'insectes par exemple. La désensibilisation diminue les phénomènes allergiques (aux piqûres d'abeille ou de guêpe, par exemple), mais peut parfois aggraver la réaction allergique, en cas de prise d'un IEC.

Signaler à votre médecin si vous devez subir une opération. Avant de subir une anesthésie locale ou générale, signalez également à votre médecin ou votre dentiste que vous prenez du captopril. Lorsqu'il est administré avec certains anesthésiques, le captopril peut provoquer une baisse brutale de la pression artérielle, juste après la prise du comprimé.

Evitez l'alcool lors de la première prise de captopril, elle peut provoquer une baisse de la pression artérielle plus importante que lors de la suite du traitement. Vous pouvez avoir des vertiges ou des étourdissements qui peuvent nécessiter de vous allonger. Si cet effet survient, consultez votre médecin.

Ne pas administrer de captopril chez l'enfant de moins de 18 ans. Les données disponibles sur l'efficacité et la tolérance du captopril chez l'enfant sont limitées.

Ce médicament contient du lactose. 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).

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est contre-indiqué au cours du second et du troisième trimestre de la grossesse. CONVERTAL peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant s'il est pris après 3 mois de grossesse (voir rubrique grossesse-allaitement).

Précautions d'emploi :

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

Voire médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicaments et/ou prendre d'autres précautions :

Si vous prenez un antagoniste des récepteurs de l'angiotensine II (ARA-II) ou de l'aliskiren (voir aussi les informations dans les rubriques « 5 et 7 »).

AFIN D'EVITER DEVENIR ELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, PARTICULIEREMENT S'IL S'AGIT DE LITHIUM, D'ESTRADIOL, DE SELS DE POTASSIUM OU D'UN DIURETIQUE (médicament également prescrit dans le traitement de l'hypertension artérielle ou de l'insuffisance cardiaque).

Interactions avec les aliments et les boissons :

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

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

Grossesse et Allaitement

Vous devez informer votre médecin si vous êtes enceinte ou si vous pensez pouvoir être enceinte. Votre médecin vous recommandera normalement de prendre un autre médicament, puisque CONVERTAL est déconseillé en début de grossesse et peut entraîner des problèmes de santé chez l'enfant à naître si CONVERTAL est pris après 3 mois de grossesse. Un autre traitement antihypertenseur approprié devra être mis en place avant le début d'une grossesse. CONVERTAL est contre-indiqué au cours

CONVERTAL 25 et 50 mg, comprimés en boîte de 30

DCI: Captopril

ment l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Si vous pourriez avoir besoin de la relecture, à question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin. Si vous n'êtes personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en petites quantités, cela pourrait lui être nocif. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Mode d'emploi :

Prendre le médicament en substance(s) active(s) par unité de prise :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :

Comprimé :



-LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 340DH60



lu cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
dire la dose suivante.

IAITES ET GENANTS

DICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES
IONS GENANTS :

es,

LOT : 20E017

PER.:05 2024

quantité insuffisante de potassium dans le sang),

as de modifications du bilan sanguin : leucopénie (quantité insuffisante de
globules blancs), thrombopénie (taux anormalement bas de plaquettes),

- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (quantité de sucre dans le sang)

- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (quantité basse de sodium dans le
sang), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension
orthostatique (chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant
s'accompagner de vertiges),

- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (affection
neurologique observée au cours de maladies sévères du foie),

- possibilités des troubles digestifs,

- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du
groupe des aminosides,

- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de
l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection
recommandée n'a pas été respectée.

SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT
QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT
EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.

Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca



-LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 340DH60



Il y a des cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
dire la dose suivante.

IAITES ET GENANTS

DICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES
IONS GENANTS :

6

es,

LOT : 20E017

PER.: 05 2024

quantité insuffisante de potassium dans le sang),

cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (quantité insuffisante de
globules blancs), thrombopénie (taux anormalement bas de plaquettes),

- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (quantité de sucre dans le sang)

- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (quantité basse de sodium dans le
sang), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension
orthostatique (chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant
s'accompagner de vertiges),

- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (affection
neurologique observée au cours de maladies sévères du foie),

- possibilités des troubles digestifs,

- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du
groupe des aminosides,

- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de
l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection
recommandée n'a pas été respectée.

SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT
QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT
EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.

Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P. 1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca



-LASILIX 40Mg
20CP SEC

P.P.V : 340DH60



Il y a des cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
dire la dose suivante.

IAITES ET GENANTS

DICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES
IONS GENANTS :

6

es,

LOT : 20E017

PER.:05 2024

quantité insuffisante de potassium dans le sang),

cas de modifications du bilan sanguin : leucopénie (quantité insuffisante de
globules blancs), thrombopénie (taux anormalement bas de plaquettes),

- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (quantité de sucre dans le sang)

- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (quantité basse de sodium dans le
sang), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension
orthostatique (chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant
s'accompagner de vertiges),

- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (affection
neurologique observée au cours de maladies sévères du foie),

- possibilités des troubles digestifs,

- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du
groupe des aminosides,

- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de
l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection
recommandée n'a pas été respectée.

SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT
QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT
EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.

Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca



-LASILIX 40Mg
20CP SEC

P.P.V : 340DH60



lu cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
dire la dose suivante.

IAITES ET GENANTS

DICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES
IONS GENANTS :

es,

LOT : 20E017

PER.:05 2024

quantité insuffisante de potassium dans le sang),

as de modifications du bilan sanguin : leucopénie (quantité insuffisante de
globules blancs), thrombopénie (taux anormalement bas de plaquettes),

- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (quantité de sucre dans le sang)

- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (quantité basse de sodium dans le
sang), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension
orthostatique (chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant
s'accompagner de vertiges),

- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (affection
neurologique observée au cours de maladies sévères du foie),

- possibilités des troubles digestifs,

- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du
groupe des aminosides,

- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de
l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection
recommandée n'a pas été respectée.

SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT
QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT
EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca



-LASILIX 40Mg
20CP SEC

P.P.V : 340DH60



lu cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
dire la dose suivante.

IAITES ET GENANTS

DICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES
IONS GENANTS :

es,

LOT : 20E017

PER.:05 2024

quantité insuffisante de potassium dans le sang),

as de modifications du bilan sanguin : leucopénie (quantité insuffisante de
globules blancs), thrombopénie (taux anormalement bas de plaquettes),

- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (quantité de sucre dans le sang)

- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (quantité basse de sodium dans le
sang), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension
orthostatique (chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant
s'accompagner de vertiges),

- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (affection
neurologique observée au cours de maladies sévères du foie),

- possibilités des troubles digestifs,

- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du
groupe des aminosides,

- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de
l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection
recommandée n'a pas été respectée.

SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT
QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT
EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.
Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca



-LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



lu cas où l'administration d'une ou plusieurs doses a été omise
dire la dose suivante.

IAITES ET GENANTS

DICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES
IONS GENANTS :

es,

LOT : 20E017

PER.:05 2024

quantité insuffisante de potassium dans le sang),

as de modifications du bilan sanguin : leucopénie (quantité insuffisante de
globules blancs), thrombopénie (taux anormalement bas de plaquettes),

- élévation discrète de l'uricémie pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,
- élévation de la glycémie (quantité de sucre dans le sang)

- déshydratation, élévation de l'urée sanguine, hyponatrémie (quantité basse de sodium dans le
sang), hypovolémie (volume total bas de sang contenu dans le corps), accompagnée d'hypotension
orthostatique (chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant
s'accompagner de vertiges),

- en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (affection
neurologique observée au cours de maladies sévères du foie),

- possibilités des troubles digestifs,

- exceptionnellement, atteinte de l'audition lors de l'administration conjointe d'antibiotiques du
groupe des aminosides,

- liés à la forme injectable : possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de
l'administration de doses très élevées de ce produit notamment lorsque la vitesse d'injection
recommandée n'a pas été respectée.

SIGNELEZ A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITE ET GENANT
QUI NE SERAIT PAS MENTIONNE DANS CETTE NOTICE.

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT
EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Les comprimés doivent être conservés à l'abri de la lumière.

Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.

sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat - R.P.1 - Ain Sebaâ
20250 Casablanca

Cardioaspirine 100 mg/ducps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



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 d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à 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.



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

Cardioaspirine 100 mg/ducps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



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 d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à 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.



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

Cardioaspirine 100 mg/ducps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



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 d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à 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.



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

Cordarone® 200 mg

rone



SANOFI

89,70

ment l'intégralité de cette
re ce médicament. Gardez
riez avoir besoin de la reître.

question, si vous avez un
d'informations à votre médecin

été personnellement prescrit,

quelqu'un d'autre, même en cas
des, 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE

AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?

3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTIARYTHMIQUE CLASSE III

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE

AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg,

comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé

sécable :

- Si vous êtes allergique à l'iode.
- Si vous êtes allergique l'amiodarone (la substance active) ou à l'un des autres composants contenus dans Cordarone. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.

• Si vous souffrez d'hyperthyroïdie (maladie de la glande thyroïde).

• Si vous présentez certains troubles du rythme et/ou de la conduction cardiaque.

• Si votre rythme cardiaque est trop lent.

• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.

• Si vous allaitez.

• Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec Cordarone n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Prise d'autres médicaments »).

Faites attention avec CORDARONE 200 mg, comprimé

sécable

Avertissements et précautions

N'interrompez jamais ce traitement sans l'avis de votre médecin.

Chez l'enfant :

La tolérance et l'efficacité de ce médicament ne sont pas connues.

Si vous êtes porteur d'un stimulateur cardiaque (pacemaker) ou d'un défibrillateur cardiaque implantable :

Vous devez faire vérifier par votre médecin son bon fonctionnement avant et à plusieurs reprises après le début du traitement, ainsi que lors de toute modification de la posologie.

Pendant le traitement :

Prévenez votre médecin :

- Si votre rythme cardiaque est à nouveau trop rapide ou anormalement lent,
- Si vous sentez anormalement essoufflé,
- Si vous avez des difficultés à respirer,
- Si vous présentez une toux sèche, isolée ou associée à une altération de votre état de santé,
- Si vous avez de la fièvre, ou êtes fatigué, de façon inexpliquée, ou prolongée,
- Si vous avez la diarrhée,

Cordarone® 200 mg

rone



SANOFI

89,70

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.

ment l'intégralité de cette notice et l'ensemble des informations à votre médecin

été personnellement prescrit, quel que soit le lieu, même en cas de déplacement, cela pourrait lui être nocif.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES
1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTITHROMBOTIQUE CLASSE III

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE

AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg,

comprimé sécable ?

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé

sécable :

- Si vous êtes allergique à l'iode.
- Si vous êtes allergique l'amiodarone (la substance active) ou à l'un des autres composants contenus dans Cordarone. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.

- Si vous souffrez d'hyperthyroïdie (maladie de la glande thyroïde).

- Si vous présentez certains troubles du rythme et/ou de la conduction cardiaque.

- Si votre rythme cardiaque est trop lent.

- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.

- Si vous allaitez.

- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec Cordarone n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Prise d'autres médicaments »).

Faites attention avec CORDARONE 200 mg, comprimé

sécable

Avertissements et précautions

N'interrompez jamais ce traitement sans l'avis de votre médecin.

Chez l'enfant :

La tolérance et l'efficacité de ce médicament ne sont pas connues.

Si vous êtes porteur d'un stimulateur cardiaque (pacemaker) ou d'un défibrillateur cardiaque implantable :

Vous devez faire vérifier par votre médecin son bon fonctionnement avant et à plusieurs reprises après le début du traitement, ainsi que lors de toute modification de la posologie.

Pendant le traitement :

Prévenez votre médecin :

- Si votre rythme cardiaque est à nouveau trop rapide ou anormalement lent.
- Si vous sentez anormalement essoufflé.
- Si vous avez des difficultés à respirer.
- Si vous présentez une toux sèche, isolée ou associée à une altération de votre état de santé.
- Si vous avez de la fièvre, ou êtes fatigué, de façon inexpliquée, ou prolongée.
- Si vous avez la diarrhée.

Cordarone® 200 mg

rone



SANOFI

89,70

ment l'intégralité de cette
re ce médicament. Gardez
riez avoir besoin de la refile.

question, si vous avez un
d'informations à votre médecin

été personnellement prescrit,

quelqu'un d'autre, même en cas
des, 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.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé
séable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE

AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé
séable ?

3. COMMENT PRENDRE CORDARONE 200 mg, comprimé
séable ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER CORDARONE 200 mg,

comprimé séable ?

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE CORDARONE 200 mg, comprimé

séable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

ANTIARYTHMIQUE CLASSE III

Ce médicament est indiqué dans la prévention et le
traitement de certains troubles du rythme cardiaque.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE

AVANT DE PRENDRE CORDARONE 200 mg,

comprimé séable ?

Si votre médecin vous a déjà dit que vous présentiez une
intolérance à certains sucres, contactez-le avant de
prendre ce médicament.

Ne prenez jamais CORDARONE 200 mg, comprimé

séable :

- Si vous êtes allergique à l'iode.
- Si vous êtes allergique l'amiodarone (la substance active) ou à l'un des autres composants contenus dans Cordarone. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.

- Si vous souffrez d'hyperthyroïdie (maladie de la glande thyroïde).

- Si vous présentez certains troubles du rythme et/ou de la conduction cardiaque.

- Si votre rythme cardiaque est trop lent.

- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.

- Si vous allaitez.

- Si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec Cordarone n'est pas contre-indiquée (voir le paragraphe « Prise d'autres médicaments »).

Faites attention avec CORDARONE 200 mg, comprimé

séable

Avertissements et précautions

N'interrompez jamais ce traitement sans l'avis de votre médecin.

Chez l'enfant :

La tolérance et l'efficacité de ce médicament ne sont pas
connues.

Si vous êtes porteur d'un stimulateur cardiaque (pacemaker) ou d'un défibrillateur cardiaque implantable :

Vous devrez faire vérifier par votre médecin son bon fonctionnement avant et à plusieurs reprises après le début du traitement, ainsi que lors de toute modification de la posologie.

Pendant le traitement :

Prévenez votre médecin :

- Si votre rythme cardiaque est à nouveau trop rapide ou anormalement lent.
- Si vous sentez anormalement essoufflé.
- Si vous avez des difficultés à respirer.
- Si vous présentez une toux sèche, isolée ou associée à une altération de votre état de santé.
- Si vous avez de la fièvre, ou êtes fatigué, de façon inexpliquée, ou prolongée.
- Si vous avez la diarrhée.

0mm/mV

10mm/mV

I

aVR

II

aVL

III

aVF

Speed: 25mm/s AC:50Hz Filter:A50 D 85Hz Print Mode:Real-Time

10mm/mV

10mm/mV

V1

V4

V2

V5

V3

V6

me SOMO VT307.007

