

## RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

### Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

### Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

### Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

### Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

### Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

### Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

### Adresses Mails utiles

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

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

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



## Déclaration de Maladie

N° W19-572535

65254

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0258 Société : ROYAL AIR MAROC

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : MERNISSI DRISS.

Date de naissance : 1-7-40

Adresse : RUE AIN ASSERDOUNE 11000

474 ESSALAM (EX.C.I.L.) CASABLANCA

Tél. : 0522 36 75 50

069 758 1411

Total des frais engagés :

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 24/02 / 2021

Nom et prénom du malade : El Mansouf Halima op MERNISSI

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

Nature de la maladie : Bouffée maniaque, épisode aigu

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 : 24 / 02 / 2021

Signature de l'adhérent(e) :

### VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie N° W19-572535

Remplissez ce volet, découpez le et conservez le.

Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule : 0258

Nom de l'adhérent(e) : DRISS

Total des frais engagés : 3060,40

Date de dépôt : 30/03/2021



[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<b>PHARMACIE LA SOURCE</b> Dr. EL MOUMINI MOUNA 6-7 Rue Ain Asserdoune CIL - Casablanca tél: 05.22.36.24.85 / 05.22.36.26.09	24/6/12	2760,40

[illegible][illegible]

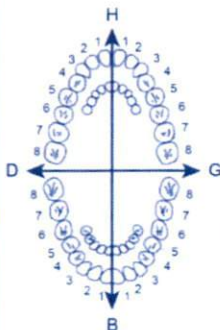
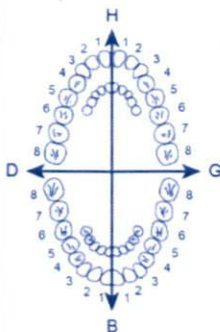
\* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

## Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> <b>D</b>            25533412            00000000            00000000            35533411         </div> <div style="text-align: center;"> <b>G</b>            21433552            00000000            00000000            11433553         </div> </div> <b>B</b>			MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
	<b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



PHARMACIE LA SOURCE  
Dr. EL MOUMNI MOUNA  
6-7 Rue Ain Asserdoune  
CIL - Casablanca  
Tel: 05.22.36.24.85 / 05.22.36.26.69

Casablanca, le 24 - 02 - 21

9 mg El Lauron Halimip  
6p Lauron

$$20.00 \times 6 = 120,00$$

4/ siutum 4 mg 15

J1 3/4 p

J2 3/4 p

J3 1 p

2 La - nov 40 mg

1 p / mi

$$155,90 \times 2 = 311,80$$

$$44.00 \times 3 = 132,00$$

31 Lu - 4 mg 6,25 mg

1/2 p x 2 J

CLINIQUE JERRADA OASIS

113, Av. Abderrahim Bouabid

Cas - Casablanca ①

Tel : 05 22 23 81 81

Fax : 05 22 23 81 82

Clinique Jerrada OASIS, Bd Abderrahim Bouabid ( Ex-Jerrada ) - Oasis Casablanca

Tél. : 05 22 23 81 81 - 05 22 23 84 52/53/54 - Fax : +212 5 22 23 81 82

Web : www.cliniquejerrada.ma - Mail : direction@cliniquejerrada.ma



4/ Car <sup>2770</sup> ~~Aspirin~~ <sup>long</sup> ~~150~~ <sup>150</sup>  $27,70 \times 2 = 55,40$   
 1 p/l ~~150~~

5/ Janinet (50/850 mg)

1 p/l mat <sup>150</sup>

1 p/l p'oir

6/ Corvasyl 5mg <sup>101,80</sup> <sup>150</sup>

1 p/l le mat.

7/ Auger long

1 p/l <sup>150</sup>

$$75,20 \times 3 = 225,60$$

PHARMACIE LA SOURCE  
 Dr. EL MOUMNI MOUNA

6-7 Rue Ain Asserdoune  
 CIL - Casablanca

Tel: 05.22.36.24.85 / 05.22.36.26.69

الدكتور مروان اللوح  
 Dr. Mrouane ALLOUCH  
 أخصائي أمراض القلب والأوعية الدموية  
 Spécialiste des Maladies  
 Cardio-Vasculaires

HN de Zmoro







## AMEP® 5mg, 10 mg Comprimés (Amlodipine bésilate)

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Dans cette notice :

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

### 1- Qu'est-ce que AMEP, et dans quels cas est-il utilisé ?

AMEP® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés « médicaments pour traiter l'hypertension de la pression artérielle (hypertension) », ou une thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal.

Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, votre médicament agit sur le sang, de telle sorte que le sang le traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, AMEP® apporte un soulagement immédiat, qui agit rapidement sur l'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une crise cardiaque, qui agit rapidement sur l'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une crise cardiaque.

### 2- Dans quels cas AMEP® comprimés ne doivent pas être utilisés ?

Ne prenez jamais AMEP® comprimés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans la liste des ingrédients.
- Si vous présentez une insuffisance cardiaque sévère (hypotension).

Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique, lequel vous cause des difficultés respiratoires.

Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque hémodynamiquement instable après un infarctus du myocarde, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### 3- Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

#### Mises en garde spéciales

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

- Crise cardiaque récente
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive)
- Maladie du foie
- Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être ajustée
- Insuffisance cardiaque

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

#### Enfants et adolescents

AMEP® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. AMEP® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans (voir rubrique 3).

Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

#### c - Interactions médicamenteuses :

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

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

- Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- Le cimetidine, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine (antibiotiques),
- Hypericum perforatum (millepertuis),
- Le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- Le dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),

La simvastatine (médicament diminuant le taux de cholestérol).

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

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

#### d - Interactions avec les aliments et les boissons :

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

#### e - Sécurité et allaitement :

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

AMEP® est présent dans le lait maternel. Il n'a pas été établi si l'amlodipine est excrétée dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter,

- Ballonnement abdominal (gastrite) ;
  - Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie (hépatite), jaunissement de la peau (ictère), élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur certaines analyses médicales ;
  - Augmentation de la tension musculaire ;
  - Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée d'une éruption cutanée ;
  - Sensibilité à la lumière.
- Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et/ou trouble du mouvement.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### 5 - Comment conserver AMEP® comprimés

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

A conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

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

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

Ne pas prendre ce médicament s'il y a des signes de décoloration ou de détérioration des comprimés.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les déchets ménagers.

Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger

### supplémentaires ?

AMEP® comprimés ?

Le est : Chaque comprimé contient 5 mg ou 10 mg d'amlodipine sous forme bésilate. La quantité le sur votre boîte.

Les sont :

Stéarate de magnésium, Silice colloïdale anhydre, Carboxyméthyle

### AMEP® comprimés, et contenu de l'emballage extérieur ?

présente sous forme de comprimés en blister. Boîte de 14, 28 et 56

présente sous forme de comprimés en blister. Boîte de 14, 28 et 56

atons peuvent ne pas être commercialisées.

se du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du fabricant :

41 rue Mohamed Diouri Casablanca - 20 110 Maroc

la notice : novembre 2013

produit qui peut affecter votre santé et son utilisation irrationnelle est dangereuse pour vos structures de votre médecin, la méthode d'utilisation ainsi que les conseils du pharmacien.

ciens sont des experts des médicaments, leurs bénéfices et risques le propre initiative la période du traitement qui a vous été prescrite l traitement sans avoir consulté votre médecin des enfants



41, rue Mohamed Diouri 20110 Casablanca

## AMEP® 5 mg and 10 mg TABLETS (Amlodipine bésilate)

Read all of this leaflet carefully before you start taking this medicine.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.
- If your medicine has been prescribed for you. Do not pass it on to others. It may harm them, even if their symptoms are the same as yours.
- If any of the side effects get serious, or if you notice any side effects not listed in this leaflet, please tell your doctor or pharmacist.

### In this leaflet:

1. What AMEP® TABLETS is and what it is used for
2. Before you take AMEP® TABLETS
3. How to take AMEP® TABLETS
4. Possible side effects
5. How to store AMEP® TABLETS
6. Further information

### 1/ WHAT AMEP® TABLETS IS AND WHAT IT IS USED FOR

AMEP® TABLETS contains the active substance amlodipine which belongs to a group of medicines called calcium channel blockers.

AMEP® TABLETS is used to treat high blood pressure (hypertension) or a certain type of chest pain called angina. A rare form of which is Prinzmetal's angina.



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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous 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
2. Quelles sont les informations nécessaires
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

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique, déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle et non dans l'estomac, évitant ainsi toute irritation muqueuse gastrique.

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

CardioAspirine est indiqué pour :

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques

Cardioaspirine 100 mg/30cps  
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH  
Bayer S.A.



Cardioaspirine 100 mg/30cps  
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH  
Bayer S.A.



## CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine est le dernier inhibiteur, à doses réduites, de l'agrégation des plaquettes, résistant à l'acidité gastrique, le seul qui permet de prendre CardioAspirine ménager la muqueuse gastrique.



Read all of this leaflet carefully before you start taking it because it contains important information for you.

- Keep this leaflet. You may need to read it again.
- If you have any further questions, ask your doctor, pharmacist, or nurse.
- This medicine has been prescribed for you. It may harm them, even if the symptoms seem to pass it on to others.
- If you get any side effects, tell your doctor, pharmacist, or nurse. This includes any possible side effects not listed in this leaflet.

### What is in this leaflet

1. What Janumet is and what it is used for
2. What you need to know before you take it
3. How to take Janumet
4. Possible side effects
5. How to store Janumet
6. Contents of the pack and other information

#### 1. What Janumet is and what it is used for

Janumet contains two different medicines:

- sitagliptin belongs to a class of medicines called 'dipeptidase-4 inhibitors'
- metformin belongs to a class of medicines called 'biguanides'

They work together to control blood sugar levels in people with diabetes called 'type 2 diabetes mellitus'. It helps to lower the levels of insulin after a meal and lowers the risk of complications in your body.

Along with diet and exercise, this medicine helps lower blood sugar levels. This medicine can be used alone or with certain other medicines (insulin, sulphonylureas, or glitazones).

#### What is type 2 diabetes?

Type 2 diabetes is also called non-insulin-dependent diabetes mellitus, or NIDDM. Type 2 diabetes is a condition in which your body does not make enough insulin, and the insulin that your body produces does not work as well as it should. Your body can also make too much sugar. When this happens, sugar (glucose) builds up in the blood. This can lead to serious medical complications, such as heart disease, kidney disease, eye disease, nerve

reactions, and foot problems. If you have type 2 diabetes, your doctor will advise you on how to continue taking your medicine and how to control your blood sugar levels. If you have any further questions, ask your doctor or pharmacist.

#### 4. Possible side effects

Like all medicines, this medicine can cause side effects, although not everyone gets them.

Cases of inflammation of the pancreas (pancreatitis) have been reported in patients receiving Janumet (based on available data). Pancreatitis is a serious medical condition. Symptoms include severe and persistent abdominal pain and persistent vomiting. If you experience these symptoms, stop taking Janumet and seek medical attention immediately.

Janumet may affect your ability to drive or operate machinery. If you experience dizziness, lightheadedness, or blurred vision, do not drive or operate machinery until you feel better. Janumet may also affect your ability to taste food. If you experience a loss of taste, this is usually temporary and will improve as your blood sugar levels return to normal. Janumet may also cause muscle pain or weakness. If you experience muscle pain or weakness, stop taking Janumet and seek medical attention immediately.

If you have a serious allergic reaction to Janumet, such as rash, hives, and swelling, stop taking Janumet and seek medical attention immediately. If you experience difficulty in breathing, stop taking Janumet and seek medical attention immediately. If you experience a severe allergic reaction and a difficulty breathing, stop taking Janumet and seek medical attention immediately. Some patients taking Janumet may experience a feeling of cold or





# 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 PRESENTATIONS :

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

#### Composition :

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

**Excipients :** phosmorsol regular, microcelac 100, cell hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de n<sup>o</sup> 2 qsp un comprimé pelliculé.

**Excipient à effet notoire :** lactose monohydrate.

#### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments la régulation des lipides (grasses).

#### INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le ta triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à sants. Si vous présentez des facteurs de risque de surv pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque m devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard 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 eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- 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 l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie)
- Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté).
- Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.
- Si vous avez des antécédents de maladie du foie.
- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Verifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.

étoile. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament. D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE 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. N'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 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 :

Mes 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 de cloques 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 gorge, 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'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,



# CARDIX®

## Carvédilol



### COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, l

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRI

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

CARDIX 6,25 et 25 mg

• Traitement de l'insuffisance cardiaque

nel comportant inhibiteur de l'enzyme d

CARDIX 25 mg

• Traitement de l'hypertension essentielle

• Traitement de l'angine de poitrine chro

EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment

Système nerveux central : étourdissements,

Cardiovasculaires :

• bradycardie, hypotension orthostatique

• oedème (périphérique, génital, postura

• possibilité de survenue d'un bloc auric

• possibilité de décompensation de l'insu

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vom

Hématologiques : thrombocytopénie, nécess

Métaboliques : hyperglycémie, prise de poids

Autres : • anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUS LES

CONTRE INDICATIONS :

Absolues :

• Patients ayant une insuffisance cardiaque

• Signes cliniques de dysfonctionnement

• Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un

• Antécédent de réaction anaphylactique ;

• Asthme et bronchopneumopathies chron

• Blocs auriculoventriculaires des 2<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> degrés ;

• Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;

• Choc cardiogénique ;

• Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-au

• Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm l

• Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires p

• Association avec : Fluctafénine, sultopride ou cimé

• En raison de la présence de lactose, ce médicament

galactose ou de déficit en lactase ;

Relatives :

• Traitement concomitant par antagonistes calciques de

clonidine, sultopride, ciméidine.

• Association à l'Amiodarone

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

• Le traitement conventionnel de l'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie optimale est indispensable avant d'initier le traitement par carvédilol.

• L'état du patient doit être stable depuis au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en insuffisance cardiaque légère, modérée et sévère.

• La surveillance du patient doit prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement bêta-bloquant, peut entraîner une aggravation de l'insuffisance cardiaque.

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés ○



6 118000 050568

LOT: 154  
PER: AVR 2023  
PPV: 44 DH 00

28 Comprimés

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés ○



18000 050568

6,25 mg

... 25 mg

ais, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

lèvre (fraction d'éjection  $\leq 35\%$ ) en association avec le traitement convention-

tablie)

tion hydrique) ;

lose.

anomalies de la vision et de la bradycardie.

VOTRE PHARMACIEN.

me congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du

pridil ; antiarythmiques par voie intraveineuse (classe Ia et Ic).

F209013/05



# CARDIX®

## Carvédilol



### COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol

CARDIX 25 mg : Carvédilol

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

### INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

#### CARDIX 6,25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, isolée ou associée à une hypertension artérielle, en tant qu'agent complémentaire ou en association avec le traitement conventionnel comportant un inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétiques, etc.

#### CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

### EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont :

**Système nerveux central :** étourdissements.

**Cardiovasculaires :**

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension posturale
- oedème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs)
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque

**Gastro-intestinaux :** nausées, diarrhée et vomissements.

**Hématologiques :** thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

**Métaboliques :** hyperglycémie, prise de poids.

**Autres :** • anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

### CONTRE INDICATIONS :

#### Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du lactose ou de déficit en lactase ;

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés



6 118000 050568

Carvédilol

28 Comprimés

LOT: 154  
PER: AVR 2023  
PPV: 44 DH 00

F209013/05



**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 :** phormasorb regular, microcraol 100, cellulose microcristalline, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-L, qsp un comprimé pelliculé.

**Excipient à effet notoire :** lactose monohydrate.**CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :**

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés la régulation des lipides (grasses).

**INDICATIONS :**

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications suffisantes. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de ma pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre traitement.

**CONTRE-INDICATIONS :****Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :**

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants ;
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie ;
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique ;
- 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 l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie)
- Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté).
- Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.

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.

**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

**LD-NOR 40mg**

30 comprimés pelliculés



LOT : 200133

UT AV : 01/2023

PPV : 155,90DH

LD-NOR, comprimé pelliculé doit être avalé entier avec un verre d'eau et peut être pris, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous

les jours indiqués par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin

**LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.**

LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

Si vous prenez plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose) avis de votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne oubliez pas de prendre.

Si vous souhaitez arrêter de prendre votre médicament, consultez votre pharmacien.

LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables,

si vous ne suivez pas les recommandations de votre médecin. Si vous remarquez des effets indésirables, contactez votre médecin.

LD-NOR, comprimé pelliculé peut affecter la langue et de la gorge pouvant provoquer

- 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, engourdissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causés 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 gorge, 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.



# SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

## Acénocoumarol

### Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit par un médecin, il pourrait le faire pour lui-même.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que SINTROM 4 mg, comprimé et de
3. Quelles sont les informations à connaître à
4. 4 mg, comprimé
5. Comment prendre SINTROM 4 mg, compr
6. Quels sont les effets indésirables éventuel
7. Comment conserver SINTROM 4 mg, com
8. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST-CE QUE SINTROM 4 mg, COMP EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmacologique : anticoagulant du type Antithrombotiques (code ATC : B01AA07).

#### • Indications thérapeutiques :

Ce médicament est un anticoagulant oral de l'AVK.

Les AVK empêchent l'action de la vitamine K (coagulation du sang). La prise de ce médicament coagulation et d'éviter ainsi la formation de veines.

Il est prescrit dans certaines situations en médecine ou en chirurgie :

- phlébite (caillot dans une veine),
- embolie pulmonaire (caillot dans une artère),
- maladies cardiaques comme les fibrillations auriculaires,
- certains infarctus du myocarde.

Il peut être prescrit en relais d'un autre médicament.

### 2. QUELLES SONT LES Mises en garde spéciales ?

#### • Liste des informations liées à votre traitement :

Si vous prenez SINTROM 4 mg, comprimé, vous devez :

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

• ne pas prendre d'autres médicaments sans avis médical.

Sintrom® 4 mg  
Acénocoumarol 10 comprimés



PPV : 20,00

Exp : 20,00

N° Lot : 20,00

Sintrom® 4 mg  
Acénocoumarol 10 comprimés



PPV : 20,00

Exp : 20,00

N° Lot : 20,00

Sintrom® 4 mg  
Acénocoumarol 10 comprimés



sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.

Durant le traitement par Sintrom, vous devrez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.

Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

### Pendant la grossesse et l'allaitement :

Le fait de prendre ce médicament est déconseillé pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous êtes enceinte, ne prenez pas de médicament sans avis médical. Si vous êtes allaitante, ne prenez pas de médicament sans avis médical. Si vous êtes enceinte et que vous devez prendre un médicament, consultez votre médecin. Si vous êtes allaitante et que vous devez prendre un médicament, consultez votre médecin.

LE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN ET VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Les effets indésirables les plus fréquents sont les saignements et les hématomes. Les saignements peuvent survenir sous forme de saignements de nez, de saignements des gencives, de saignements des yeux, de saignements de la peau, de saignements du tube digestif, de saignements des urines, de saignements des selles, de saignements du sang, de saignements du liquide céphalo-rachidien, de saignements du liquide amniotique, de saignements du liquide synovial, de saignements du liquide pleural, de saignements du liquide péritonéal, de saignements du liquide péricardique, de saignements du liquide vésiculaire, de saignements du liquide séreux, de saignements du liquide synovial, de saignements du liquide pleural, de saignements du liquide péritonéal, de saignements du liquide péricardique, de saignements du liquide vésiculaire, de saignements du liquide séreux.

PPV : 20,00

Exp : 20,00

N° Lot : 20,00

Sintrom® 4 mg  
Acénocoumarol 10 comprimés

Le fait de prendre ce médicament est déconseillé pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous êtes enceinte, ne prenez pas de médicament sans avis médical. Si vous êtes allaitante, ne prenez pas de médicament sans avis médical. Si vous êtes enceinte et que vous devez prendre un médicament, consultez votre médecin. Si vous êtes allaitante et que vous devez prendre un médicament, consultez votre médecin.

Le fait de prendre ce médicament est déconseillé pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous êtes enceinte, ne prenez pas de médicament sans avis médical. Si vous êtes allaitante, ne prenez pas de médicament sans avis médical. Si vous êtes enceinte et que vous devez prendre un médicament, consultez votre médecin. Si vous êtes allaitante et que vous devez prendre un médicament, consultez votre médecin.

Le fait de prendre ce médicament est déconseillé pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous êtes enceinte, ne prenez pas de médicament sans avis médical. Si vous êtes allaitante, ne prenez pas de médicament sans avis médical. Si vous êtes enceinte et que vous devez prendre un médicament, consultez votre médecin. Si vous êtes allaitante et que vous devez prendre un médicament, consultez votre médecin.

Le fait de prendre ce médicament est déconseillé pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous êtes enceinte, ne prenez pas de médicament sans avis médical. Si vous êtes allaitante, ne prenez pas de médicament sans avis médical. Si vous êtes enceinte et que vous devez prendre un médicament, consultez votre médecin. Si vous êtes allaitante et que vous devez prendre un médicament, consultez votre médecin.

Le fait de prendre ce médicament est déconseillé pendant la grossesse et l'allaitement. Si vous êtes enceinte, ne prenez pas de médicament sans avis médical. Si vous êtes allaitante, ne prenez pas de médicament sans avis médical. Si vous êtes enceinte et que vous devez prendre un médicament, consultez votre médecin. Si vous êtes allaitante et que vous devez prendre un médicament, consultez votre médecin.



# SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

## Acénocoumarol

**Pour les médicaments soumis à la prescription médicale :**  
Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.  
• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
• Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
• Si vous prenez vous-même un médicament, ne le prenez pas si les signes de votre maladie sont identiques aux vôtres.  
• Si l'un des effets indésirables décrits ci-dessous se remarque, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

1. Que contient cette notice ?  
2. Quelles sont les indications ?  
3. Quelles sont les contre-indications ?  
4. Comment prendre Sintrom ?  
5. Quels sont les effets indésirables ?  
6. Comment conserver Sintrom ?  
7. Informations complémentaires.

**1. QU'EST-CE QUE SINTROM ?**  
EST-IL UTILISÉ ?  
• Classe pharm. Antithrombotiques.  
Indications ther. Ce médicament est utilisé pour prévenir et traiter les thromboses veineuses.  
Les AVK empêchent la coagulation du sang, la coagulation et d'éviter les thromboses veineuses.  
Il est prescrit dans certains cas :  
• phlébite (caillot dans une veine),  
• embolie pulmonaire (caillot dans les artères),  
• maladies cardiaques (comme les fibrillations auriculaires),  
• certains infarctus du myocarde.  
Il peut être prescrit en relais d'un autre médicament.

**2. QUELLES SONT LES INDICATIONS ?**  
PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé :  
• Liste des informations nécessaires avant :  
Si votre médecin vous a informé(e) d'un contact avec un médicament, il est important de prendre ce médicament.

**Contre-indications :**  
Ne prenez jamais Sintrom 4 mg, comprimé :  
• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'un des composants contenus dans ce médicament.  
• En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie).  
• En cas d'association avec les médicaments suivants :  
- l'aspirine à fortes doses,  
- le miconazole utilisé pour le traitement d'un champignon par voie générale ou buccale,  
- les AINS pyrazoles : phénylbutazone, médicaments anti-inflammatoires.

• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).  
**Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :**  
Faites attention avec Sintrom 4 mg, comprimé :  
Il est important de comprendre les principes et les modalités de prise de ce médicament. N'hésitez pas à demander à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir ci-dessous pour le suivi de traitement).

Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis médical.  
• En cas de risque connu de saignement.  
• En cas d'insuffisance rénale sévère.  
• En association avec :  
- l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,  
- les médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazoles),  
- le fluoruracile et, par extrapolation, les capecitabine (médicaments anticancéreux).

**Avant le traitement :**  
Il est nécessaire que votre médecin évalue votre risque de saignement éventuel. Ainsi, signalez notamment digestifs, et si vous avez un ulcère de l'estomac, des varices.

sont pas interdits, à condition de les répartir dans votre alimentation de manière régulière et sans excès.  
Durant le traitement par Sintrom, vous devez éviter toute consommation excessive d'alcool, étant donné que l'alcool risque de modifier l'action de Sintrom sur votre organisme.  
Interaction avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : Sans objet.

**Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :**  
En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En cas de besoin, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.  
Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particuliers, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse. L'allaitement est possible.

**LA FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.**

**Sportifs :**  
Évitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.  
Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines : SINTROM n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.  
Gardez sur vous une carte mentionnant la prise de traitement anticoagulant, en cas d'éventuelles blessures.

**Excipients à effet notoire :** Lactose  
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 et du galactose (maladies métaboliques rares).

**3. COMMENT PRENDRE SINTROM 4 mg, comprimé ?**  
• Instruction pour un bon usage.  
Posologie, mode d'ouï (s) d'administration, fréquence d'administration et durée du traitement :  
La posologie doit être strictement la prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».

La première dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. La dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, à l'ajustement de votre traitement.  
Les modifications de doses doivent toujours être décidées par un médecin, si vous ne suivez pas votre traitement et jamais par vous-même.

Prenez vos comprimés avec un verre d'eau.  
L'heure de prise de ce médicament est déterminante dans le traitement. Essayez de prendre la même heure de prise doit être fixe. Essayez de le prendre le soir, afin que votre médecin puisse apprécier les résultats de l'INR. L'ordonnance de votre médecin.

**Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :**  
Conduite à tenir en cas de surdosage :  
Si vous avez pris plus de SINTROM 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû : contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.  
Si vous ne pouvez pas le faire, contactez le service d'urgence (15) ou le service de soins intensifs (SSU) de votre hôpital.

Si vous ne pouvez pas le faire, contactez le service d'urgence (15) ou le service de soins intensifs (SSU) de votre hôpital.  
Si vous avez pris plus de SINTROM 4 mg, comprimé que vous n'auriez dû : contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.  
Si vous ne pouvez pas le faire, contactez le service d'urgence (15) ou le service de soins intensifs (SSU) de votre hôpital.

**Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :**  
Si vous oubliez de prendre Sintrom 4 mg comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.  
La prise méconsciente oubliée peut être « rattrapée » dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Il est important de signaler à votre médecin un oubli lors d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.  
En cas de saignement, d'un risque de syndrome de sevrage :  
Si vous ne devez en aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre médecin en soit informé, et vous ne devez pas non plus modifier votre traitement, demandez conseil à votre médecin.

**Sintrom® 4 mg**  
Acénocoumarol 10 comprimés  
6 118000 181187

سنتروم® 4 مل  
أسينوكومارول  
10 قرص  
6 118000 181187

سنتروم® 4 مل  
أسينوكومارول  
10 قرص  
6 118000 181187



101/80

# COVERSYL® 5 mg

## Périndopril arginine, comprimé pelliculé sécable

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions. Interrogez votre médecin, 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, 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 COVERSYL utilise ?

2. Quelles sont les informations importantes sur le médicament ?

3. Comment prendre COVERSYL ?

4. Quels sont les effets ?

5. Comment conserver COVERSYL ?

6. Où acheter le médicament ?

7. QU'EST-CE QUE COVERSYL ?

8. QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

9. Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur

10. Code ATC : C09AA04

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable.

(iEC), il agit en dilatant les vaisseaux sanguins,

expulser le sang dans les vaisseaux.

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable

• le traitement de l'hypertension ;

• le traitement de l'insuffisance

pour satisfaire les besoins de l'

• la réduction du risque d'événement

souffrant de maladie coronarienne

(bloqué) et ayant un antécédent

sanguin au cours en dilatant les

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS IMPORTANTES**

**COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ**

Si votre médecin vous a informé

de prendre ce médicament.

**Ne prenez jamais COVERSYL**

• si vous êtes allergique au p

ce médicament mentionnés à

conversion.

• si vous avez déjà eu des symptômes tels que des sifflements respiratoires, des

gonflements du visage, de la langue ou de la gorge, des démangeaisons intenses ou des

éruptions cutanées sévères lors d'un traitement antérieur par IEC ou si vous ou un membre

de votre famille avez déjà eu ces symptômes quelles qu'en soient les circonstances

(angioedème).

• si vous êtes enceinte depuis plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter

COVERSYL®

Périndopril arginine  
Comprimés pelliculés sécables

5 mg



6 118000 100294

2 sang  
attients  
Juit ou  
apport

VOIRE

avant

dans  
le de

ET DANS

(C) non associés

zyme de conversion

travail du cœur pour

• les traitements de l'hypertension artérielle, des collapsus ou de l'asthme (éphédrine, noradrénaline ou adrénaline) ;

• sels d'or, en particulier lors d'administration intraveineuse (utilisés dans le traitement des symptômes de la polyarthrite rhumatoïde).

**COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable avec des aliments et boissons**

Il est conseillé de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant un repas.

**Grossesse et allaitement**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

**Grossesse**

**Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.** Votre médecin vous recommandera normalement d'arrêter de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable avant d'être enceinte ou dès que vous

apprenez que vous êtes enceinte. Il vous recommandera de prendre un autre médicament à la place de COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable. COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes

enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à votre enfant.

**Allaitement**

**Informez votre médecin si vous allaitez ou êtes sur le point de commencer à allaiter.** COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est déconseillé aux femmes qui allaitent et

votre médecin pourra choisir un autre traitement si vous souhaitez allaiter, surtout si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable n'affecte pas la vigilance mais des sensations de vertiges ou de fatigue en relation avec une baisse de la pression artérielle peuvent survenir chez certains patients. Par conséquent, votre aptitude à conduire des

véhicules ou à utiliser des machines peut être diminuée.

**COVERSYL 5mg, comprimé pelliculé sécable contient du lactose monohydraté** Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

**3. COMMENT PRENDRE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ?** Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre

médecin. Veillez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Le comprimé doit être avalé avec un verre d'eau, de préférence à la même heure chaque jour,

le matin et avant le repas. Votre médecin décidera de la dose adaptée pour vous.

**Les doses habituelles sont les suivantes :**

**Hypertension artérielle :** la dose usuelle initiale et la dose d'entretien est de 5 mg par jour. Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire.

La dose de 10 mg par jour est la dose maximale recommandée dans l'hypertension. Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après

un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour, si nécessaire, à 10 mg par jour.

**Insuffisance cardiaque :** la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines, la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée

dans l'insuffisance cardiaque.

**Maladie coronarienne stable :** la dose usuelle initiale est de 5 mg par jour. Après 2 semaines, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée

dans cette indication.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après une semaine, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis à 10 mg par jour, la semaine suivante.

**Si vous avez pris plus de COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable que vous n'auriez dû**

Consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche. L'événement le plus probable, en cas de surdosage, est l'hypotension pouvant se traduire

par des vertiges ou des étourdissements. Si cela se produit, allongez-vous, jambes relevées.

**Si vous oubliez de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable** Ne prenez pas de médicament deux fois par jour car un traitement régulier est



# COVERSYL® 5 mg

## Péridopril arginine, comprimé pelliculé sécable

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, 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, 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 COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### 1. QU'EST-CE QUE COVERSYL 5 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ SÉCABLE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteurs de l'Enzyme de Conversion (IEC) non associés - Code ATC: C09AA04

COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est un inhibiteur de l'enzyme de conversion (IEC). Il agit en dilatant les vaisseaux sanguins, facilitant ainsi le travail du cœur pour expulser le sang dans les vaisseaux.

**COVERSYL 5 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé dans :**

- le traitement de l'hypertension artérielle,
- le traitement de l'insuffisance cardiaque (le cœur est incapable de fournir assez de sang pour satisfaire les besoins de l'organisme),
- la réduction du risque d'événements cardiaques, tel que l'infarctus, chez les patients souffrant de maladie coronarienne stable (le flux sanguin alimentant le cœur est réduit ou bloqué) et ayant un antécédent d'infarctus et/ou d'intervention visant à améliorer l'apport sanguin au cœur en dilatant les vaisseaux sanguins.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE

- les traitements de l'hypotension artérielle, des collapsus ou de l'asthme (éphédrine, noradrénaline ou adrénaline) ;
- sels d'or, en particulier lors d'administration intraveineuse (utilisés dans le traitement des

sym  
COV  
Il est

**Gros**

Si v

une

méd

**Gros**

Vous

enceinte

COVERSYL

vous

apprenez que v

à la place de C

pelliculé sécable es

enceinte de plus

**Allaitement**

Informez votre médecin

COVERSYL 5 mg, comprimé

vous

medecin pourrai choisir

enfant est un nouveau-né ou

**Conduite**

COVERS

sensatio

peuvent

véhicule

**COVERS**

Si vous

de prend

**3. COMI**

Veillez à

transm

medicament en suivant

ment les indications de votre

medecin. Vérifiez auprès de votre medecin ou votre pharmacien en cas de doute. Le

comprimé doit être avalé avec un verre d'eau, de préférence à la même heure chaque jour,

le matin et avant le repas. Votre médecin décidera de la dose adaptée pour vous.

**Les doses habituelles sont les suivantes :**

**Hypertension artérielle :** la dose usuelle initiale et la dose d'entretien est de 5 mg par jour.

Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire.

La dose de 10 mg par jour est la dose maximale recommandée dans l'hypertension.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après

un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis, si nécessaire,

à 10 mg par jour.

**Insuffisance cardiaque :** la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines,

la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée

dans l'insuffisance cardiaque.

**ts et boissons**

ble avant un repas.

enceinte ou planifiez

avant de prendre ce

ceptible de devenir)

ent d'arrêter de prendre

enceinte ou dès que vous

prenez un autre médicament

able. COVERSYL 5 mg, comprimé

ne doit pas être pris si vous êtes

gravement à votre enfant.

**etes sur le point de commencer à allaiter.**

Il est déconseillé aux femmes qui allaitent et

ament si vous souhaitez allaiter, surtout si votre

pas la vigilance mais des

baïsse de la pression artérielle

vos aptitudes à conduire des

**COVERSYL®**

Péridopril arginine  
Comprimés pelliculés sécables

**5 mg**

**COVERSYL 5 mg**

**COVERSYL 5 mg**

**COVERSYL 5 mg**

**COVERSYL 5 mg**

**COVERSYL 5 mg**

**COVERSYL 5 mg**

**COVERSYL 5 mg**

**COVERSYL 5 mg**

**COVERSYL 5 mg**

**du lactose monohydraté**  
ris sucrés, contactez-le avant

**PELLICULÉ SÉCABLE ?**

ment les indications de votre

medecin. Vérifiez auprès de votre medecin ou votre pharmacien en cas de doute. Le

comprimé doit être avalé avec un verre d'eau, de préférence à la même heure chaque jour,

le matin et avant le repas. Votre médecin décidera de la dose adaptée pour vous.

**Les doses habituelles sont les suivantes :**

**Hypertension artérielle :** la dose usuelle initiale et la dose d'entretien est de 5 mg par jour.

Après un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 10 mg par jour si nécessaire.

La dose de 10 mg par jour est la dose maximale recommandée dans l'hypertension.

Si vous êtes âgé de 65 ans ou plus, la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après

un mois de traitement, cette dose peut être augmentée à 5 mg par jour puis, si nécessaire,

à 10 mg par jour.

**Insuffisance cardiaque :** la dose usuelle initiale est de 2,5 mg par jour. Après 2 semaines,

la dose peut être augmentée à 5 mg par jour, qui est la dose maximale recommandée

dans l'insuffisance cardiaque.

101,80



# SINTROM® 4mg, Comprimé, Boîte de 10.

## Acénocoumarol

Pour les attentions soumis à la prescription médicale.  
Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.  
• Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.  
• Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
• Ce médicament est à être personnellement. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nuisible. Ne les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.  
• Si l'un des effets indésirables devient plus prononcé, remarquez un effet indésirable non mentionné, consultez-en à votre médecin.

1. Que contient cette notice ?
2. Qu'est-ce que SINTROM ?
3. Quelles sont les indications ?
4. 4mg, comprimé.
5. Comment le prendre ?
6. Quels sont les effets indésirables ?
7. Informations complémentaires.

1. Q'EST-CE QUE SINTROM ?  
EST-IL UTILISÉ ?  
• Classe pharm.  
Antithrombotiques.  
• Indications thér.  
Ce médicament est utilisé pour prévenir et traiter les thromboses (AVK).  
• Les AVK empêchent la coagulation du sang. Ils agissent sur les plaquettes et évitent ainsi la formation de caillots dans les veines.  
Il est prescrit dans certains cas :  
• phlébite (caillots dans les veines),  
• embolie pulmonaire (caillots dans les artères et les veines),  
• maladies cardiaques, comme les fibrillations auriculaires, les troubles du rythme cardiaque.  
Il peut être prescrit en relais d'un autre médicament (autre médicament).

2. QUELLES SONT LES INDICATIONS A AVOIR ?  
PRENDRE SINTROM 4mg, comprimé ?  
Liste des informations nécessaires avant de prendre SINTROM 4mg, comprimé :  
Si votre médecin vous a informé(e) d'un contact avec le médicament, contactez-le avant de prendre ce médicament.  
Contre indications :  
Ne prenez jamais Sintrom 4mg, comprimé, si :  
• Si vous êtes allergique (hypersensibilité) à l'un des composants contenus dans ce médicament.  
• En cas d'insuffisance hépatique sévère (maladie du foie).  
• En cas d'association avec les médicaments suivants :  
- l'aspirine à fortes doses,  
- le méthotrexate utilisé pour le traitement des rhumatismes par voie générale ou buccale,  
- les AINS pyrazoles : phénybutazone, méfénamic, anti-inflammatoires ;  
• En cas d'association avec le millepertuis (plante utilisée en phytothérapie).  
Mises en garde spéciales et Précautions particulières d'emploi :  
Faites attention avec Sintrom 4mg, comprimé :  
Il est important de comprendre les principes et les modalités de prise de ce médicament. N'hésitez pas à demander à votre médecin et utilisez le carnet de suivi prévu (voir ci-dessous) de suivi de traitement).  
Ce médicament est généralement déconseillé, sauf avis de votre médecin :  
• En cas de risque connu de saignement.  
• En cas d'insuffisance rénale sévère.  
• En association avec :  
- l'aspirine ou ses dérivés aux doses habituelles par voie orale,  
- les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) (sauf AINS pyrazoles),  
- le méthotrexate et, par exception, le méthotrexate (médicaments anticancéreux).

Avant le traitement :  
Il est nécessaire que votre médecin vous explique les effets indésirables et les précautions à prendre.  
Sintrom 4mg, comprimé, est un médicament à action prolongée. Il agit sur la coagulation du sang. Il est donc important de le prendre régulièrement, à la même heure, tous les jours, sans interruption.  
Sintrom 4mg, comprimé, est un médicament à action prolongée. Il agit sur la coagulation du sang. Il est donc important de le prendre régulièrement, à la même heure, tous les jours, sans interruption.  
Sintrom 4mg, comprimé, est un médicament à action prolongée. Il agit sur la coagulation du sang. Il est donc important de le prendre régulièrement, à la même heure, tous les jours, sans interruption.

Il est important de le prendre régulièrement, à la même heure, tous les jours, sans interruption.  
Sintrom 4mg, comprimé, est un médicament à action prolongée. Il agit sur la coagulation du sang. Il est donc important de le prendre régulièrement, à la même heure, tous les jours, sans interruption.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :  
En général, l'utilisation de ce médicament est déconseillée pendant la grossesse. Prévenez votre médecin si vous découvrez que vous êtes enceinte. En cas de besoin, votre médecin peut décider de vous prescrire cet anticoagulant pendant votre grossesse.  
Si vous souhaitez être enceinte, parlez-en à votre médecin. Sauf cas très particuliers, votre traitement sera interrompu avant le début de la grossesse.  
L'allaitement est possible.

UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Sportifs :  
Évitez les sports ou les comportements violents susceptibles d'entraîner des traumatismes.  
Effet sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :  
SINTROM n'a pas d'influence connue sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

Gardez sur vous une carte mentionnant que vous prenez SINTROM 4mg, comprimé, en cas d'éventuelles blessures.  
Expédients à éviter :  
Ce médicament est à être personnellement. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nuisible. Ne les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.  
Si l'un des effets indésirables devient plus prononcé, remarquez un effet indésirable non mentionné, consultez-en à votre médecin.

Prescription médicale et reportez-vous à la rubrique « Mises en garde spéciales ».  
La dose est choisie par votre médecin en fonction de votre situation. La dose est modifiée par votre médecin en fonction des résultats de l'INR, pour adapter votre traitement.  
Les doses doivent toujours être décidées par un médecin, si vous suivez votre traitement et jamais par vous-même.  
Prenez vos comprimés avec un verre d'eau.

Conduite à tenir en cas de surdosage :  
Si vous oubliez de prendre Sintrom 4mg, comprimé, ne prenez pas de dose supplémentaire. Il est préférable de le prendre à l'heure, afin que votre médecin puisse adapter les résultats de l'INR.  
Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :  
Si vous oubliez de prendre Sintrom 4mg, comprimé, il ne faut jamais prendre deux fois la dose prévue dans la même journée.  
La prise médicamenteuse oubliée peut être rattrapée, dans un délai de 8 heures après l'heure habituelle d'administration. Passé ce délai, il est préférable de ne pas prendre la dose oubliée.

Il est nécessaire d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.  
Il est nécessaire d'un contrôle d'INR et notez-le dans votre carnet de suivi.



# CLINIQUE JERRADA OASIS



090061078

CASABLANCA Le : 24-02-2021

Facture N° 03399/21

## A. Identification

N° Dossier : CJO21B24173350

N° Identifiant : 031162/20

Nom & Prénom : Mme EL MANSOUR HALIMA

C.I.N : B198635

Adresse : CASA

## C. Débiteur

page 1/1

Organisme : Payant

## D. Période d'Hospitalisation

Date Entrée : 24-02-2021

Date Sortie : 24-02-2021

Médecin traitant : DR . ALLOUCH MAROUANE

Traitement : 2 GENOUX EN CHARGE F

Qté	Prestations	Observation	Prix U.	L.C.	Coef	Total
PRESTATIONS						
1	FRAIS CLINIQUE		100,00			100,00
1	ECG		200,00			200,00
Total Rubrique :-						300,00
PARTIE CLINIQUE :						300,00
PARTIE HONORAIRES ET ACTES EXTERNES :						0,00
Arrêté la présente facture à la somme de :						TOTAL GENERAL 300,00

TROIS CENTS DIRHAMS

Arrêté la présente facture à la somme de la part organisme de :

Observation : CS GRATUIT PR ORDER DR BENNOUNA GHALI

Cachet et Signature

CLINIQUE JERRADA OASIS  
113, Av. Abderrahim Bouabid  
Oasis - Casablanca  
Tél. : 05 22 23 81 81  
Fax : 05 22 23 81 82



N° 0258

Le 24 / 02 / 21

## DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE (✓)

(A adresser au médecin conseil de la MUPRAS sous pli confidentiel)

A remplir par le praticien
Je soussigné: .....
Certifie que Mlle, Mme, M : <u>El. Lanson Halim Gp union</u>
Présente <u>Embrase + RvA + Fleurs Croit Sogpéri</u>
Nécessitant un traitement d'une durée de: <u>à vie</u>
Dont ci-joint l'ordonnance: .....
(A défaut noter le traitement prescrit).....

(✓) : Valable 3 mois

Contact: 05-22-22-78-14 Fax 05-22-22-78-18



## CLINIQUE JERRADA OASIS

**NOM DU PATIENT :** Mme EL MANSOUR  
HALIMA

**DATE DE NAISSANCE :** 01/01/1946  
**CJO21B24173350**



**Reçu N°: 71269**

**Paiement du 24/02/2021 17h37**

<b>Actes</b>	
<b>Montant</b>	<b>300,00 Dh</b>
<b>Type de paiement</b>	<b>Espèce</b>

Imprimé par : **EZZAHIR Abderrahman Le**  
**24/02/2021 17h37**



ID :

Fréq. ventr. 71 bpm  
Durée QRS 98 ms  
QT/QTc 398/432 ms  
Intervalle PR 146 ms  
Durée P 80 ms  
Intervalle RR 845 ms  
Axes P-R-T 61 13 108

MAC600 1.02

12SL™ v239

MAC600 1.02

12SL™ v239

Rythme sinusal normal  
Anomalie de S-T et Anomalie de l'onde T,  
possibilité d'ischémie latérale  
ECG anormal

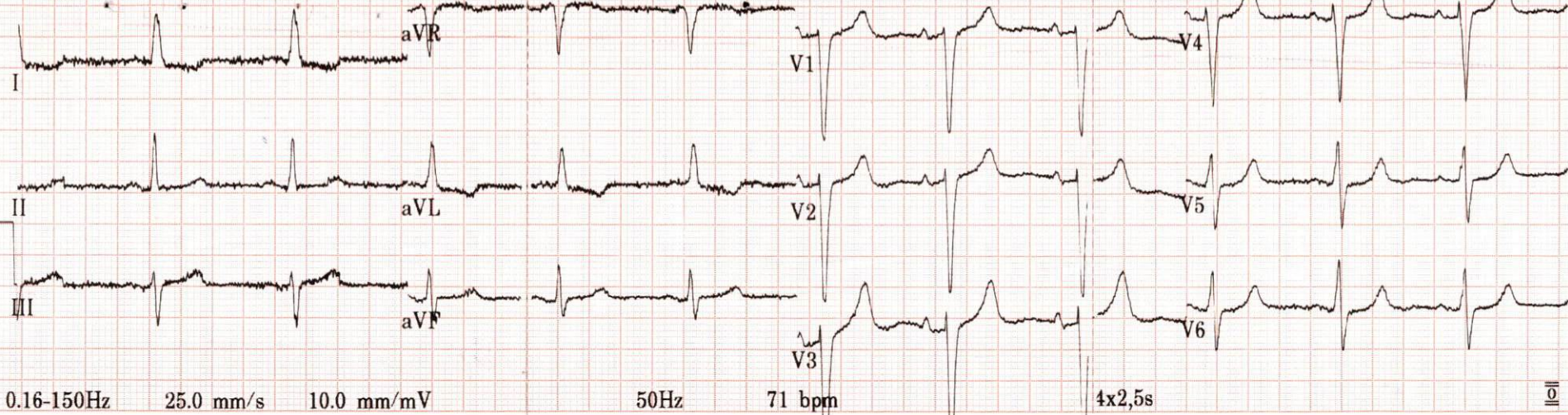


GE

MAC600 1.02

ID :

24-fév-2021 17:16:17



0.16-150Hz

25.0 mm/s

10.0 mm/mV

50Hz

71 bpm

4x2,5s

|||