

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

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

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

## Adresses Mails utiles

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

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.



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

## Déclaration de Maladie

Nº W19-512995

86619.

10

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> A
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricule : <u>6422</u>	Société : <u>ANP</u>		
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom : <u>WATTAH FOUAD ATTIA</u>			
Date de naissance : <u>18/03/1920</u>			
Adresse : <u>harmfaelle</u>			
Tél. : <u>0666 108620</u>	Total des frais engagés : <u>1967,00 Dhs</u>		
Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin :	 <b>Docteur KADI ANIS</b> <b>CARDIOLOGUE</b> Iman Center Rue Attachid Med El Gharbi (Av des FAR) - CASABLANCA 20100 Tel: 05 22 31 62 00		
Date de consultation : <u>16/07/1, 2021</u>			
Nom et prénom du malade : <u>JR LAMRIZI, TOUNSI</u>			
Lien de parenté : <input checked="" type="checkbox"/> Lui-même	<input type="checkbox"/> Conjoint	Age: _____	
Nature de la maladie : <u>HTA</u>			
En cas d'accident préciser les causes et circonstances : _____			
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous piconfidentiel à l'att médecin conseil de la Mutuelle.			

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

Fait à : W.S.

Signature de l'adhérent(e) : 

Le : 16 / 01 / 2024



# Docteur Kadi Anis CARDIOLOGUE

Diplômé de la Faculté de Médecine de  
L'université d'état Lomonossov de Moscou

Ex-interne du Centre de Recherche  
Cardiovasculaire Bakulev



## الدكتور قاضي أنيس أمراض القلب و الشرايين

خريج كلية الطب بجامعة  
موسكو الحكومية

و الأدوية الدموية باكوف  
خريج مركز أبحاث القلب

### Cabinet d'Explorations Cardio-Vasculaire

Casablanca, Le .....

16/07/2021

الدار البيضاء في

MR LAMAIZI MOHAMMED

- 270,00x3  
• Coplavix 75mg/100mg  
1 comprimé, matin, pendant 3 mois
- 34,60x3  
• Lasilix 40 mg  
1/2 comprimé, matin, pendant 3 mois
- 50,70x3  
• Cardensiel 2,5 mg  
1/2 comprimé, matin, soir, pendant 3 mois
- 98,60x4  
• Tareg 40 mg  
1 comprimé, matin, pendant 3 mois
- 79,00x2  
• Tahor 10 mg  
1 comprimé, soir, pendant 3 mois

Traitement à renouveler dans trois mois après consultation chez le médecin traitant.

1617,50  
Pharmacie Ouled Ziane  
Dr. ASRI Ilham  
INPE : 092047455  
Bd. El Fida 1260 - Ain Chifa 3  
Casablanca - Tel : 0522 852 959  
ICE : 000495400000015



📞 +212 5 22 31 53 48 💫 URGENCE +212 6 61 41 57 72 @ cardiokad@gmail.com

IMAN CENTER Rue Arrachid Mohamed, Étage 7<sup>ème</sup>, N°2 (Angle Av. des Forces Armées Royale)  
CASABLANCA 20110  
مركز إيمان زنقة الرشيد محمد (زاوية شارع الجيش الملكي) الطابق 7، رقم 2، الدار البيضاء  
مراكز إيمان زنقة الرشيد محمد (زاوية شارع الجيش الملكي) الطابق 7، رقم 2، الدار البيضاء



6 118 001 100859  
Cardensiel® 2,5 mg  
Comprimés pelliculés sécables B/30  
7863210246  
PPV: 50,70 DHS

## INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

# CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

## Bisoprolol Fumarate

### Voie orale

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 votre pharmacien.

### De cette notice :

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

### **1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

#### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

#### Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?**

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une mort subite.

En cas d'effet indésirable avec CARDENSIEL :



6 118 001 100859  
Cardensiel® 2,5 mg  
7863210246  
Comprimés pelliculés sécables B/30  
PPV: 50,70 DHS

## INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

# CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

## Bisoprolol Fumarate

### Voie orale

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 votre pharmacien.

### De cette notice :

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

### **1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

#### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

#### Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?**

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une mort subite.

En cas d'effet indésirable avec CARDENSIEL :



6 118 001 100859  
Cardensiel® 2,5 mg  
7863210246  
Comprimés pelliculés sécables B/30  
PPV: 50,70 DHS

## INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695

MERCK

# CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

## Bisoprolol Fumarate

### Voie orale

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 votre pharmacien.

### De cette notice :

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

### **1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

#### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

#### Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAIRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?**

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une mort subite.

En cas d'effet indésirable avec CARDENSIEL :



# TAHOR® 10 mg

Atorvastatine  
Comprimés pelliculés

UT. AV. : 10

LOT N°:

P.P.V

73 00

79,00

**COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :**

- Atorvastatine calcium trihydratée correspondant à atorvastatine 10 mg.

Excipients : carbonate de calcium, cellulose microcristalline, lactose monohydraté, croscarmellose sodique, polysorbate 80, hydroxypropylcellulose, opadry blanc YS-1-7040, émulsion antimousse, cire de candelilla, q.s.p. un comprimé pelliculé.

**CLASSE THERAPEUTIQUE :**

Hypcholestérolémiant/inhibiteur de l'IMG-CoA réductase. (B: sang, organes hématopoïétiques).

**DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT :**

Ce médicament est un hypcholestérolémiant qui abaisse la quantité de cholestérol dans votre sang. Il est habituellement prescrit lors de la perte de poids et les modifications de votre régime alimentaire n'ont pas permis d'abaisser suffisamment le cholestérol. Ce médicament est préconisé dans le traitement de certaines hypercholestérolémies, lorsqu'un régime adapté et associé à un autre médicament n'ont pas suffisamment abaissé le cholestérol. Ce médicament est également préconisé dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales en addition ou il est également indiqué en :

- Réduction des événements coronariens chez des patients hypertendus traités avec trois facteurs de risque en prévention primaire associée.

La poursuite du régime est toujours indispensable.

**ATTENTION !****DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT :**

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

- Allergie connue à l'un de ses composants (voir composition).
- Affection hépatique en cours d'évolution, augmentation prolongée des enzymes du foie.
- En cas d'association à l'itraconazole, Kétoconazole (médicaments traitant certaines infections à champignons), aux antiprotéases, à la tétracycline, à la delavirdine (traitement d'une infection par le VIH).
- Chez la femme qui allait (cf. Grossesse - Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin, en cas d'association à un autre médicament prescrit pour le cholestérol, un fibrate (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

**MISES EN GARDE SPECIALES :**

- Dans le traitement des hypercholestérolémies, le respect scrupuleux du régime alimentaire prescrit par le médecin est indispensable.
- Un bilan hépatique sera effectué avant le traitement et régulièrement sous traitement.
- En cas de douleur musculaire, prévenir immédiatement votre médecin traitant (cf. rubrique Effets non souhaités et gênants).
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémié congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et de galactose ou de déficit en lactases (maladies métaboliques rares).

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

**PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :**

Utiliser ce médicament AVEC PRÉCAUTION dans les cas suivants :

- Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool ou si vous avez eu une maladie hépatique,
- En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

**INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :**

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, il est particulièrement important que votre médecin sache si vous prenez un fibrate (un autre médicament qui abaisse le cholestérol sanguin), ou si vous êtes traités pour une infection due à un champignon ou au VIH.

**GROSSESSE - ALLAITEMENT :**

Ce médicament n'a pas d'indication pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin: lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

En cas de désir de grossesse ou si vous souhaitez allaiter votre enfant, prévenez votre médecin.

L'atorvastatine passant dans le lait maternel, ce traitement ne doit pas être utilisé si vous allaitez.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PREVENIR VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

**COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT****POSOLOGIE :**

La posologie usuelle est de 10 mg voire 20 mg par jour. Si nécessaire, la posologie peut être augmentée jusqu'à 80 mg par jour au maximum. Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

**MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :**

Voie orale.

**FRÉQUENCE ET MOMENT AUQUEL LE MEDICAMENT DOIT ETRE ADMINISTRE :**

A prendre en une seule fois (indifféremment avant, pendant ou après le repas).

**DUREE DU TRAITEMENT :**

En association avec le régime, ce médicament constitue un traitement devant être très prolongé et régulièrement surveillé. Pour une bonne utilisation de ce médicament, il est indispensable de vous soumettre à une surveillance médicale régulière, qui comporte des contrôles sanguins réguliers du cholestérol. Les enzymes du foie (transaminases) seront aussi surveillées régulièrement.

**EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS :**

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants:

- Pour la plupart, les effets signalés ont été légers et de courte durée : troubles digestifs (constipation, sensation de gonflement, mauvaise digestion, douleurs abdominales, nausées, diarrhée), céphalées (maux de tête), fatigue, insomnie.
- Des douleurs ou crampes musculaires (avec parfois augmentation des enzymes musculaires) ont été rapportées.
- Ont également été observés :
- Troubles cutanés (démangeaisons, éruption étendue), chute des cheveux ou des poils,
- Signes neurologiques : fourmillements, neuropathie périphérique (atteinte des nerfs des membres), sensations vertigineuses, troubles de la mémoire,
- Atteinte du foie (augmentation des enzymes du foie, hépatite, jaunisse) ou du pancréas (pancréatite), perte d'appétit, vomissements, œdèmes périphériques,
- impotence
- douleurs articulaires,
- Exceptionnellement, ont été observées :
- des tendinopathies (atteinte des tendons)

Si vous ressentez des douleurs musculaires, une sensibilité musculaire douloureuse ou une faiblesse musculaire, contactez immédiatement votre médecin car les problèmes musculaires peuvent être graves dans de rares cas.

- Augmentation possible de certains enzymes du foie.

Quantité excessive ou insuffisante de sucre dans le sang.

Quantité insuffisante de certains éléments du sang (plaquettes) jouant un rôle important dans la coagulation sanguine.

Signalez à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et gênant qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

CONSERVATION : Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

**PRÉSENTATION :**

Tahor® 10mg, boîte de 14 comprimés pelliculés

Tahor® 10mg, boîte de 28 comprimés pelliculés

Tahor® 10mg, boîte de 56 comprimés pelliculés

**LISTE I - Tableau A**

Uniquement sur ordonnance.

Laboratoires Pfizer S.A.

Km 0,5 Route de Oualidia

El Jadida - Maroc

® Marque déposée



# TAHOR® 10 mg

Atorvastatine  
Comprimés pelliculés

UT. AV. : 10

LOT N°:

2 73 00

P.P.V

1282911

79,00



## COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

- Atorvastatine calcium trihydratée correspondant à atorvastatine 10 mg.

Excipients : carbonate de calcium, cellulose microcristalline, lactose monohydraté, croscarmellose sodique, polysorbate 80, hydroxypropylcellulose, opadry blanc YS-1-7040, émulsion antimousse, cire de cannelille, q.s.p. un comprimé pelliculé.

## CLASSE THERAPEUTIQUE :

Hypcholestérolémiant/inhibiteur de l'IMG-CoA réductase. (B: sang, organes hématopoïétiques).

## DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Ce médicament est un hypcholestérolémiant qui abaisse la quantité de cholestérol dans votre sang. Il est habituellement prescrit lors de la perte de poids et les modifications de votre régime alimentaire n'ont pas permis d'abaisser suffisamment le cholestérol. Ce médicament est préconisé dans le traitement de certaines hypercholestérolémies, lorsqu'un régime adapté et associé à un autre médicament n'ont pas suffisamment abaissé le cholestérol. Ce médicament est également préconisé dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales en addition ou il est également indiqué en :

- Réduction des événements coronariens chez des patients hypertendus traités avec trois facteurs de risque en prévention primaire associée.

La poursuite du régime est toujours indispensable.

## ATTENTION !

## DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT :

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

- Allergie connue à l'un de ses composants (voir composition).
- Affection hépatique en cours d'évolution, augmentation prolongée des enzymes du foie.
- En cas d'association à l'itraconazole, Kétoconazole (médicaments traitant certaines infections à champignons), aux antiprotéases, à la tétracycline, à la delavirdine (traitement d'une infection par le VIH).
- Chez la femme qui allait (cf. Grossesse - Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin, en cas d'association à un autre médicament prescrit pour le cholestérol, un fibrate (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

## MISES EN GARDE SPECIALES :

- Dans le traitement des hypercholestérolémies, le respect scrupuleux du régime alimentaire prescrit par le médecin est indispensable.
- Un bilan hépatique sera effectué avant le traitement et régulièrement sous traitement.
- En cas de douleur musculaire, prévenir immédiatement votre médecin traitant (cf. rubrique Effets non souhaités et gênants).
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémié congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et de galactose ou de déficit en lactases (maladies métaboliques rares).

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

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

Utiliser ce médicament AVEC PRÉCAUTION dans les cas suivants :

- Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool ou si vous avez eu une maladie hépatique,
- En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, il est particulièrement important que votre médecin sache si vous prenez un fibrate (un autre médicament qui abaisse le cholestérol sanguin), ou si vous êtes traités pour une infection due à un champignon ou au VIH.

## GROSSESSE - ALLAITEMENT :

Ce médicament n'a pas d'indication pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez rapidement votre médecin: lui seul pourra adapter le traitement à votre état.

En cas de désir de grossesse ou si vous souhaitez allaiter votre enfant, prévenez votre médecin.

L'atorvastatine passant dans le lait maternel, ce traitement ne doit pas être utilisé si vous allaitez.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PREVENIR VOTRE MEDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

## COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

### POSOLOGIE :

La posologie usuelle est de 10 mg voire 20 mg par jour. Si nécessaire, la posologie peut être augmentée jusqu'à 80 mg par jour au maximum.

Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie orale.

### FRÉQUENCE ET MOMENT AUQUEL LE MEDICAMENT DOIT ETRE ADMINISTRE :

A prendre en une seule fois (indifféremment avant, pendant ou après le repas).

### DUREE DU TRAITEMENT :

En association avec le régime, ce médicament constitue un traitement devant être très prolongé et régulièrement surveillé. Pour une bonne utilisation de ce médicament, il est indispensable de vous soumettre à une surveillance médicale régulière, qui comporte des contrôles sanguins réguliers du cholestérol. Les enzymes du foie (transaminases) seront aussi surveillées régulièrement.

### EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS :

Comme tout produit actif, ce médicament peut, chez certaines personnes, entraîner des effets plus ou moins gênants:

- Pour la plupart, les effets signalés ont été légers et de courte durée : troubles digestifs (constipation, sensation de gonflement, mauvaise digestion, douleurs abdominales, nausées, diarrhée), céphalées (maux de tête), fatigue, insomnie.
- Des douleurs ou crampes musculaires (avec parfois augmentation des enzymes musculaires) ont été rapportées.
- Ont également été observés :
- Troubles cutanés (démangeaisons, éruption étendue), chute des cheveux ou des poils,
- Signes neurologiques : fourmillements, neuropathie périphérique (atteinte des nerfs des membres), sensations vertigineuses, troubles de la mémoire,
- Atteinte du foie (augmentation des enzymes du foie, hépatite, jaunisse) ou du pancréas (pancréatite), perte d'appétit, vomissements, œdèmes périphériques,
- impotence
- douleurs articulaires,
- Exceptionnellement, ont été observées :
- des tendinopathies (atteinte des tendons)

Si vous ressentez des douleurs musculaires, une sensibilité musculaire douloureuse ou une faiblesse musculaire, contactez immédiatement votre médecin car les problèmes musculaires peuvent être graves dans de rares cas.

- Augmentation possible de certains enzymes du foie.

Quantité excessive ou insuffisante de sucre dans le sang.

Quantité insuffisante de certains éléments du sang (plaquettes) jouant un rôle important dans la coagulation sanguine.

Signalez à votre médecin ou à votre pharmacien tout effet non souhaité et gênant qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

CONSERVATION :

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

### PRÉSENTATION :

Tahor® 10mg, boîte de 14 comprimés pelliculés

Tahor® 10mg, boîte de 28 comprimés pelliculés

Tahor® 10mg, boîte de 56 comprimés pelliculés

### LISTE I - Tableau A

Uniquement sur ordonnance.

Laboratoires Pfizer S.A.

Km 0,5 Route de Oualidia

El Jadida - Maroc

® Marque déposée

ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

ATTENTION !

peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX.

- réactions sévères d'origine cardiaque, renale, chirurgique (réaction de sel).

- possesses hypersensitivités graves (éversion importante de la tension artérielle).

- urgences cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

Voie injectable :

- de l'hypertension artérielle.

potassium, dans les cas suivants :

- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargeant de

- des œdèmes d'origine cardiaque ou renale.

- des médicament est indiqué dans le traitement :

Voie orale :

DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

amphoule de 2 ml ; boîte de 1.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable.

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

Formes pharmaceutiques et présentations

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

20 mg/2 ml

Furosemide 20 mg/2 ml :

LASILIX 40 mg comprimés : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stearate de magnésium.

Excipients : Furosemide 40 mg comprimés : 40 mg/comprimé.

DENTIFRICATION DU MÉDICAMENT

Composition

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

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

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Furosemide

LASILIX® 20 mg/2 ml

LOT 0121E003  
PER.03.2025  
40MG X10  
20CP SEC  
P.P.V.34DH069



394090 000000 11809

SANOFE

ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

ATTENTION !

peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX.

- réactions sévères d'origine cardiaque, renale, chirurgique (réaction de sel).

- possèses hyperénasives sévères (élevation importante de la tension artérielle).

- urgences cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

Voie injectable :

- de l'hypertension artérielle.

potassium, dans les cas suivants :

- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargeant de

- des œdèmes d'origine cardiaque ou renale.

- des médicament est indiqué dans le traitement :

Voie orale :

DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

amphoule de 2 ml ; boîte de 1.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable.

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

Formes pharmaceutiques et présentations

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

20 mg/2 ml

Furosemide 20 mg/2 ml :

LASILIX 40 mg comprimés : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stearate de magnésium.

40 mg/comprimé.

Furosemide :

LASILIX 40 mg comprimés :

Composition

DENTIFICATION DU MÉDICAMENT

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

Ce médicament vous a été prescrit personnellement par votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à

votre pharmacien.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

SANOFT

Furosemide

Lasilix® 20 mg/2 ml

LOT 0121E003  
PER.03.2025  
LASILIX 40 MG  
20CP SEC  
P.P.V. : 34DH069



394090 000000 11809

ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

ATTENTION !

peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX.

- réactions sévères d'origine cardiaque, rénale, chirurgique (réention de sel).

- possesses hypersensitivités graves (éversion importante de la tension artérielle).

- urgences cardiaques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

Voie injectable :

- de l'hypertension artérielle.

potassium, dans les cas suivants :

- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargeant de

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale.

- des médicament est indiqué dans le traitement :

Voie orale :

DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

amphoule de 2 ml ; boîte de 1.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable.

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

Formes pharmaceutiques et présentations

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

20 mg/2 ml

Furosemide 20 mg/2 ml :

LASILIX 40 mg comprimés : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stearate de magnésium.

Excipients : Furosemide 40 mg comprimés : 40 mg/comprimé.

DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT

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

Ce médicament vous a été prescrit personnellement par votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à

votre pharmacien.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

SANOFT

Furosemide

Lasilix® 20 mg/2 ml

LOT 0121E003  
PER.03.2025  
LASILIX 40 MG  
20CP SEC  
P.P.V.34DH069



394090 000000 11809

#### **NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR**

**CoPlavix® 75 mg/100 mg**

**comprimés pelliculés**  
clopidogrel/acide acétylsalicylique

5-118001 1082018

SANDOZ : si vous souffrez

une maladie  
qu'un ulcère

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

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

## Que contient cette notice :

- que contient cette boîte ?

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

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette agrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérothrombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérothrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

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

### Contre-indications :

**Ne prenez jamais CoPlavix**

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
  - si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous souffrez d'une maladie
- si vous souffrez d'une maladie
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de la grossesse

## Précautions d'emploi ; mise en garde

### Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous vous devez en avertir votre médecin :

- si vous avez un risque hémorragique :
  - une maladie qui peut provoquer une hémorragie (ulcère de l'estomac)
  - des troubles de la coagulation (saignement aigu, saignement dans une articulation).
  - une blessure grave récente
  - une intervention chirurgicale récente (les 7 jours à venir).
- si vous avez eu un caillot dans un vaisseau sanguin cérébral ischémique
- si vous présentez une maladie cardiaque
- si vous avez des antécédents de maladie, compris les allergies à tout médicament
- si vous avez de la goutte
- si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous avez des lésions gastro-intestinales
- si vous avez une maladie de la déshydrogénase (ou déficit) qui peut développer une forme particulière de déficit dans le sang en faible quantité)

#### Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin si :
    - si une intervention chirurgicale est prévue
    - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des diarrées ou dans l'intestin (selle molle)
  - Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie thrombotique ou PTT incluant une phlébite qui apparaît comme des petits points de fatigue extrême inexplicable ou des yeux jaunis (jaunisse) (voir rubrique 10)
  - Si vous vous coupez ou si vous saignez, il peut demander plus de temps pour que l'action de votre médicament ralentisse le saignement ou les saignements. Dans le cas de certains médicaments, par exemple au cours du rasage, il peut être nécessaire de constater d'anomalies. Cependant, vous devez en avertir immédiatement votre médecin si vous constatez des "effets indésirables" éventuels.
  - Votre médecin pourra vous faire une piqûre sanguine.

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**CoPlavix® 75 mg/1**

**comprimés pelliculés**

5-118001 1082018

une maladie  
qu'un ulcère

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

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

## Que contient cette notice :

- Quel contenu cette notice :

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

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette agrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérothrombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérothrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

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

### Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlayix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
  - si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous souffrez d'une maladie
  - si vous souffrez d'une maladie
  - si vous êtes dans le 3ème trimestre

**Précautions d'emploi ; mise en garde**

**Avertissements et précautions**

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous vous devez en avertir votre médecin :

  - si vous avez un risque hémorragique :
    - une maladie qui peut provoquer une hémorragie (ulcère de l'estomac)
    - des troubles de la coagulation (saignement aigu ou dans une articulation).
    - une blessure grave récente
    - une intervention chirurgicale
    - une intervention chirurgicale dans les 7 jours à venir.
  - si vous avez eu un caillot dans un vaisseau sanguin cérébral ischémique
  - si vous présentez une maladie cardiaque
  - si vous avez des antécédents de maladie, compris les allergies à tout médicament
  - si vous avez de la goutte
  - si vous buvez de l'alcool, en particulier si vous avez des lésions gastro-intestinales
  - si vous avez une maladie de la déshydrogénase (ou déficit) qui peut développer une forme particulière de maladie

#### Pendant la prise de CoPlavix :

- Pendant la prise de corticoïdes :
    - Vous devez avertir votre médecin si :
      - si une intervention chirurgicale est prévue
      - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des diarrées ou dans l'intestin (selle molle)
    - Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie thrombotique ou PTT incluant une phlébite qui apparaît comme des petits points de fatigue extrême inexplicable ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique)
    - Si vous vous coupez ou si vous saignez, il peut demander plus de temps pour l'arrêt de l'action de votre médicament et pour la coagulation des sanguins. Dans le cas de certaines maladies, par exemple au cours du rasage, il peut être nécessaire de constater d'anormal. Cependant, vous devez en avertir immédiatement votre médecin.
    - "Effets indésirables éventuels" (voir rubrique)
    - Votre médecin pourra vous donner des instructions supplémentaires.

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -R.P.1,

Ain sebââ Casablanca

Coplavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 270,00 DH

6 118001 082018

e maladie

une maladie

qu'un ulcère

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# CoPlavix® 75 mg/1

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

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

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

#### Que contient cette notice :

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

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette agrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérosclérose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérosclérotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

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

#### Contre-indications :

##### Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous souffrez d'une maladie
- si vous souffrez d'une maladie
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de la grossesse.

#### Précautions d'emploi ; mise en garde

#### Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous se présente, vous devez en avertir votre médecin.

- si vous avez un risque hémorragique :
  - une maladie qui peut provoquer une hémorragie, comme un ulcère de l'estomac ou de l'intestin, ou des troubles de la coagulation interne (saignement aigu ou dans une articulation).
  - une blessure grave récente.
  - une intervention chirurgicale.
  - une intervention chirurgicale programmée dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot dans un vaisseau cérébral ischémique.
- si vous présentez une maladie de l'œil.
- si vous avez des antécédents de maladie cardiaque, compris les allergies à tout médicament.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, ou si vous avez des lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie hépatique.
- si vous avez une déshydratation (ou déficit hydrique) qui peut développer une forme particulière de la maladie.

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin si vous présentez une intervention chirurgicale.
- si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous vomissez ou dans l'intestin (selles molles, diarrhée).
- Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie de l'œil ou une maladie thrombotique ou PTT incluant une cataracte qui peut apparaître comme des petits points noirs dans le champ de vision, ou de la fatigue extrême inexplicable, ou des douleurs dans les yeux (jaunissement) (voir rubrique 4).
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, vous pouvez demander plus de temps pour la guérison. L'action de votre médicament peut empêcher la formation de caillots sanguins. Dans le cas de certaines blessures, par exemple au cours du rasage, il peut être nécessaire de constater d'anormal. Cependant, vous devez en avertir immédiatement votre médecin.
- "Effets indésirables éventuels" (voir rubrique 4).
- Votre médecin pourra vous donner des informations supplémentaires.

Nom: Lamaizi  
Prénom: Mohammed  
ID: 02357  
DDN: 18-Sep-1963  
Age: 57ans  
Sex:  
Taille:163 PAS:  
Poids:68 PAD:

16-Jul-2021 12:23:03

Fréq. Card. 62 BPM  
Int PR 187 ms  
Dur.QRS 85 ms  
QT/QTc 419/424 ms  
Axes P-R-T 0 37 59  
RR moyen 965 ms  
QTcB 426 ms  
QTcF 424 ms

Docteur KADIANI  
CARDIOLOGUE  
Iman Centre Rue Arrachid Med EG 7 N°  
Angle Av des FARJ CASABLANCA 20011  
Tél: 05 22 31 52 48

