

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.



Déclaration de Maladie

N° W19-512995

86619.

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ A

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6422 Société : M7

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : M7A12 M7A1715

Date de naissance : 18/09/2020

Adresse : hab. f. l. l.

Tél. : 0666 108620 Total des frais engagés : 1967,10 DHS

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 16/07/2021

Nom et prénom du malade : Dr. LAHJIZI, TCHAHMED Age :

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

Nature de la maladie : HPA

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'att. médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : 08 Le : 16/07/2021

Signature de l'adhérent(e) :

Adresses Mails utiles

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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.

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
16/03/2021	ECCG		36 mg	INP : 091210484 Docteur KADI ANIS CARDIOLOGUE Imag Center Rue Arrachid Med Etg 7 N°

16/05/2021 GCG ts 36 nls INF: 091210484

ne

Docteur KADI ANIS
CARDIOLOGUE
Imag. Cœur Rce Arrachid Med Eto 7 M

EXECUTION DES ORDONNANCES

Montant de la Facture

AGAT, 50

[illegible]Montant
des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX						
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

Montant détaillé
des Honoraires

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					
S.O.I.N.S D.E.N.T.A.I.R.E.S	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : [][][][][][][][][][]	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX []	
					MONTANTS DES SOINS []
				DÉBUT D'EXECUTION []	
				FIN D'EXECUTION []	
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX []	
	 H 25533412 21433552 00000000 00000000 D-----G 00000000 00000000 35533411 11433553 B				
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession				
					MONTANTS DES SOINS []
					DATE DU DEVIS []
				DATE DE L'EXECUTION []	

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

INP :

--	--	--	--	--	--	--

FIN D'EXECUTION

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel. Thérapeutique. nécessaire à la profession

DATE DE
L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXE

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



Cabinet d'Explorations Cardio Vasculaire

Casablanca, Le

الدار البيضاء في

MR LAMAIZI MOHAMMED

- Coplavix 75mg/100mg
1 comprimé, matin, pendant 3 mois
- Lasilix 40 mg
1/2 comprimé, matin, pendant 3 mois
- Cardensiel 2,5 mg
1/2 comprimé, matin, soir, pendant 3 mois
- Tareg 40 mg
1 comprimé, matin, pendant 3 mois
- Tahor 10 mg
1 comprimé, soir, pendant 3 mois

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

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



Docteur KADI ANIS
CARDIOLOGUE
Iman Center Arrachid Mohamed, 7ème Étage, N°2
(Angle Av. des Forces Armées Royales)
CASA BLANCA 20110

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

IMAN CENTER Rue Arrachid Mohamed, Étage 7^{ème}, N°2 (Angle Av. des Forces Armées Royales)
CASABLANCA 20110 الدار البيضاء رقم 2، الطابق 7، مركز إيمان زنقة الرشيد محمد (زاوية شارع الجيش الملكي)



Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
PPV: 50,70 DHS

INFORMATION DE L'UTILISATEUR

787803695

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.

Dans 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 À CONNAÎTRE 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 élévation de la pression artérielle.

Prenez attention avec CARDENSIEL :



Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
PPV: 50,70 DHS

INFORMATION DE L'UTILISATEUR

787803695

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.

Dans 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 À CONNAÎTRE 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 élévation des enzymes cardiaques.

Prenez attention avec CARDENSIEL :



Cardensiel® 2,5 mg
Comprimés pelliculés sécables B/30
PPV: 50,70 DHS

INFORMATION DE L'UTILISATEUR

787803695

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.

Dans 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 À CONNAÎTRE 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 élévation de la pression artérielle.

Prenez attention avec CARDENSIEL :



TAHOR[®] 10 mg

Atorvastatine
Comprimés pelliculés

UT. AV. : 10
LOT N° : 1282911
P.P.V. 79,00

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

• Atorvastatine calcique 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 antimoisse, cire de candellilla, q.s.p. un comprimé pelliculé.

CLASSE THERAPEUTIQUE :

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

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Ce médicament est un hypocholestérolémiant 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 une activité physique sont insuffisants. Ce médicament est également préconisé dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales en addition ou en remplacement d'un régime adapté. 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 delamanid (traitements d'une infection par le VIH).
- Chez la femme qui allaite (cf. Grossesse - Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin, en cas d'association à un autre médicament prescrit pour le cholestérol, un fibraté (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 galactosémie 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.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Utiliser ce médicament AVEC PRECAUTION 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 fibraté (un autre médicament qui baisse 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.

FREQUENCE 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 SOUHAITES 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, oedèmes périphériques,
- Impuissance
- 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.

PRESENTATION :

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° : 1282911
P.P.V. 79,00

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

• Atorvastatine calcique 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 antimosse, cire de candellilla, q.s.p. un comprimé pelliculé.

CLASSE THERAPEUTIQUE :

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

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Ce médicament est un hypocholestérolémiant 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 ce médicament est également préconisé dans certaines formes d'hypercholestérolémies familiales en addition ou en association. 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 delamanid (traitements d'une infection par le VIH).
- Chez la femme qui allaite (cf. Grossesse - Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre médecin, en cas d'association à un autre médicament prescrit pour le cholestérol, un fibraté (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 galactosémie 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.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Utiliser ce médicament AVEC PRECAUTION 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 fibraté (un autre médicament qui baisse 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.

FREQUENCE 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 SOUHAITES 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, oedèmes périphériques,
- Impuissance
- 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.

PRESENTATION :

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

Lasilix® 40 20 mg/2 ml

LOT : 21E003
PER : 03 2025
LASILIX 40MG
20CP SEC
P.P.V : 340H60



Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide

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

Formes pharmaceutiques et présentations

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (élévation importante de la tension artérielle),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (rétention de sel),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Lasilix® 40 20 mg/2 ml

LOT : 21E003
PER : 03 2025
LASILIX 40MG
20CP SEC
P.P.V : 340H60



Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide

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

Formes pharmaceutiques et présentations

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenction de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Lasilix® 40 20 mg/2 ml

LOT : 21E003
PER : 03 2025
LASILIX 40MG
20CP SEC
P.P.V : 340H60



Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Elle contient des informations importantes sur votre traitement.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide

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

Formes pharmaceutiques et présentations

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

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

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

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenction de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Coplavix 75mg/100mg
b30 cp
P.P.V : 270,00 DH

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 aggrégation 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 ma
- si vous êtes dans le 3ème t

Précautions d'emploi ; mise

Avertissements et précau

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 un ulcère de l'estomac
- des troubles de la coagulation (internes (saignement à l'articulation).
- une blessure grave récente
- une intervention chirurgicale
- une intervention chirurgicale dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot de sang vasculaire cérébral ischémique
- si vous présentez une maladie
- si vous avez des antécédents de réactions allergiques 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 (déshydrogénase (ou déficit) pour développer une forme partielle de sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin
- si une intervention chirurgicale est nécessaire
- si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des selles sanglantes ou dans l'intestin (selles sanglantes)
- Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie thrombotique ou (PTT) incluant l'apparition comme des petites plaques de fatigue extrême inexpliquée ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4)
- Si vous vous coupez ou si vous avez une saignée, vous pouvez demander plus de temps d'action de votre médicament sanguins. Dans le cas de saignement, par exemple au cours du rasage, consultez votre médecin. Cependant, vous devez en avertir immédiatement votre médecin en cas d'effets indésirables éventuels.
- Votre médecin pourra vous prescrire des médicaments sanguins.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Coplavix 75mg/100mg
b30 cp
P.P.V : 270,00 DH

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 aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athéromatose).

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 athéromatose (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 ma
- si vous êtes dans le 3ème t

Précautions d'emploi ; mise

Avertissements et précau

Si l'une des situations mentionnées vous devez en avertir votre mé

- si vous avez un risque hém
- une maladie qui peut p
- un ulcère de l'estomac
- des troubles de la co
- internes (saignement a
- articulation).
- une blessure grave réce
- une intervention chiru
- une intervention chiru
- les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot d
- vasculaire cérébral ischémi
- si vous présentez une mala
- si vous avez des antécédent
- compris les allergies à tout m
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, e
- ou de lésions gastro-intesti
- si vous avez une maladie i
- déshydrogénase (ou défic
- développer une forme part
- le sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre mé
- si une intervention chiru
- si vous souffrez de d
- abdominales, ou si vou
- ou dans l'intestin (selles
- Vous devez aussi avertir r
- présentez une maladie
- thrombotique ou PTT) incl
- apparaitre comme des petite
- non de fatigue extrême inexp
- ou des yeux (jaunisse) (voir r
- Si vous vous coupez ou si v
- peut demander plus de ten
- d'action de votre médicament
- sanguins. Dans le cas de c
- exemple au cours du rasage
- constater d'anormal. Cepen
- vous devez en avertir immé
- "Effets indésirables éventuel
- Votre médecin pourra vou
- sanguins.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Coplavix 75mg/100mg
b30 cp
P.P.V : 270,00 DH

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 aggrégation 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 ma
- si vous êtes dans le 3ème t

Précautions d'emploi ; mise

Avertissements et précau

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 un ulcère de l'estomac
- des troubles de la coagulation (internes (saignement à l'articulation).
- une blessure grave récente
- une intervention chirurgicale
- une intervention chirurgicale dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot de sang vasculaire cérébral ischémique
- si vous présentez une maladie hépatique
- si vous avez des antécédents de crises d'allergies à tout moment
- 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 rénale
- si vous avez une déshydrogénase (ou déficit) pour développer une forme partielle de sang en faible quantité).

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avertir votre médecin si :
 - si une intervention chirurgicale est nécessaire
 - si vous souffrez de douleurs abdominales, ou si vous avez des selles sanglantes
- Vous devez aussi avertir votre médecin si vous présentez une maladie thrombotique ou (PTT) incluant l'apparition comme des petites plaques de fatigue extrême inexpliquée ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4).
- Si vous vous coupez ou si vous avez une saignée, vous pouvez demander plus de temps d'action de votre médicament sanguins. Dans le cas de saignement, par exemple au cours du rasage, consultez votre médecin. Cependant, vous devez en avertir immédiatement votre médecin en cas d'effets indésirables éventuels.
- Votre médecin pourra vous prescrire des médicaments sanguins.

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 KADI ANIS
Iman Center Rue Altrachid Med E9 7 W
Angle Al des FARJ - CASABLANCA 2011
Tél: 05 22 31 53 48

