

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

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.

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



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

Déclaration de Maladie

N° M21- 070928

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3573 Société : AT 105157

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : SEBBATA Abdelhakime

Date de naissance : 21/01/1952

Adresse : 25 rue Abou Youssef El Mezouglhi

A.B. - Casablanca

Tél. : 06 89 98 40 73 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Chadia BENCHEQROUN
CARDIOLOGUE
63, Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - Casabl.
Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 26 171

Date de consultation : 18/02/2020

Nom et prénom du malade : SEBBATA ABDELHAKIME Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Luxation Coxale - HTO

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

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
16/2/2012	9	—	1500	<div> <div> البياتورة شالو د. عبد الحليم بن شالو 63 Rue d'Anta Angèle Washington - Gabès Tél/Fax : 0522 29 34 49 / 0522 20 01 71 </div> <div> CARTO BENOCHEROUN RADIOLOGUE </div> </div>
	16	—	1500	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<div> <div> PHARMACIE JANQUIERI Docteur en Pharmacie 39 Rue Général La Villeneuve Gabès - Tél. 05 22 61 89 61 </div> <div> 8/2/12 </div> </div>		2300,50

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient																						
				Coefficient DES TRAVAUX																					
				MONTANTS DES SOINS																					
				DEBUT D'EXECUTION																					
				FIN D'EXECUTION																					
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE																								
	<table> <tr> <td>H</td><td></td><td>H</td></tr> <tr> <td>25533412</td><td></td><td>21433552</td></tr> <tr> <td>00000000</td><td></td><td>00000000</td></tr> <tr> <td>D</td><td></td><td>G</td></tr> <tr> <td>00000000</td><td></td><td>00000000</td></tr> <tr> <td>35533411</td><td></td><td>11433553</td></tr> <tr> <td>B</td><td></td><td>B</td></tr> </table>			H		H	25533412		21433552	00000000		00000000	D		G	00000000		00000000	35533411		11433553	B		B	Coefficient DES TRAVAUX
H		H																							
25533412		21433552																							
00000000		00000000																							
D		G																							
00000000		00000000																							
35533411		11433553																							
B		B																							
(Création, remont, adjonction)			MONTANTS DES SOINS																						
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DU DEVIS																						
			DATE DE L'EXECUTION																						

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Dr Chadia BENCHEQROUN

Cardiologue

Ancienne externe des hôpitaux de Paris

Ancienne interne des hôpitaux de Bordeaux

Diplômée de la faculté de médecine de Bordeaux

CES des maladies du cœur et vaisseaux

Diplômée d'écho-doppler cardiaque et vasculaire

Membre de la Société Française de Cardiologie

Filiale Pédiatrique et Filiale d'Echocardiographie

CASABLANCA, LE 18 FEVRIER 2022

MONSIEUR SEBBATA ABDELHANINE

- 2809 x3
98,10 x3
50,20 x3
14,10 x3
1620 x5
1400 x2
- | | |
|--|-------------------|
| 1/ - <u>CO-PLAVIX 75 MG/100 MG</u> _____ | 1 CP/J LE MATIN. |
| 2/ - <u>TAREG 40 MG</u> _____ | 1 CP/J LE MATIN. |
| 3/ - <u>CARDENSIEL 2,5 MG</u> _____ | 1 CP/J LE MATIN. |
| 4/ - <u>CRESTOR 5 MG</u> _____ | 1 CP/J LE SOIR. |
| 5/ - <u>CORVASAL 2 MG</u> _____ | ½ CPX3/J (M,M,S). |
| 6/ - <u>OEDES 20 MG</u> _____ | 1 GEL/J LE SOIR. |

TRAITEMENT TROIS MOIS

- 14,10 x2
79,20 x2
- | | |
|---------------------------------|----------|
| 7/ - <u>DOLIPRANE 1 G</u> _____ | 2 BOITES |
| 1 CP X 3/J (M,M,S) | |
| 8/ - <u>AZIX 500 MG</u> _____ | 2 BOITES |
| 1 CP/J LE MATIN | |

الدكتورة شادية بنشقرور
Dr. Chadia BENCHEQROUN

CARDIOLOGUE

63, Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca
Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71

2300,50

PHARMACIE JAKQUIER
Hajim Moussakim
Boite 100, Pharmacie
30, Rue d'Anfa, La Villette
Casablanca Tél. 05 22 61 69 56

Doliprane® 1000mg

PARACETAMOL

Comprimé

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg, sous forme de paracétamol DC 90 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, providone K30, amidon de maïs prégelatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST -CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :

allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

PPV: 14DH00

PER: 11/24

LOT: K3119

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, est autorisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.



Doliprane® 1000mg

PARACETAMOL

Comprimé

DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg, sous forme de paracétamol DC 90 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, providone K30, amidon de maïs prégelatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST -CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :

allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

PPV: 14DH00

PER: 11/24

LOT: K3119

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, est autorisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.



OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélule

(Oméprazole)

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

1. Identification du médicament:

Forme pharmaceutique et présentation:

OEDES® 20 mg, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

2. Composition du médicament :

Principe actifs:

Oméprazole 20 mg

EXCIPIENTS : q.s.p. une gélule.

Excipient à effet notable : Saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence

d'administration et Durée du traitement :

Veillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous:

Utilisation chez les adultes :

gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans de la compote de pomme.

- Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

- Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule :

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg.

- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lanzoprazole, rabéprazole, ésomeprazole).

- Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

- Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

- Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.
- Nausées ou vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- Gonflement de
- Troubles du soi
- Etourdissemen
- Vertiges.
- Modifications fonctionnemen
- Eruptions cutan
- Malaise général.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.

- Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.

- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut

LOT: 211318
PER: 04-2024
PPV: 140,00DH

OEDES® 20 mg

Microgranules gastro-résistants en gélule

(Oméprazole)

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

1. Identification du médicament:

Forme pharmaceutique et présentation:

OEDES® 20 mg, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

2. Composition du médicament :

Principe actifs:

Oméprazole 20 mg

EXCIPIENTS : q.s.p. une gélule.

Excipient à effet notable : Saccharose.

3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). OEDES® 20 mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

- un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Veillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous:

Utilisation chez les adultes :

gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans de la compote de pomme.

- Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

- Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg, gélule :

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES® 20 mg.

- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lanzoprazole, rabéprazole, ésomeprazole).

- Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

- Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions cutanées, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

- Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulence.
- Nausées ou vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- Gonflement de
- Troubles du soi
- Etourdissemen
- Vertiges.
- Modifications fonctionnemen
- Eruptions cutan
- Malaise général.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.

- Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.

- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut

LOT: 211318
PER: 04-2024
PPV: 140,00DH

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

SANOFI

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

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

Que contient cette notice :

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

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

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL

Contre-indications :

Ne prenez jamais CORVASAL :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

CORVASAL contient du lactose .

Ce médicament contient un sucre (en galactose et en glucose). Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose de Lapp ou un syndrome de déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de déficit en lactase congénitale (maladies héréditaires). Si votre médecin vous a déjà dit que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'indication, la durée du traitement et chaque patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose en fonction de la maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est de 3 à 8 mg par jour.

Vous devez vous conformer strictement aux recommandations de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale. Les comprimés sont à avaler avec un verre d'eau. Ils ne doivent pas être croqués ni sucés.

Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez la fréquence d'administration du médicament en suivant les conseils de votre médecin. Le médicament doit généralement être pris à jeun, avant le repas du matin, du midi et du soir.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. Suivez scrupuleusement ses recommandations.

Si vous avez pris plus de CORVASAL

Une baisse de la tension artérielle est possible. Contactez immédiatement votre médecin.

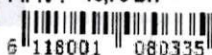
Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Le traitement doit être poursuivi normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaa Casablanca

Corvasal 2 mg cp b 30
P.P.V : 46,70 DH



6 118001 080335

EFFETS INDÉSIRABLES

En cas de surdosage, des effets indésirables peuvent apparaître, ce qui nécessite une surveillance médicale.

Une baisse de la tension artérielle peut apparaître progressivement.

• exceptionnellement une baisse de la tension artérielle peut apparaître au passage à la position debout pour une prise de médicament.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

SANOFI

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

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

Que contient cette notice :

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

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

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL

Contre-indications :

Ne prenez jamais CORVASAL :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

CORVASAL contient du lactose .

Ce médicament contient un sucre (en galactose et en glucose). Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose de Lapp ou un syndrome de déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de déficit en lactase congénital (maladies héréditaires). Si votre médecin vous a déjà dit que vous êtes intolérant à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'indication, la durée du traitement et chaque patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose en fonction de la maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est de 3 à 8 mg par jour.

Vous devez vous conformer strictement aux recommandations de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale. Les comprimés sont à avaler avec un verre d'eau. Ils ne doivent pas être croqués ni sucés.

Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez la fréquence d'administration du médicament en suivant les conseils de votre médecin. Le médicament doit généralement être pris à jeun, avant les repas du matin, du midi et du soir.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. Suivez scrupuleusement ses recommandations.

Si vous avez pris plus de CORVASAL

Une baisse de la tension artérielle peut survenir. Contactez immédiatement votre médecin.

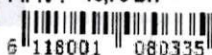
Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Le traitement doit être poursuivi normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaa Casablanca

Corvasal 2 mg cp b 30
P.P.V : 46,70 DH



6 118001 080335

EFFETS INDÉSIRABLES

Comme pour tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, ce qui ne survient pas chez tous les patients.

Une baisse de la tension artérielle peut survenir.

• exceptionnellement une baisse de la tension artérielle peut survenir, passage à la position debout pour éviter les évanouissements.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

SANOFI

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

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

Que contient cette notice :

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

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

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL

Contre-indications :

Ne prenez jamais CORVASAL :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

CORVASAL contient du lactose .

Ce médicament contient un sucre (en galactose et en glucose). Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose de Lapp ou un syndrome de déficit en lactase (maladies héréditaires). Si votre médecin vous a déjà dit que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'indication, la durée du traitement et chaque patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose en fonction de la maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est de 3 à 8 mg par jour.

Vous devez vous conformer strictement aux recommandations de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale. Les comprimés sont à avaler avec un verre d'eau. Ils ne doivent pas être croqués ni sucés.

Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez la fréquence d'administration du médicament en suivant les conseils de votre médecin. Le médicament doit généralement être pris à jeun, avant les repas du matin, du midi et du soir.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. Suivez scrupuleusement ses recommandations.

Si vous avez pris plus de CORVASAL

Une baisse de la tension artérielle est possible. Contactez immédiatement votre médecin.

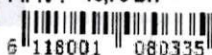
Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Le traitement doit être poursuivi normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaï Casablanca

Corvasal 2 mg cp b 30
P.P.V : 46,70 DH



6 118001 080335

EFFETS INDÉSIRABLES

Comme pour tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, ce qui ne survient pas chez tous les patients.

Une baisse de la tension artérielle est possible, ce qui peut entraîner des vertiges ou des évanouissements.

• exceptionnellement, une baisse de la tension artérielle peut entraîner un passage à la position debout pour un patient qui se couche.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

SANOFI

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

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

Que contient cette notice :

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

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

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL

Contre-indications :

Ne prenez jamais CORVASAL :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

CORVASAL contient du lactose .

Ce médicament contient un sucre (en galactose et en glucose). Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose de Lapp ou un syndrome de déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de déficit en lactase congénital (maladies héréditaires). Si votre médecin vous a déjà dit que vous êtes intolérant à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'indication, la durée du traitement et chaque patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose jusqu'à guérir la maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est de 3 à 8 mg par jour.

Vous devez vous conformer strictement aux recommandations de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale. Les comprimés sont à avaler avec un verre d'eau. Ils ne sont pas à croquer ni sucer.

Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez la fréquence d'administration du médicament en suivant les conseils de votre médecin. Le médicament doit généralement être pris avant les repas du matin, du midi et du soir.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. Suivez scrupuleusement ses recommandations.

Si vous avez pris plus de CORVASAL

Une baisse de la tension artérielle peut survenir. Contactez immédiatement votre médecin.

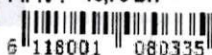
Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Le traitement doit être poursuivi normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaa Casablanca

Corvasal 2 mg cp b 30
P.P.V : 46,70 DH



6 118001 080335

EFFETS INDÉSIRABLES

Comme pour tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, ce qui ne survient pas chez tous les patients.

Une baisse de la tension artérielle peut survenir.

exceptionnellement une baisse de la tension artérielle peut survenir. Le passage à la position debout peut provoquer une baisse de la tension artérielle.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CORVASAL® 2 mg, comprimé sécable

Molsidomine

SANOFI

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

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

Que contient cette notice :

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

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

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CORVASAL

Contre-indications :

Ne prenez jamais CORVASAL :

- Si vous êtes allergique à la substance active (la molsidomine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

CORVASAL contient du lactose .

Ce médicament contient un sucre (en galactose et en glucose). Son utilisation est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au lactose de Lapp ou un syndrome de déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de déficit en lactase congénitale (maladies héréditaires). Si votre médecin vous a déjà dit que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE CORVASAL

Posologie

- La dose à utiliser varie selon l'indication, la durée du traitement et chaque patient.
- Votre médecin augmentera progressivement la dose en fonction de la maladie du foie.
- À titre indicatif, la dose habituelle est de 3 à 8 mg par jour.

Vous devez vous conformer strictement aux recommandations de votre médecin.

Mode et voie d'administration

Ce médicament est utilisé par voie orale. Les comprimés sont à avaler avec un verre d'eau. Ils ne doivent pas être croqués ni sucés.

Fréquence d'administration

Il est important que vous respectiez la fréquence d'administration du médicament en suivant les conseils de votre médecin. Le médicament doit généralement être pris à jeun, avant les repas du matin, du midi et du soir.

Durée du traitement

Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez utiliser ce médicament. Suivez scrupuleusement ses recommandations.

Si vous avez pris plus de CORVASAL

Une baisse de la tension artérielle peut survenir. Contactez immédiatement votre médecin.

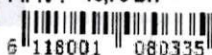
Si vous oubliez de prendre CORVASAL

Le traitement doit être poursuivi normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaï Casablanca

Corvasal 2 mg cp b 30
P.P.V : 46,70 DH



6 118001 080335

EFFETS INDÉSIRABLES

ents, ce médicament ne survient pas.

ne baisse de la tension artérielle apparaît progressivement.

exceptionnellement une baisse de la tension artérielle apparaît progressivement. Le passage à la position debout peut provoquer une sensation de vertige.

CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

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

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

1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de CRESTOR.

Ne prenez jamais CRESTOR, comprimé pelliculé

- **Si vous êtes allergique à la rosuvastatine** ou à l'un des composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6).
- **Si vous êtes enceinte**, si vous allaitez, ou si vous envisagez le traitement et prévenez votre médecin ou votre pharmacien d'un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par CRESTOR.
- **Si vous avez actuellement des problèmes rénaux** (demandez à votre médecin).
- **Si vous avez des problèmes rénaux graves** (demandez à votre médecin).
- **Si vous avez des troubles musculaires** (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées).
- **Si vous prenez de la ciclosporine** (utilisée pour prévenir les greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations, arrêtez de prendre CRESTOR (sans attendre), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg ou plus de CRESTOR (dose élevée) si :

- Vous avez une insuffisance rénale modérée à sévère (demandez à votre médecin) ;
- Vous avez des troubles de la thyroïde ;
- Vous avez des douleurs musculaires sévères ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires, des antécédents personnels ou familiaux de myopathie, ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires en prenant un médicament abaissant les taux de cholestérol.
- Vous consommez de l'alcool en grande quantité.

Maphar
Bd Alkimiya N° 6, Ql,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Crestor 5mg cp pell b30
P.P.V : 114.10 DH



6 118001 183104

CRESTOR.

- **Si vous avez des problèmes hépatiques** (demandez à votre médecin ou pharmacien).
- **Si vous avez des problèmes rénaux** ;
- **Si vous avez des douleurs musculaires** (demandez à votre médecin ou pharmacien).

CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Rosuvastatine

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

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

1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A07

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol ce qui signifie que vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. CRESTOR est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adapté et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémiant et l'activité physique en même temps que la prise de CRESTOR.

Ne prenez jamais CRESTOR, comprimé pelliculé

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 6).
- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, ou si vous envisagez le traitement et prévenez votre médecin ou votre pharmacien d'un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par CRESTOR.
- Si vous avez actuellement des problèmes rénaux (demandez à votre médecin).
- Si vous avez des problèmes rénaux graves (demandez à votre médecin).
- Si vous avez des troubles musculaires (douleurs musculaires répétées ou inexplicables).
- Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée pour prévenir les greffes d'organes).

Si vous êtes concerné par l'une de ces situations, parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg ou plus (taux élevé) si :

- Vous avez une insuffisance rénale modérée à sévère (demandez à votre médecin) ;
- Vous avez des troubles de la thyroïde ;
- Vous avez des douleurs musculaires sévères ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un médicament abaissant les taux de cholestérol ;
- Vous consommez de l'alcool en grande quantité.

Maphar
Bd Alkimiya N° 6, Ql,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Crestor 5mg cp pell b30
P.P.V : 114.10 DH



6 118001 183104

CRESTOR.

- Si vous avez des problèmes hépatiques ;
- Si vous avez des problèmes rénaux ;
- Si vous avez des douleurs musculaires sévères ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un médicament abaissant les taux de cholestérol ;

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CARDENSIEL[®], comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin.

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 bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier 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. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce médicament est adapté à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques, etc.).

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 phénon- 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 si

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardia-

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans ve
- 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 chute de la pression artérielle et une insu-

Faites attention avec CARDENSIEL :



Cardensiel[®] 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CARDENSIEL[®], comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin.

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 bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier 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. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce médicament est adapté à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques, etc.).

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 phénon- 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 si

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardia-

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans ve
- 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 chute de la pression artérielle et une insu-

Faites attention avec CARDENSIEL :



Cardensiel[®] 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CARDENSIEL[®], comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre médecin.

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 bêta-bloquants.

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier 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. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce médicament est adapté à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques, etc.).

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 phénon- 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 si

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardia-

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans ve
- 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 chute de la pression artérielle et une insu-

Faites attention avec CARDENSIEL :



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



Dénomination du médicament :

Tareg® 40 mg

Tareg® 80 mg

Tareg® 160 mg

DCI : Valsartan

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> tareg ?
4. Comment <prendre> <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg?

1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

combinaison avec d'autres médicaments. Vous ne devez pas tolérer pas certains médicaments secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg à certains patients après un infarctus du myocarde. Tareg ne doit être pris que sur prescription médicale.

2. Quelles sont les informations importantes à connaître <de prendre> <d'utiliser> Tareg ?

Une hypertension artérielle non traitée peut entraîner des lésions au niveau des organes vitaux tels que les reins et le cerveau. Vous pouvez avoir des symptômes et ne ressentir aucune manifestation. Une hypertension non traitée peut entraîner des complications telles qu'une attaque cérébrale, une insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale. Ce médicament peut affecter les réactions de conduite et l'aptitude à utiliser des machines. Prévenez votre médecin avant de prendre Tareg si :

- souffrez d'une maladie grave du cœur
- souffrez de vomissements ou de diarrhées
- prenez de fortes doses de diurétiques
- avez des problèmes en excès dans votre organisme
- Si vous présentez des réactions allergiques au visage, des bras et des jambes, des éruptions cutanées, de la langue (signes d'un angioedème) ou si vous avez des difficultés à respirer. Dans ces cas, vous devez arrêter de prendre Tareg et consulter votre médecin. Tareg peut éventuellement entraîner une augmentation de la tension artérielle.



611800103032 3

TAREG 40 mg ○

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH



Dénomination du médicament :

Tareg® 40 mg

Tareg® 80 mg

Tareg® 160 mg

DCI : Valsartan

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> tareg ?
4. Comment <prendre> <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg?

1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

combinaison avec d'autres médicaments tolérez pas certains médicaments secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire patients après un infarctus du myocarde. Tareg ne doit être pris que sur prescription.

2. Quelles sont les informations importantes à connaître <de prendre> <d'utiliser> Tareg ?

Une hypertension artérielle non traitée peut entraîner des lésions au niveau des organes vitaux : reins et le cerveau. Vous pouvez ressentir aucune manifestation de votre hypertension non traitée peut entraîner des complications telles qu'une attaque cérébrale, une insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale. Ce médicament peut affecter les réactions de conduite et l'aptitude à utiliser des machines. Prévenez votre médecin avant de prendre Tareg si :

- souffrez d'une maladie grave du cœur
- souffrez de vomissements ou de diarrhées
- prenez de fortes doses de diurétiques
- avez des problèmes en excès dans votre organisme
- Si vous présentez des réactions allergiques au visage, des bras et des jambes, des gonflements de la langue (signes d'un angioedème) ou des éruptions de Tareg. Dans ces cas, vous devez arrêter de prendre Tareg et consulter votre médecin.



611800103032 3

TAREG 40 mg ○

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH



Dénomination du médicament :

Tareg® 40 mg

Tareg® 80 mg

Tareg® 160 mg

DCI : Valsartan

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> tareg ?
4. Comment <prendre> <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg?

1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

combinaison avec d'autres médicaments tolérez pas certains médicaments secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire patients après un infarctus du my Tareg ne doit être pris que sur pres

2. Quelles sont les informations <de prendre> <d'utiliser>

Une hypertension artérielle non tra lésions au niveau des organes vita reins et le cerveau. Vous pouvez v et ne ressentir aucune manifestati hypertension non traitée peut entr telles qu'une attaque cérébrale, un insuffisance cardiaque, une insuff Ce médicament peut affecter les r conduite et l'aptitude à utiliser des Prévenez votre médecin avant de

- souffrez d'une maladie grave d
- souffrez de vomissements ou de fortes doses de diurétiques en excès dans votre organisme
- Si vous présentez des réaction visage, des bras et des jambes de la langue (signes d'un angio Tareg. Dans ces cas, vous dev éventuellement un



611800103032 3

TAREG 40 mg ○

28 comprimés pelliculés

PPV : 98.40 DH

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin 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'aggrègent 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 athérombose).

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 athérombotiques (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

- si vous avez une maladie associant asthme, polypes nasaux.
- si vous avez une maladie actuellement saignant tel qu'un ulcère de l'estomac ou le cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie grave du foie.
- si vous souffrez d'une maladie grave des reins.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de grossesse.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous vous devez en avvertir votre médecin avant de prendre ce médicament :

- si vous avez un risque hémorragique tel que :
 - une maladie qui peut provoquer un saignement (ulcère de l'estomac).
 - des troubles de la coagulation favorisant les saignements (saignement au sein d'un tissu, articulation).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale récente (y compris les 7 jours à venir).
- si vous avez eu un caillot dans une artère de vaisseau cérébral (ischémique) survenu dans les 30 jours précédents.
- si vous présentez une maladie des reins ou du foie.
- si vous avez des antécédents d'asthme ou de allergies à tout médicament utilisé précédemment.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficit en déshydrogénase (ou déficit en G6PD), en développer une forme particulière d'anémie le sang en faible quantité).

Penda

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



appareils...
non de fatigue extrême inexpressive, confusion, j...
des médicaments (surtout les anticoagulants) et les...

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin 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'aggrègent 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

- si vous avez une maladie associant asthme, polypes nasaux.
- si vous avez une maladie actuellement saignant tel qu'un ulcère de l'estomac ou le cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie grave du foie.
- si vous souffrez d'une maladie grave des reins.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de grossesse.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous vous devez en avvertir votre médecin avant de prendre ce médicament :

- si vous avez un risque hémorragique tel que :
 - une maladie qui peut provoquer un saignement (ulcère de l'estomac).
 - des troubles de la coagulation favorisant les saignements (saignement au sein d'un tissu, articulation).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale récente (y compris les 7 jours à venir).
- si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les 30 jours précédents.
- si vous présentez une maladie des reins ou du foie.
- si vous avez des antécédents d'asthme ou de allergies à tout médicament utilisé précédemment.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficit en déshydrogénase (ou déficit en G6PD), en développer une forme particulière d'anémie le sang en faible quantité).

Penda

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



appareils...
non de fatigue extrême inexpressive, confusion, j...
des médicaments (surtout les antibiotiques, les antifongiques, les...

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin 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'aggrègent 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 athérombose).

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 athérombotiques (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

- si vous avez une maladie associant asthme, polypes nasaux.
- si vous avez une maladie actuellement saignant tel qu'un ulcère de l'estomac ou le cerveau.
- si vous souffrez d'une maladie grave du foie.
- si vous souffrez d'une maladie grave des reins.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de grossesse.

Précautions d'emploi : mises en garde spéciales

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous vous devez en avvertir votre médecin avant de prendre ce médicament :

- si vous avez un risque hémorragique tel que :
 - une maladie qui peut provoquer un saignement (ulcère de l'estomac).
 - des troubles de la coagulation favorisant les saignements (saignement au sein d'un tissu, articulation).
 - une blessure grave récente.
 - une intervention chirurgicale récente (y compris les 7 jours à venir).
- si vous avez eu un caillot dans une artère de vaisseau cérébral (ischémique) survenu dans les 30 jours précédents.
- si vous présentez une maladie des reins ou du foie.
- si vous avez des antécédents d'asthme ou de allergies à tout médicament utilisé précédemment.
- si vous avez de la goutte.
- si vous buvez de l'alcool, en raison du risque de lésions gastro-intestinales.
- si vous avez une maladie appelée déficit en déshydrogénase (ou déficit en G6PD), en développer une forme particulière d'anémie le sang en faible quantité).

Penda

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



appareils...
non de fatigue extrême inexpressive, confusion, j...
des médicaments (surtout les anticoagulants) et les...

Azix®

Azithromycine

COMPOSITION ET PRESENTATION :

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 3

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement des infections dues aux germes sensibles telles que :

- infections respiratoires hautes : otite moyenne, sinusite, angine et pharyngite;
- infections respiratoires basses (y compris bronchite et pneumonie);
- infections odontostomatologiques;
- infections cutanées;
- infections des tissus mous;
- urétrites et cervicites non gonococciques (chlamydia trachomatis).

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :
Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques ; prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en d

TABLEAU A (LISTE I).

PPV: 79DH70

PER: 01/25

LOT: L109



bottu s.a.

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

Azix®

Azithromycine

COMPOSITION ET PRESENTATION :

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 3

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitement des infections dues aux germes sensibles telles que :

- infections respiratoires hautes : otite moyenne, sinusite, angine et pharyngite;
- infections respiratoires basses (y compris bronchite et pneumonie);
- infections odontostomatologiques;
- infections cutanées;
- infections des tissus mous;
- urétrites et cervicites non gonococciques (chlamydia trachomatis).

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISE EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :
Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques ; prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en d

TABLEAU A (LISTE I).

PPV: 79DH70

PER: 01/25

LOT: L109



bottu s.a

82, Allée des Casuarinas - Ain Sebâa - Casablanca

S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Dr Chadia BENCHEQROUN

Cardiologue

**Ancienne externe des hôpitaux de Paris
Ancienne interne des hôpitaux de Bordeaux
Diplômée de la faculté de médecine de Bordeaux
CES des maladies du cœur et vaisseaux
Diplômée d'écho-doppler cardiaque et vasculaire
Membre de la Société Française de Cardiologie
Filiale Pédiatrique et Filiale d'Echocardiographie**

CASABLANCA, LE 18 FEVRIER 2022

NOTE D'HONORAIRES

PATIENT : MONSIEUR SEBBATA ABDELHANINE

<u>EXAMENS :</u>	- CONSULTATION.....	150,00 DH
	- ECG AU REPOS	150,00 DH

MONTANT TOTAL... 300,00 DH

**LA PRESENTE NOTE D'HONORAIRES EST ARRETEE A
LA SOMME DE : TROIS CENT DIRHAMS.**

الدكتورة شادية بنشقر
Dr. Chadia BENCHEQROUN
CARDIOLOGUE
63, Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca
Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71



صيدلية جانكيير

PHARMACIE JONQUIERE

B.C N°

B.L N°

Casablanca, le 18/2/22

FACTURE COMPTANT

N° 001047

Client M. S. ELBOTE

ABDELHANE

Référence	Désignation	Quantité	P.Unitaire	Montant
	Co Plavix	03	270,00	810,00
	Tony 40	03	98,40	295,20
	Cardinal 2,5	03	50,70	152,10
	nestolat 2mg	05	46,70	233,50
	hista 5	03	114,10	342,30
	eds 20/56	02	140,00	280,00
	Dulipr 1g	02	14,00	28,00
	Ana 500 mg	02	79,20	158,40
			Total H.T	
			TVA	
			Total T.T.C.	2300,50

PHARMACIE JONQUIERE
Pharmacie Marocain
Dette à la Pharmacie
39, Rue de la Vilette
M.M. Casablanca Tél. 05 22 61 69 56

CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES
Dr BENCHEQROUN Chadia
Cardiologue

NOM : SEBBATA
PRENOM : ABDELHANINE
AGE : 70 ANS
DATE : 18/02/2022

COMPTE-RENDU D'ELECTROCARDIOGRAMME

- Rythme cardiaque sinusal à 63 B/mn.
- Espace PR normal.
- Axe de QRS à - 28 degrés.
- Pas de trouble de la repolarisation.
- Pas d'hypertrophie ventriculaire gauche.
- Pas d'extrasystole.

CONCLUSION : - TRACE NORMAL.

الدكتورة شادية بنشقرن
Dr. Chadia BENCHEQROUN
CARDIOLOGUE
63, Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca
Tél/Fax : 0522 29 35 49 / 0522 29 41 71