

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° W19-453740

par courriel

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1537 Société : RAM
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
 Nom & Prénom : HOUBAN MOHAMED
 Date de naissance : 16.06.50
 Adresse : BD. TAHA HOUSSIN, RUE 61 N°3, NADOR
 Tél. : 0661089117 Total des frais engagés : # 2084,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 07/04/2022
 Nom et prénom du malade : HOUBAN MOHAMED Age : 71 ans
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : FDM
 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 : NADOR Le : 07/04/2022
 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
07/04/22	BES	1	300 DH	 081091548

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Bab el	07.04.22	1354,40 DH

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
Dr. Akarkach Abdellah Biologiste Médical 103, Route Principale Taoulma-Nador Tel: 0536.60.42 / 2-Fax: 0536.33.27.83 ICE: 001599883000072 ACCUEIL	07.04.22	PSAT	427,00 DH

AUXILIAIRES MEDICAUX

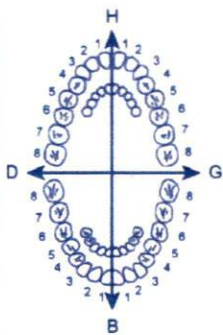
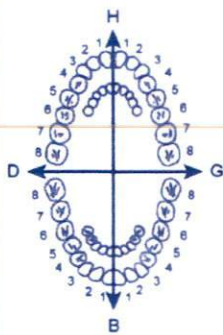
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP :																				
				COEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DEBUT D'EXECUTION FIN D'EXECUTION																				
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> <th colspan="2">G</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>00000000</td> <td>21433552</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> <td> </td> <td> </td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> <td colspan="2"> </td> </tr> </tbody> </table>			H		G		25533412	00000000	21433552	00000000	00000000	00000000	00000000	00000000	35533411	11433553			B				
H		G																						
25533412	00000000	21433552	00000000																					
00000000	00000000	00000000	00000000																					
35533411	11433553																							
B																								
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			COEFFICIENT DES TRAVAUX MONTANTS DES SOINS DATE DU DEVIS DATE DE L'EXECUTION																				

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur DOUHRI Mohamed

Spécialiste des Maladies
du Cœur et des Vaisseaux
Hypertension Artérielle
Echo Cardiographie Doppler
Diplômé de la Faculté de Médecine
de Rabat et Casa blanca



الدكتور الدهري محمد

إختصاصي في أمراض القلب والشرايين
والضغط الدموي التشخيص بالصدى
خريج كلية الطب بالرباط والدار البيضاء

- Echodoppler Cardiaque Couleur
- Exploration Vasculaire
- Echodoppler Transcranien
- Holter Rythmique
- Holter Tensionnel

التشخيص بالصدى
إستكشاف الأوعية الدموية
صدى دوبلر عبر الجمجمة
إيقاع هولتر
هولتر ضغط الدم

ORDONNANCE

Nom : HOUBA W
HOUBA W

58,10 x 3. Cou devent r

153,20 x 3. Hémopres sub tr / tr

171,00 x 3. No col Mo

41,50 x 5. I M O V I A N R 71 r

1354,40

3 M O S

Pharmacie Babel
Bd. Tahs Hden, N°65 - NADOR
Tél: 05 36 60 00 12 - 05 36 60 55 44

Docteur DOUHRI Mohamed
Spécialiste des Maladies
du Cœur et des Vaisseaux
Rue Mohamed VI - Nador
Tél: 05 36 60 00 12 - 05 36 60 55 44

Nador, Le: 07/04/2022

NOCOL®

COMPOSITIONS :

Simvastatine (DCI)	1 comprimé pelliculé 20 mg
Excipients q.s.	
Simvastatine (DCI)	40 mg
Excipients q.s.	

FORME ET PRESENTATIONS

Comprimé pelliculé à 20 mg : Boîtes de 30 et 60.

Comprimé pelliculé à 40 mg : Boîtes de 30 et 60.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Hyperlipémiants, inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase (système cardiovasculaire).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients ayant des antécédents de maladie coronaire avérée, d'accident vasculaire cérébral, d'artériopathie périphérique avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients diabétiques sans antécédents coronariens ni cérébro-vasculaires ayant un haut risque cardiovasculaire avec au moins un des facteurs de risque suivants (hypertension, âge $\geq$ 65 ans, créatinine élevée, tabagisme présent ou passé), avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Dans les études cliniques 4S et HPS, le traitement par simvastatine a permis de réduire significativement la mortalité totale, le risque d'événements coronaires graves et les accidents vasculaires cérébraux ischémiques.
- Hypercholestérolémies pures (type II a) ou mixtes (type II b et III) en complément d'un régime adapté et assidu. Pour ces indications, la poursuite du régime est toujours indispensable. Remarque : Hypertriglycéridémie isolée (types I, IV et V) : la simvastatine n'est pas indiquée.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

Absolues :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
 - Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
 - Itraconazole, kétoconazole, antirotéases et de l'aviridine (cf Interaction).
 - Femme qui allaite.
- ### Relatives :
- Fibrates.
 - Jus de pamplemousse.

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'avoir recours à de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par NOCOL nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement).
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Surveillance des tests hépatiques :

- Comme pour d'autres médicaments hyperlipémiants, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases sériques ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'interruption du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, des tests supplémentaires doivent être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent : chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Une élévation des transaminases, en particulier au-delà de 3 fois la limite supérieure de la normale et si cette élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients consommant d'importantes quantités d'alcool.

Effets musculaires :

- Des élévations légères et transitoires des taux plasmatiques de créatine phosphokinase ont été observées chez les patients recevant de la simvastatine, mais elles n'ont habituellement pas de retentissement clinique.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase s'associe rarement à la survenue de douleurs musculaires inexpliquées, sensibilité douloureuse ou faiblesse musculaire (un symptôme musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies importantes de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) : dans ce cas, l'arrêt du traitement est recommandé).
- Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que des rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobine.
- Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté en cas d'insuffisance rénale, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, hyponatrémie, perturbations métaboliques, endocriniennes ou électrolytiques sévères, épilepsie non traitée).
- La simvastatine est métabolisée par l'isoforme 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'interaction avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du cytochrome P450 3A4 doit être pris en compte, en particulier dans cette situation (cf Interactions médicamenteuses).

Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas recommandée chez les enfants souffrant d'hypercholestérolémie familiale.

Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure à 40 mg doit être évitée chez les patients âgés de plus de 70 ans que sous une surveillance clinique et biologique étroite.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Associations contre-indiquées :

- Antirotéases (ampénavir, indinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiants). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétoconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiants. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypocholestérolémiants pendant la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétoconazole).
- Delavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiants). Utiliser une autre statine.

171100

NOCOL®

COMPOSITIONS :

Simvastatine (DCI)	1 comprimé pelliculé 20 mg
Excipients q.s.	
Simvastatine (DCI)	40 mg
Excipients q.s.	

FORME ET PRESENTATIONS

Comprimé pelliculé à 20 mg : Boîtes de 30 et 60.

Comprimé pelliculé à 40 mg : Boîtes de 30 et 60.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Hyperlipémiants, inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase (système cardiovasculaire).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients ayant des antécédents de maladie coronaire avérée, d'accident vasculaire cérébral, d'artériopathie périphérique avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients diabétiques sans antécédents coronariens ni cérébro-vasculaires ayant un haut risque cardiovasculaire avec au moins un des facteurs de risque suivants (hypertension, âge $\geq$ 65 ans, créatinine élevée, tabagisme présent ou passé), avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Dans les études cliniques 4S et HPS, le traitement par simvastatine a permis de réduire significativement la mortalité totale, le risque d'événements coronaires graves et les accidents vasculaires cérébraux ischémiques.
- Hypercholestérolémies pures (type II a) ou mixtes (type II b et III) en complément d'un régime adapté et assidu. Pour ces indications, la poursuite du régime est toujours indispensable. Remarque : Hypertriglycéridémie isolée (types I, IV et V) : la simvastatine n'est pas indiquée.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

Absolues :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
 - Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
 - Itraconazole, kétoconazole, antirotéases et de lavirdine (cf Interaction).
 - Femme qui allaite.
- ### Relatives :
- Fibrates.
 - Jus de pamplemousse.

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'avoir recours à de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par NOCOL nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement).
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Surveillance des tests hépatiques :

- Comme pour d'autres médicaments hyperlipémiants, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases sériques ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'interruption du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, des tests supplémentaires doivent être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent : chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Une élévation des transaminases, en particulier au-delà de 3 fois la limite supérieure de la normale et si cette élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients consommant d'importantes quantités d'alcool.

Effets musculaires :

- Des élévations légères et transitoires des taux plasmatiques de créatine phosphokinase ont été observées chez les patients recevant de la simvastatine, mais elles n'ont habituellement pas de retentissement clinique.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase s'associe rarement à la survenue de douleurs musculaires inexpliquées, sensibilité douloureuse ou faiblesse musculaire (un symptôme musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies importantes de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) : dans ce cas, l'arrêt du traitement est recommandé).
- Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que Des rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobine.
- Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté en cas d'insuffisance rénale, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, hyponatrémie, perturbations métaboliques, endocriniennes ou électrolytiques sévères, épilepsie non traitée).
- La simvastatine est métabolisée par l'isoforme 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'interaction avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du cytochrome P450 3A4 doit être pris en compte, en particulier dans cette situation (cf Interactions).

Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas recommandée chez les enfants souffrant d'hypercholestérolémie familiale.

Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure à 40 mg doit être évitée chez les patients âgés de plus de 70 ans que sous une surveillance clinique et biologique étroite.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Associations contre-indiquées :

- Antirotéases (ampénavir, indinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiants). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétoconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiants. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypocholestérolémiants pendant la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétoconazole).
- Delavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiants). Utiliser une autre statine.

171100

NOCOL®

COMPOSITIONS :

Simvastatine (DCI)	1 comprimé pelliculé 20 mg
Excipients q.s.	
Simvastatine (DCI)	40 mg
Excipients q.s.	

FORME ET PRESENTATIONS

Comprimé pelliculé à 20 mg : Boîtes de 30 et 60.

Comprimé pelliculé à 40 mg : Boîtes de 30 et 60.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Hyperlipémiémié, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (système cardiovasculaire).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients ayant des antécédents de maladie coronaire avérée, d'accident vasculaire cérébral, d'artériopathie périphérique avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients diabétiques sans antécédents coronariens ni cérébro-vasculaires ayant un haut risque cardiovasculaire avec au moins un des facteurs de risque suivants (hypertension, âge $\geq$ 65 ans, créatinine élevée, tabagisme présent ou passé), avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Dans les études cliniques 4S et HPS, le traitement par simvastatine a permis de réduire significativement la mortalité totale, le risque d'événements coronaires graves et les accidents vasculaires cérébraux ischémiques.
- Hypercholestérolémies pures (type II a) ou mixtes (type II b et III) en complément d'un régime adapté et assidu. Pour ces indications, la poursuite du régime est toujours indispensable. Remarque : Hypertriglycéridémie isolée (types I, IV et V) : la simvastatine n'est pas indiquée.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

Absolues :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
 - Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
 - Itraconazole, kétoconazole, antirotéases et de lavirdine (cf Interaction).
 - Femme qui allaite.
- ### Relatives :
- Fibrates.
 - Jus de pamplemousse.

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

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'avoir recours à de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par NOCOL nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement).
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Surveillance des tests hépatiques :

- Comme pour d'autres médicaments hyperlipémiémié, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases sériques ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'interruption du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, des tests supplémentaires doivent être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent : chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Une élévation des transaminases, en particulier au-delà de 3 fois la limite supérieure de la normale et si cette élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients consommant d'importantes quantités d'alcool.

Effets musculaires :

- Des élévations légères et transitoires des taux plasmatiques de créatine phosphokinase ont été observées chez les patients recevant de la simvastatine, mais elles n'ont habituellement pas de retentissement clinique.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase s'associe rarement à la survenue de douleurs musculaires inexpliquées, sensibilité douloureuse ou faiblesse musculaire (un symptôme musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies importantes de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) : dans ce cas, l'arrêt du traitement est recommandé).
- Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que des rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobine.
- Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté en cas d'insuffisance rénale, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, hyponatrémie, perturbations métaboliques, endocriniennes ou électrolytiques sévères, épilepsie non traitée).
- La simvastatine est métabolisée par l'isoforme 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'interaction avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du cytochrome P450 3A4 doit être pris en compte, en particulier dans cette situation (cf Interactions médicamenteuses).

Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas recommandée chez les enfants souffrant d'hypercholestérolémie familiale.

Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure à 40 mg doit être évitée chez les patients âgés de plus de 70 ans que sous une surveillance clinique et biologique étroite.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Associations contre-indiquées :

- Antirotéases (ampénavir, indinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémié). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétoconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémié. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypocholestérolémié pendant la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétoconazole).
- Delavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémié). Utiliser une autre statine.

171100

خري (مسكنات، متومات، بعض الأدوية ضد السعال...)

معلومات هامة عن بعض مكونات إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر

يحتوي هذا الدواء على السكر (لاكتوز) الذي ينحل ليصبح غالاكتوز وغلوكوز. ينصح بعدم استعماله لدى المرضى المعانين من عدم تحمل الغالاكتوز، نقص في لاكتاز لآب أو متلازمة سوء امتصاص جلوكوز أو لاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا أخبرك الطبيب بعدم تحملك لبعض ثريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.

يُحذر من تناول الدواء على نشا القمح. قد يحتوي نشا القمح على غلوتين، لكن على شكل آثار. وبالتالي لا يشكل أي خطر على الأشخاص المتصابين بمرض البطني. وبالتالي يمكن تناوله إذا كنت تعاني من المرض البطني. لا يجب تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر، إلا تحت إشراف الطبيب. إذا كنت تعاني من مرض البطني، اتصل بطبيبك.

الأطفال، في غياب المعطيات، ينصح بعدم استعمال إيموفان.

جميع الأحوال، سوف يحرص الطبيب على وصف أضعف جرعة. • عدم تناول أكثر من قرص 7.5 ملغ في اليوم. • إذا كان سنك يتجاوز 65 سنة، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء غير فعال، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب.

لا تستعمل: • يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص مع الماء.

• إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء غير فعال، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب.

لا تستعمل: • يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص مع الماء.

• إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء غير فعال، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب.

• إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء غير فعال، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب.

• إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء غير فعال، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب.

• إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء غير فعال، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب.

• إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء غير فعال، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب.

• إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء غير فعال، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب.

• إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء غير فعال، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب.

• إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء غير فعال، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب.

كثرت كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون لدواء إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.

ترتبط بالجرعة المستعملة وبالحساسية الفردية للمريض.

التأثيرات المزيج الأكثر شيوعاً هو مذاق مرفى الفم أو اضطراب آخر للذوق.

التأثيرات غير المرغوب فيها العصبية النفسية: • فقدان الذاكرة بشأن الأحداث التي تقع خلال العلاج (فقدان الذاكرة التقدمي). قد يظهر هذا التأثير بالجرعات التي يصفها الطبيب. ويزداد الخطر كلما ارتفعت الجرعة.

• اضطرابات السلوك، تغير حالة الوعي، انفعال، عدوانية، أفكار ذهانية، عدوانية، غيرة، غضب شديد، تهيج، الهلوسة أثناء النوم. • إدمان جسدي ونفسي، حتى بجرعات وصفها الطبيب، متلازمة الانقطاع أو رجوع الأرق عند توقف العلاج (انظر كذلك فقرات "خطر الإدمان" و "خطر الارتداد")،

• شعور بالسكر، صداع، صعوبة في تنسيق بعض الحركات، سقوط (خاصة لدى الأشخاص المسنين). • ارتباك، هلوسة، انخفاض التيقظ أو حتى النعاس (خاصة لدى الأشخاص المسنين)، أرق، كوابيس، توتر، اكتئاب.

تفاعلات حساسية: • صفائح حمراء على الجلد مع الحكة (شرى). • انتفاخ مفاجئ للوجه و/أو العنق قد يؤدي إلى صعوبة في التنفس وتعرض المريض إلى الخطر (وذمة كوينك). • تفاعل حساسي خطير (تفاعل تأقي).

تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى ممكنة: • طلع على الجلد، حكة، ضعف عضلي، تعب، • تغيرات الرغبة الجنسية، • ازدواجية الرؤية، • صعوبة الهضم، غثاس، جفاف الفم، قئ، • نادراً جداً، ارتفاع أنزيمات الكبد (ترانساميناز و/أو فوسفاتاز قلوية في الدم)، مرض كبدي (التهاب الكبد).

5 كيف يجب حفظ إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر؟

يحفظ بعيداً عن مرمى ومناول الأطفال.

لا تستعمل إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر بعد تاريخ انتهاء الصلاحية الموجود على العلبة.

يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر.

لا توجد احتياطات خاصة للحفظ.

يجب عدم رمي الأدوية في المجاري أو في النفايات المنزلية. استفسر لدى الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستعملة. ستساهم هذه التدابير في حماية البيئة.

6 معلومات

على ماذا يدعى الدواء الفعّال

لكل قرص 7.5 ملغ

المكونات الأ

الكالسيوم،

ستيراتات

ماكروجول

سوانغات ذات

ما هو إيموفان

الخارجية؟

هذا الدواء على شكل أقراص مغلفة قابلة للكسر عليه 20.

آخر تاريخ تمت فيه الموافقة على النشرة: 30/09/2013

41,50



خري (مسكنات، متومات، بعض الأدوية ضد السعال...).

معلومات هامة عن بعض مكونات إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر

يحتوي هذا الدواء على السكر (لاكتوز) الذي ينحل ليصبح غالاكتوز وغلوكوز. ينصح بعدم استعماله لدى المرضى المعانين من عدم تحمل الغالاكتوز، نقص في لاكتاز لآب أو متلازمة سوء امتصاص جلوكوز أو لاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا أخبرك الطبيب بعدم تحملك لبعض ثريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.

يحتوي هذا الدواء على نشا القمح. قد يحتوي نشا القمح على غلوتين، لكن على شكل آثار. وبالتالي لا يشكل أي خطر على الأشخاص المتصابين بمرض البطني. وبالتالي يمكن تناوله إذا كنت تعاني من المرض البطني. لا يجب تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر، إلا إذا احترمت دائما الجرعة التي يصفها الطبيب. في حالة الشك، اتصل بطبيب أو الصيدلي.

الأطفال، في غياب المعطيات، ينصح بعدم استعمال إيموفان.

جميع الأحوال، سوف يحرص الطبيب على وصف أضعف جرعة. • عدم تناول أكثر من قرص 7.5 ملغ في اليوم. • إذا كان سكر يتجاوز 10، الجرعة المتوصو بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة المتوصو بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب.

الاستعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص مع الماء.

في حالة الحاجة، أي يمكنك عند الحاجة قطعها إلى جزأين متساويين. • طريقة الاستعمال: تناول الدواء مباشرة قبل الذهاب إلى النوم، في الفترات التي تكون لك من توفير ظروف ملائمة للنوم لمدة متواصلة لعدة ساعات (7-8 ساعات) والحد من خطر فقدان الذاكرة وصعوبة تنسيق بعض الحركات (تغير الوظائف النفسية الحركية).

مدة العلاج: يجب أن تكون مدة العلاج قصيرة قدر الإمكان ويجب ألا تتجاوز 4 أسابيع، بما فيها فترة النقض من الجرعة. في حالة استمرار الأرق، استشر الطبيب.

إذا تناولت إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر أكثر مما يجب: استشر فوراً الطبيب أو الصيدلي أو المستحضرات الطبية لأن جرعة مفرطة قد تعرضك للخطر.

إذا نسيت تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر تناول الجرعة الموالية في الساعة المعتادة في اليوم الموالي. لا تتناول جرعة إضافية لتعويض الجرعة العادية التي نسيت تناولها.

إذا توقفت عن تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر، قد يسبب التوقف عن العلاج بشكل مفاجئ في حدوث ظاهرة الانقطاع. عندما يتخذ قرار إيقاف إيموفان، سوف يخبرك الطبيب عن أنماط إيقاف هذا الدواء.

للحد من حدوث ظاهرة الانقطاع أو رجوع الأرق، سوف يخفض الطبيب الجرعات تدريجياً مع ترك فاصل زمني بينها. وتطول هذه الفترة كلما طالت العلاج.

رغم النقض التدريجي للجرعات، قد تحدث ظاهرة الارتداد. في هذه الحالة، قد يظهر مجدداً وموقتاً الأرق الذي يبرر العلاج في البداية.

4. في التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة

كمثل كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون لدواء إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.

ترتبط بالجرعة المستعملة وبالحساسية الفردية للمريض.

التأثير المزيج الأكثر شيوعاً هو مذاق مرفي الفم أو اضطراب آخر للذوق. التأثيرات غير المرغوب فيها العصبية النفسية: • فقدان الذاكرة بشأن الأحداث التي تقع خلال العلاج (فقدان الذاكرة التقدمي). قد يظهر هذا التأثير بالجرعات التي يصفها الطبيب. ويزداد الخطر كلما ارتفعت الجرعة.

• اضطرابات السلوك، تغير حالة الوعي، انفعال، عدوانية، أفكار ذهانية، عدوانية، غيرة، غضب شديد، تهيج، الهلوسات أثناء النوم. • إدمان جسدي ونفسي، حتى بجرعات وصفها الطبيب، متلازمة الانقطاع أو رجوع الأرق عند إيقاف العلاج (انظر كذلك فقرات "خطر الإدمان" و "خطر الارتداد").

• شعور بالسكر، صداع، صعوبة في تنسيق بعض الحركات، سقوط (خاصة لدى الأشخاص المسنين). • ارتباك، هلوسة، انخفاض التيقظ أو حتى النعاس (خاصة لدى الأشخاص المسنين)، أرق، كوابيس، توتر، اكتئاب.

تفاعلات حساسية: • صفائح حمراء على الجلد مع الحكة (شرى). • انتفاخ مفاجئ للوجه و/أو العنق قد يؤدي إلى صعوبة في التنفس وتعرض المريض إلى الخطر (وذمة كوينك). • تفاعل حساسي خطير (تفاعل تأقي).

تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى ممكنة: • طفح على الجلد، حكة، ضعف عضلي، تعب، • تغيرات الرغبة الجنسية، • ازدواجية الرؤية، • صعوبة الهضم، غثاس، جفاف الفم، قئ، • نادراً جداً، ارتفاع أنزيمات الكبد (ترانساميناز و/أو فوسفاتاز قلوية في الدم)، مرض كبدي (التهاب الكبد).

5 كيف يجب حفظ إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر؟ يحفظ بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال.

لا تستعمل إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر بعد تاريخ انتهاء الصلاحية الموجود على العلبة.

يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر. لا توجد احتياطات خاصة للحفظ.

يجب عدم رمي الأدوية في المجاري أو في النفايات المنزلية. استفسر لدى الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستعملة. ستساهم هذه التدابير في حماية البيئة.

6 معلومات على ماذا يجب الانتباه إليها

للإعداد الفعلي لكل قرص ق

المكونات الأ

الكالسيوم، م

ستبارات الأ

ماكروجول

سواغات ذات

ما هو إيموفان

الخارجية

هذا الدواء على شكل أقراص مغلفة قابلة للكسر عليه 20.

آخر تاريخ تمت فيه الموافقة على النشرة 30/09/2013

خري (مسكنات، متومات، بعض الأدوية ضد السعال...).

معلومات هامة عن بعض مكونات إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر

يحتوي هذا الدواء على السكر (لاكتوز) الذي ينحل ليصبح غالاكتوز وغلوكوز. ينصح بعدم استعماله لدى المرضى المعانين من عدم تحمل الغالاكتوز، نقص في لاكتاز لآب أو متلازمة سوء امتصاص جلوكوز أو لاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا أخبرك الطبيب بعدم تحملك لبعض ثريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.

يحتوي هذا الدواء على نشا القمح. قد يحتوي نشا القمح على غلوتين، لكن على شكل آثار. وبالتالي لا يشكل أي خطر على الأشخاص المتصابين بمرض البطني. وبالتالي يمكن تناوله إذا كنت تعاني من المرض البطني. لا يجب تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر، إلا إذا احترمت دائما الجرعة التي يصفها الطبيب. في حالة الشك، اتصل بطبيب أو الصيدلي.

الأطفال، في غياب المعطيات، ينصح بعدم استعمال إيموفان.

جميع الأحوال، سوف يحرص الطبيب على وصف أضعف جرعة. • عدم تناول أكثر من قرص 7.5 ملغ في اليوم. • إذا كان سكر يتجاوز 10، الجرعة المتصوح بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة المتصوح بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب. • استعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص مع الماء.

من قابل للكسر. أي يمكنك عند الحاجة قطعها إلى جزأين متساويين. • طريقة الاستعمال: تناول الدواء مباشرة قبل الذهاب إلى النوم، في الفترات التي لا توفّر ظروف ملائمة للنوم لمدة متواصلة لعدة ساعات (7-8 ساعات) والحد من خطر فقدان الذاكرة وصعوبة تنسيق بعض الحركات (تغير الوظائف النفسية الحركية).

مدة العلاج: يجب أن تكون مدة العلاج قصيرة قدر الإمكان ويجب ألا تتجاوز 4 أسابيع، بما فيها فترة النقض من الجرعة. • في حالة استمرار الأرق، استشر الطبيب.

إذا تناولت إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر أكثر مما يجب: استشر فوراً الطبيب أو الصيدلي أو المستحضرات الطبية لأن جرعة مفرطة قد تعرضك للخطر.

إذا نسيت تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر تناول الجرعة الموالية في الساعة المعتادة في اليوم الموالي. لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة العادية التي نسيت تناولها.

إذا توقفت عن تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر، قد يسبب التوقف عن العلاج بشكل مفاجئ في حدوث ظاهرة الانقطاع. عندما يتخذ قرار إيقاف إيموفان، سوف يخبرك الطبيب عن أنماط إيقاف هذا الدواء.

للحد من حدوث ظاهرة الانقطاع أو رجوع الأرق، سوف يخفض الطبيب الجرعات تدريجياً مع ترك فاصل زمني بينها. وتطول هذه الفترة كلما طال العلاج.

رغم النقض التدريجي للجرعات، قد تحدث ظاهرة الارتداد. في هذه الحالة، قد يظهر مجدداً وموقتاً الأرق الذي يبرر العلاج في البداية.

4. في التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة

كمثل كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون لدواء إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.

ترتبط بالجرعة المستعملة وبالحساسية الفردية للمريض.

التأثير المزيج الأكثر شيوعاً هو مذاق مرفى الفم أو اضطراب آخر للذوق. التأثيرات غير المرغوب فيها العصبية النفسية: • فقدان الذاكرة بشأن الأحداث التي تقع خلال العلاج (فقدان الذاكرة التقدمي). قد يظهر هذا التأثير بالجرعات التي يصفها الطبيب. ويزداد الخطر كلما ارتفعت الجرعة.

• اضطرابات السلوك، تغير حالة الوعي، انفعال، عدوانية، أفكار ذهانية، عدوانية، غيرة، غضب شديد، تهيج، الهلوسة أثناء النوم. • إدمان جسدي ونفسي، حتى بجرعات وصفها الطبيب، متلازمة الانقطاع أو رجوع الأرق عند إيقاف العلاج (انظر كذلك فقرات "خطر الإدمان" و"خطر الارتداد").

• شعور بالسكّر، صداع، صعوبة في تنسيق بعض الحركات، سقوط (خاصة لدى الأشخاص المسنين). • ارتباك، هلوسة، انخفاض التيقظ أو حتى النعاس (خاصة لدى الأشخاص المسنين)، أرق، كوابيس، توتر، اكتئاب.

تفاعلات حساسية: • صفائح حمراء على الجلد مع الحكة (شرى). • انتفاخ مفاجئ للوجه و/أو العنق قد يؤدي إلى صعوبة في التنفس وتعرض المريض إلى الخطر (وذمة كوينك). • تفاعل حساسي خطير (تفاعل تأقي).

تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى ممكنة: • طفح على الجلد، حكة، ضعف عضلي، تعب، • تغيرات الرغبة الجنسية، • ازدواجية الرؤية، • صعوبة الهضم، غثاس، جفاف الفم، قىء، • نادراً جداً، ارتفاع أنزيمات الكبد (ترانساميناز و/أو فوسفاتاز قلوية في الدم)، مرض كبدي (التهاب الكبد).

5 كيف يجب حفظ إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر؟ يحفظ بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال.

لا تستعمل إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر بعد تاريخ انتهاء الصلاحية الموجود على العلبة.

يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر. لا توجد احتياطات خاصة للحفظ.

يجب عدم رمي الأدوية في المجاري أو في النفايات المنزلية. استفسر لدى الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستعملة. ستساهم هذه التدابير في حماية البيئة.

6 معلومات على ماذا يدعى المادة الفعالة لكل قرص من المكونات الألكسولوم، 5

ستبارات الألكسولوم، 5 ماكروجول 10

سواغات ذات ما هو إيموفان الخارجية؟

هذا الدواء على شكل أقراص مغلفة قابلة للكسر عليه 20.

آخر تاريخ تمت فيه الموافقة على النشرة: 30/09/2013

خري (مسكنات، متومات، بعض الأدوية ضد السعال...).

معلومات هامة عن بعض مكونات إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر

يحتوي هذا الدواء على السكر (لاكتوز) الذي ينحل ليصبح غالاكتوز وغلوكوز. ينصح بعدم استعماله لدى المرضى المعانين من عدم تحمل الغالاكتوز، نقص في لاكتاز لآب أو متلازمة سوء امتصاص جلوكوز أو لاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا أخبرك الطبيب بعدم تحملك لبعض ثريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.

يحتوي هذا الدواء على نشا القمح. قد يحتوي نشا القمح على غلوتين، لكن على شكل آثار. وبالتالي لا يشكل أي خطر على الأشخاص المتصابين بمرض البطني. وبالتالي يمكن تناوله إذا كنت تعاني من المرض البطني. لا يجب تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر، إلا إذا كنت تتناول دائما الجرعة التي يصفها الطبيب. في حالة الشك، اتصل بطبيبك أو الصيدلي.

الأطفال، في غياب المعطيات، ينصح بعدم استعمال إيموفان.

جميع الأحوال، سوف يحرص الطبيب على وصف أضعف جرعة. • عدم تناول أكثر من قرص 7.5 ملغ في اليوم. • إذا كان سنك يتجاوز 65 سنة، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب. • استعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص مع الماء.

• إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب. • استعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص مع الماء.

• إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب. • استعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص مع الماء.

• إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب. • استعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص مع الماء.

• إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب. • استعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص مع الماء.

• إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب. • استعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص مع الماء.

• إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب. • استعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص مع الماء.

• إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب. • استعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص مع الماء.

• إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب. • استعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص مع الماء.

كثرت كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون لدواء إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.

ترتبط بالجرعة المستعملة وبالحساسية الفردية للمريض.

التأثيرات المزيج الأكثر شيوعا هو مذاق مرفى الفم أو اضطراب آخر للذوق.

التأثيرات غير المرغوب فيها العصبية النفسية: • فقدان الذاكرة بشأن الأحداث التي تقع خلال العلاج (فقدان الذاكرة التقدمي). قد يظهر هذا التأثير بالجرعات التي يصفها الطبيب. ويزداد الخطر كلما ارتفعت الجرعة.

• اضطرابات السلوك، تغير حالة الوعي، انفعال، عدوانية، أفكار ذهانية، عدوانية، غيرة، غضب شديد، تهيج، الهلوسة أثناء النوم. • إدمان جسدي ونفسي، حتى بجرعات وصفها الطبيب، متلازمة الانقطاع أو رجوع الأرق عند توقف العلاج (انظر كذلك فقرات "خطر الإدمان" و "خطر الارتداد")،

• شعور بالسكر، صداع، صعوبة في تنسيق بعض الحركات، سقوط (خاصة لدى الأشخاص المسنين). • ارتباك، هلوسة، انخفاض التيقظ أو حتى

النعاس (خاصة لدى الأشخاص المسنين)، أرق، كوابيس، توتر، اكتئاب.

تفاعلات حساسية: • صفائح حمراء على الجلد مع الحكة (شرى). • انتفاخ مفاجئ للوجه و/أو العنق قد يؤدي إلى صعوبة في التنفس وتعرض المريض إلى الخطر (وذمة كوينك). • تفاعل حساسي خطير (تفاعل تأقي).

تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى ممكنة: • طفح على الجلد، حكة، ضعف عضلي، تعب، • تغيرات الرغبة الجنسية، • ازدواجية الرؤية، • صعوبة الهضم، غثاس، جفاف الفم، قىء، • نادر جدا، ارتفاع أنزيمات الكبد (ترانساميناز و/أو فوسفاتاز قلوية في الدم)، مرض كبدي (التهاب الكبد).

5 كيف يجب حفظ إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر؟

يحفظ بعيدا عن مرأى ومتناول الأطفال.

لا تستعمل إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر بعد تاريخ انتهاء الصلاحية الموجود على العلبة.

يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر.

لا توجد احتياطات خاصة للحفظ.

يجب عدم رمي الأدوية في المجاري أو في النفايات المنزلية. استفسر لدى الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستعملة. ستساهم هذه التدابير في حماية البيئة.

6 معلومات

على ماذا يدعى

المادة الفعالة

لكل قرص

المكونات الأ

الكالسيوم،

ستيراتات

ماكروجول

سوانغات ذات

ما هو إيموفان

الخارجية؟

هذا الدواء على شكل أقراص مغلفة قابلة للكسر عليه 20.

آخر تاريخ تمت فيه الموافقة على النشرة: 30/09/2013

41,50



خري (مسكنات، متومات، بعض الأدوية ضد السعال...).

معلومات هامة عن بعض مكونات إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر

يحتوي هذا الدواء على السكر (لاكتوز) الذي ينحل ليصبح غالاكتوز وغلوكوز. ينصح بعدم استعماله لدى المرضى المعانين من عدم تحمل الغالاكتوز، نقص في لاكتاز لآب أو متلازمة سوء امتصاص جلوكوز أو لاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا أخبرك الطبيب بعدم تحملك لبعض ثريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.

يُحذر من تناول الدواء على نشا القمح. قد يحتوي نشا القمح على غلوتين، لكن على شكل آثار. وبالتالي لا يشكل أي خطر على الأشخاص المتصابين بمرض البطني. وبالتالي يمكن تناوله إذا كنت تعاني من المرض البطني. لا يجب تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر، إلا تحت إشراف الطبيب. إذا كنت تعاني من مرض البطني، اتصل بطبيبك.

الأطفال، في غياب المعطيات، ينصح بعدم استعمال إيموفان.

جميع الأحوال، سوف يحرص الطبيب على وصف أضعف جرعة. • عدم تناول أكثر من قرص 7.5 ملغ في اليوم. • إذا كان سنك يتجاوز 65 سنة، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا كنت تعاني من سوء تنفسي معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة الموصى بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا الدواء غير فعال مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب.

لا تستعمل: • يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص مع الماء.

• إذا كنت تعاني من صعوبة في البلع، يمكنك عند الحاجة قطعها إلى جزأين متساويين. • طريقة الاستعمال: تناول الدواء مباشرة قبل الذهاب إلى النوم، في الفراش. يمكن ذلك من توفير ظروف ملائمة للنوم لمدة متواصلة لعدة ساعات (7-8 ساعات) والحد من خطر فقدان الذاكرة وصعوبة تنسيق بعض الحركات (تغير الوظائف النفسية الحركية).

مدة العلاج: يجب أن تكون مدة العلاج قصيرة قدر الإمكان ويجب ألا تتجاوز 4 أسابيع، بما فيها فترة النقض من الجرعة. • في حالة استمرار الأرق، استشر الطبيب.

إذا تناولت إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر أكثر مما يجب: استشر فوراً الطبيب أو الصيدلي أو المستحضرات الطبية لأن جرعة مفرطة قد تعرضك للخطر.

إذا نسيت تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر: تناول الجرعة الموالية في الساعة المعتادة في اليوم الموالي. لا تتناول جرعة إضافية لتعويض الجرعة العادية التي نسيت تناولها.

إذا توقفت عن تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر: قد يسبب التوقف عن العلاج بشكل مفاجئ في حدوث ظاهرة الانقطاع. عندما يتخذ قرار إيقاف إيموفان، سوف يخبرك الطبيب عن أنماط إيقاف هذا الدواء.

للحد من حدوث ظاهرة الانقطاع أو رجوع الأرق، سوف يخضع الطبيب للجرعات التدريجية مع ترك فاصل زمني بينها. وتطول هذه الفترة كلما طالت العلاج.

رغم النقض التدريجي للجرعات، قد تحدث ظاهرة الارتداد. في هذه الحالة، قد يظهر مجدداً وموقتاً الأرق الذي يبرر العلاج في البداية.

4. في التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة

كمثل كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون لدواء إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.

ترتبط بالجرعة المستعملة وبالحساسية الفردية للمريض.

التأثيرات المزيج الأكثر شيوعاً هو مذاق مرفى الفم أو اضطراب آخر للذوق. التأثيرات غير المرغوب فيها العصبية النفسية: • فقدان الذاكرة بشأن الأحداث التي تقع خلال العلاج (فقدان الذاكرة التقدمي). قد يظهر هذا التأثير بالجرعات التي يصفها الطبيب. ويزداد الخطر كلما ارتفعت الجرعة.

• اضطرابات السلوك، تغير حالة الوعي، انفعال، عدوانية، أفكار ذهانية، عدوانية، غيرة، غضب شديد، تهيج، الهلوسة أثناء النوم. • إدمان جسدي ونفسي، حتى بجرعات وصفها الطبيب، متلازمة الانقطاع أو رجوع الأرق عند إيقاف العلاج (انظر كذلك فقرات "خطر الإدمان" و"خطر الارتداد").

• شعور بالسكر، صداع، صعوبة في تنسيق بعض الحركات، سقوط (خاصة لدى الأشخاص المسنين). • ارتباك، هلوسة، انخفاض اليقظة أو حتى النعاس (خاصة لدى الأشخاص المسنين)، أرق، كوابيس، توتر، اكتئاب.

تفاعلات حساسية: • صفائح حمراء على الجلد مع الحكة (شرى). • انتفاخ مفاجئ للوجه و/أو العنق قد يؤدي إلى صعوبة في التنفس وتعرض المريض إلى الخطر (وذمة كوينك). • تفاعل حساسي خطير (تفاعل تافي).

تأثيرات غير مرغوب فيها أخرى ممكنة: • طلع على الجلد، حكة، ضعف عضلي، تعب، • تغيرات الرغبة الجنسية، • ازدواجية الرؤية، • صعوبة الهضم، غثاس، جفاف الفم، قىء، • نادراً جداً، ارتفاع أنزيمات الكبد (ترانساميناز و/أو فوسفاتاز قلوية في الدم)، مرض كبدي (التهاب الكبد).

5 كيف يجب حفظ إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر؟ • يحفظ بعيداً عن مرأى ومتناول الأطفال.

لا تستعمل إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر بعد تاريخ انتهاء الصلاحية الموجود على العلبة.

يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر. لا توجد احتياطات خاصة للحفظ.

يجب عدم رمي الأدوية في المجاري أو في النفايات المنزلية. استفسر لدى الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستعملة. ستساهم هذه التدابير في حماية البيئة.

6 معلومات على ماذا يجب الانتباه إليها

للإعداد الفعلي لكل قرص من المكونات الأ

الكالسيوم، 2 ستيارات الأ

ماكروجول 10 ما هو إيموفان الخارجية

هذا الدواء على شكل أقراص مغلفة قابلة للكسر عليه 20.

آخر تاريخ تمت فيه الموافقة على النشرة: 30/09/2013

- 10 mg de bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien (en continu)

La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg de bisoprolol.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de la dose. Si votre état s'aggrave ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Chez certains patients, une dose d'entretien inférieure à 10 mg de bisoprolol peut être suffisante. Votre médecin vous indiquera la marche à suivre.

Si vous devez arrêter totalement le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, faute de quoi votre état de santé pourrait se détériorer.

Si vous avez pris plus de CARDENSIEL que vous n'auriez dû :

Prévenez immédiatement votre médecin qui décidera des mesures à prendre.

Les symptômes de surdosage peuvent être un ralentissement du rythme cardiaque, des difficultés respiratoires sévères, la baisse du taux de sucre dans le sang).

Si vous oubliez de prendre CARDENSIEL :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose habituelle le matin.

Si vous arrêtez de prendre CARDENSIEL :

N'interrompez en aucun cas le traitement par CARDENSIEL si votre médecin ne vous a pas conseillé de le faire. Dans le cas contraire, votre médecin vous indiquera la marche à suivre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, CARDENSIEL est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Afin d'éviter les réactions graves, consultez un médecin immédiatement si un effet indésirable devient sévère, survient brusquement ou s'aggrave rapidement.

Les effets indésirables les plus graves sont ceux touchant les fonctions cardiaques :

- ralentissement du rythme cardiaque (plus de 1 personne sur 10)
- aggravation de l'insuffisance cardiaque (moins de 1 personne sur 10)
- rythme cardiaque lent ou irrégulier (moins de 1 personne sur 100)

Si vous avez des vertiges ou si vous vous sentez faible, ou encore si vous avez des difficultés à respirer, contactez votre médecin dès que possible.

Les autres effets indésirables sont répertoriés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

- Fréquent** (moins de 1 personne sur 10) :
- fatigue, épuisement, vertiges, maux de tête,
- sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds
- pression artérielle basse
- troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée ou constipation,

Peu fréquent (moins de 1 personne sur 100) :

- troubles du sommeil
- dépression
- vertiges lors du passage à la position debout
- gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques
- faiblesse musculaire, crampes

Rare (moins de 1 personne sur 1000) :

• troubles de l'audition



6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 58,10 DH

7862160239

- 10 mg de bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien (en continu)

La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg de bisoprolol.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de la dose. Si votre état s'aggrave ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Chez certains patients, une dose d'entretien inférieure à 10 mg de bisoprolol peut être suffisante. Votre médecin vous indiquera la marche à suivre.

Si vous devez arrêter totalement le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, faute de quoi votre état de santé pourrait se détériorer.

Si vous avez pris plus de CARDENSIEL que vous n'auriez dû :

Prévenez immédiatement votre médecin qui décidera des mesures à prendre.

Les symptômes de surdosage peuvent être un ralentissement du rythme cardiaque, des difficultés respiratoires sévères, la baisse du taux de sucre dans le sang).

Si vous oubliez de prendre CARDENSIEL :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose habituelle le matin.

Si vous arrêtez de prendre CARDENSIEL :

N'interrompez en aucun cas le traitement par CARDENSIEL si votre médecin ne vous a pas conseillé de le faire. Dans le cas contraire, votre médecin vous indiquera la marche à suivre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, CARDENSIEL est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Afin d'éviter les réactions graves, consultez un médecin immédiatement si un effet indésirable devient sévère, survient brusquement ou s'aggrave rapidement.

Les effets indésirables les plus graves sont ceux touchant les fonctions cardiaques :

- ralentissement du rythme cardiaque (plus de 1 personne sur 10)
- aggravation de l'insuffisance cardiaque (moins de 1 personne sur 10)
- rythme cardiaque lent ou irrégulier (moins de 1 personne sur 100)

Si vous avez des vertiges ou si vous vous sentez faible, ou encore si vous avez des difficultés à respirer, contactez votre médecin dès que possible.

Les autres effets indésirables sont répertoriés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

- Fréquent** (moins de 1 personne sur 10) :
- fatigue, épuisement, vertiges, maux de tête,
- sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds
- pression artérielle basse
- troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée ou constipation,

Peu fréquent (moins de 1 personne sur 100) :

- troubles du sommeil
- dépression
- vertiges lors du passage à la position debout
- gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques
- faiblesse musculaire, crampes

Rare (moins de 1 personne sur 1000) :

- troubles de l'audition



6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 58,10 DH

7862160239

- 10 mg de bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien (en continu)

La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg de bisoprolol.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de la dose. Si votre état s'aggrave ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Chez certains patients, une dose d'entretien inférieure à 10 mg de bisoprolol peut être suffisante. Votre médecin vous indiquera la marche à suivre.

Si vous devez arrêter totalement le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, faute de quoi votre état de santé pourrait se détériorer.

Si vous avez pris plus de CARDENSIEL que vous n'auriez dû :

Prévenez immédiatement votre médecin qui décidera des mesures à prendre.

Les symptômes de surdosage peuvent être un ralentissement du rythme cardiaque, des difficultés respiratoires sévères, la baisse du taux de sucre dans le sang).

Si vous oubliez de prendre CARDENSIEL :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose habituelle le matin.

Si vous arrêtez de prendre CARDENSIEL :

N'interrompez en aucun cas le traitement par CARDENSIEL si votre médecin ne vous a pas conseillé de le faire. Dans le cas contraire, votre médecin vous le conseillera.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, CARDENSIEL est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Afin d'éviter les réactions graves, consultez un médecin immédiatement si un effet indésirable devient sévère, survient brusquement ou s'aggrave rapidement.

Les effets indésirables les plus graves sont ceux touchant les fonctions cardiaques :

- ralentissement du rythme cardiaque (plus de 1 personne sur 10)
- aggravation de l'insuffisance cardiaque (moins de 1 personne sur 10)
- rythme cardiaque lent ou irrégulier (moins de 1 personne sur 100)

Si vous avez des vertiges ou si vous vous sentez faible, ou encore si vous avez des difficultés à respirer, contactez votre médecin dès que possible.

Les autres effets indésirables sont répertoriés ci-dessous en fonction de leur fréquence :

- Fréquent** (moins de 1 personne sur 10) :
- fatigue, épuisement, vertiges, maux de tête,
- sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds
- pression artérielle basse
- troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée ou constipation,

Peu fréquent (moins de 1 personne sur 100) :

- troubles du sommeil
- dépression
- vertiges lors du passage à la position debout
- gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes respiratoires chroniques
- faiblesse musculaire, crampes

Rare (moins de 1 personne sur 1000) :

- troubles de l'audition



6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 58,10 DH

7862160239

Docteur DOUHRI Mohamed

Spécialiste des Maladies
du Cœur et des Vaisseaux

Hypertension Artérielle

Echo Cardiographie Doppler

Diplômé de la Faculté de Medecine
de Rabat et Casa blanca



- Echodoppler Cardiaque Couleur
- Exploration Vasculaire
- Echodoppler Transcranien
- Holter Rythmique
- Holter Tensionnel

الدكتور الدهري محمد

إختصاصي في أمراض القلب والشرايين

والضغط الدموي التشخيص بالصدى

خريج كلية الطب بالرباط والدار البيضاء

التشخيص بالصدى

إستكشاف الأنوعية الدموية

صدى دوبلر عبر الجمجمة

إيقاع هولتر

هولتر ضغط الدم

ORDONNANCE

Nom : HOUBAW

Mohamed

PSIA

Laboratoire Pasteur Nador
Dr Akkouch Abdellah
Biologiste Médical
(KF)

Docteur DOUHRI Mohamed
Spécialiste des Maladies
du Cœur et des Vaisseaux
Rue Molay Rachid N° 73 Nador
Tél: 06 61 71 67 37
05 36 60 00 12

142

Nador, Le: 07/04/2022

Code Patient : 421111
Prélèvement du : 07/04/2022
Dossier édité le : 07/04/2022
Né(e) le : 16/06/1950
CIN..... : A802058

Monsieur HOUBAN Mohamed
Référence : 070422 142
Dr. DOUHRI MOHAMED



Prélèvement Effectué au Laboratoire 07/04/2022 à 12h34

MARQUEURS TUMORAUX

ARCHITECT4100/COBAS e411/miniVIDAS

Valeurs de référence

Antécédents

ANTIGENE SPECIFIQUE DE LA PROSTATE (P.S.A) TOTAL:

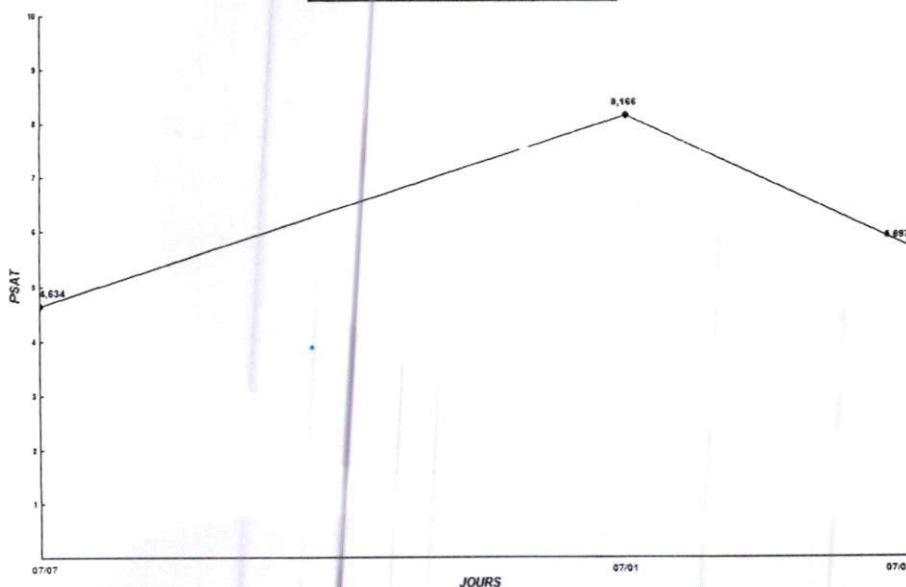
Résultat : 5,697 ng/ml

07/01/22 : 8.166

Valeurs de référence selon l'âge:

40 à 49	<2,5
50 à 59	<3,5
60 à 69	<4,5
>70	<6,5

Graphe d'Antigène spécifique de la Prostate total



Fin de compte rendu validé par: Dr. Abdellah AKARKACH

Laboratoire Pasteur
Dr. Akarkach Abdellah
Biologiste Médical
(KF)



Laboratoire PASTEUR d'Analyses Médicales

مختبر باستور للتحاليل الطبية

Dr. Abdellah AKARKACH

Pharmacien Biologiste de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Bruxelles
Spécialiste en: Hématologie, Immunologie, Virologie, Bactériologie, Parasitologie
Immuno-Hématologie, Biochimie, Endocrinologie, Mycologie,
Spermiologie, Biologie moléculaire, Toxicologie.

Quand la santé est en cause, la qualité certifiée est de mise!
Laboratoire certifié ISO 9001:2015 depuis 24/01/2020



FACTURE N°: 141592

NIF : 87891226
CNSS : 2147305
Registre commerce .. : 13118
INP..... : 083000711

Nador le : 07/04/2022
Nom et Prénom ... : Monsieur HOUBAN Mohamed
Prescripteur : Dr. DOUHRI MOHAMED

Code Barre : 

Bilan :
SEC Dh 0,00+ PSAT B300+

Montant Net : 427,00 Dhs

Arrêtée la présente facture à la somme de:
Quatre cent vingt sept Dh

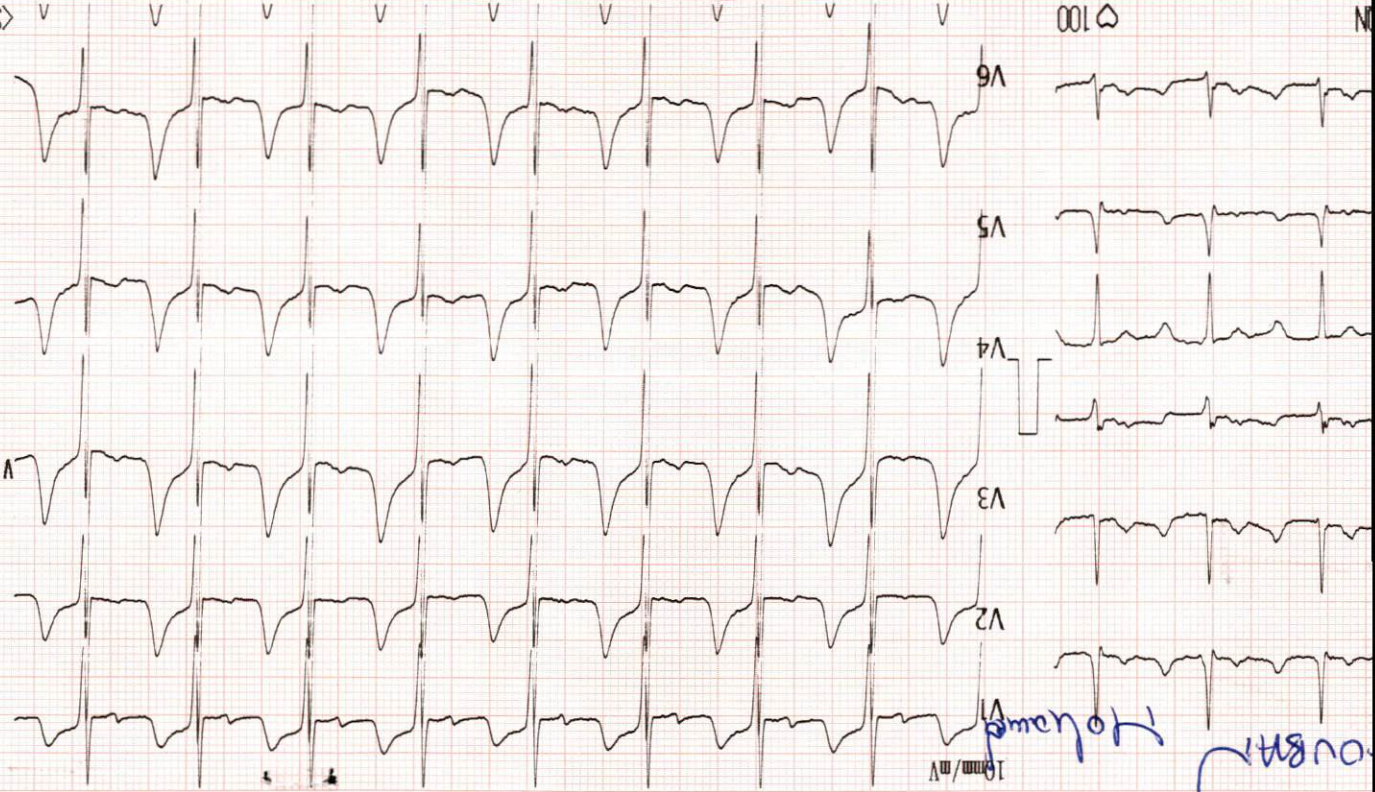
Dr. Abdellah AKARKACH
Biologiste

Laboratoire Pasteur Nador
Dr. Akarkach Abdellah
Biologiste Medical
(K)

10/8/11

Holland

10mm/mV



Vent. Rate(BPM): 99

PR Int.(ms): 157

P/QRS/T Int.(ms): 107

QT/QTc Int.(ms): 377

P/QRS/T Axis(Deg.): 61

RV1/SV5 Amp.(mV): 0.92

RV5/SV1 Amp.(mV): 2.93

1.02

0.79

24

489

194

<ECG Analysis Result>:

800 Normal Sinus Rhythm

310 High Voltage(Left Ventricular)

141 Long QTc

*** Borderline Abnormal ECG ***

Technician :

V1.20

ST LEVEL(mV)

I	II	III	aVR	aVL	aVF
-0.01	-0.05	-0.04	+0.03	+0.00	-0.04
V1	V2	V3	V4	V5	V6
+0.12	+0.10	+0.12	+0.08	+0.06	+0.00

<SA

100

168/82 cm/kg

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y

>

000000030019

M

50 Y