

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.

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 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.



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

Déclaration de Maladie

N° M21- 0000649

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 4815 Société : 114833
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : Denssi KHALID
Date de naissance : 02-04-1957
Adresse : Derb Kabir Rue 13 N° 44 Casablanca
Tél : 0631322460
Tél : 0675128486 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :
Date de consultation : 11.05.2022
Nom et prénom du malade : Denssi Khalid Age :
Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : HTA & Syndrome d'apnée du sommeil
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) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des données à caractère personnel.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohammed VI
Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax :

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

11/05/2022	346	300		

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

[Signature]

11/05/2022

8701,70

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
A M P C I M I V

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

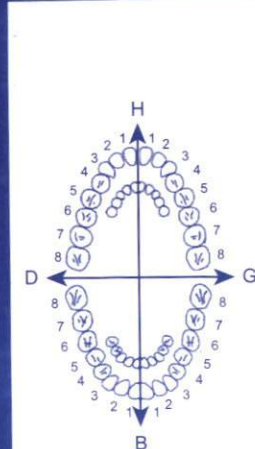
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de

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 COEFFICIENT MASTICATOIRE

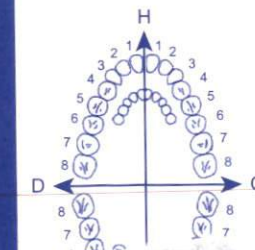
H			
25533412	00000000	21433552	00000000
D		G	
00000000	35533411	00000000	11433553
	B		

[Création, remont, adjonction]
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient
DES TRAVAUX

MONTANTS
DES SOINS

DATE DU
DEVIS



personnes physiques à l'égard du traitement des données
Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge
05 22 22 78 18 - www.mupras.com

Docteur Saâd SOULAMI

Professeur de Cardiologie

Spécialiste des maladies du Cœur et des vaisseaux

Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris

Echo Doppler Couleur - Holter

الدكتور سعد السلمي

أستاذ سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

إختصاصي في أمراض القلب و الاوعية الدموية

خريج كلية الطب بباريس.

فحص القلب بالصدى و الدوبلير بالالوان

Patient :

Casablanca, le 11 MAI 2022

UN AN

Khalel
(35,7 x 15) = 535,50

Kordagic 160

Sedan
(34,60 x 13) = 449,80

Sasilis 40

1/2 y lator
(97,60 x 15) = 1464,00

Fedlip 20

(180,30 x 17) = 3065,10

THALG 160

LOT : 21E005
PER: 12 2022

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 116001 081189

Dr. Saâd SOULAMI
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Maâni
CASABLANCA
Tél.: 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél./Fax: 05 22 26 13 36 - Urgence: 06 65 14 69 96

356, Rue Mostafa El Maâni (قرب زقة مصطفى المعاني) - 1^{er} étage - Casablanca - E-mail : cabinet-soulami@gmail.com

Tél.: 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél./Fax: 05 22 26 13 36 - Urgence: 06 65 14 69 96

CNSS: 2700608 - IF: 41802254 - ICE: 001755076000067 - IPN: 091130922

$$(44,00 \times 70) = 3124,00$$

Chiffre 6,25



2 - 2 - 2



Dr Saâd SOULAMI
 Professeur de Cardiologie
 356, Rue Mostafa El Maâni
 Tél.: 22.18.44/26 13.36 - CASA

63,30

Ballonnet - 88



1 globe à 3 y²²²²

8701,70

Dr Saâd SOULAMI
 Professeur de Cardiologie
 356, Rue Mostafa El Maâni
 Tél.: 22.18.44/26 13.36 - CASA

Docteur Saâd SOULAMI
Professeur de Cardiologie

Spécialiste des maladies du Cœur et des vaisseaux
Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris
Echo Doppler Couleur - Holter



الدكتور سعد السلمي
أستاذ سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

إختصاصي في أمراض القلب و الاوعية الدموية
خريج كلية الطب بباريس
فحص القلب بالصدى و الدوبلير بالالوان

Patient :

Casablanca, le 11/05/22

Je soussigné

DR. SAAD SOULAMI
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Maâni
CASABLANCA
Tél.: 0522 22 18 84/0522 26 13 36

certifié

Que M. DOSSO ICHATEL,

Médecin Me H A avec Dabigatran

pour l'insulte

Ce patient m'assure en l'absence

de tout autre traitement et de l'absence de tout autre traitement

DR. SAAD SOULAMI
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Maâni
CASABLANCA
Tél.: 0522 22 18 84/0522 26 13 36

356, Rue Mostafa El Maâni (côté Rue d'Agadir) - 1^{er} étage - Casablanca - E-mail : cabinet-soulami@gmail.com

Tél.: 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél./Fax: 05 22 26 13 36 - Urgence : 06 65 14 69 96

CNSS: 2700608 - IF: 41802254 - ICE: 001755076000067 - IPN: 091130922



KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg).

LOT : 20E023
PER : 06 2022
KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

(Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus
de certaines affections
lié aux autres

LOT : 21E002
PER : 09 2022
KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

(Contre-indications)

LOT : 20E019
PER : 05 2022
KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

LOT : 20E024
PER : 06 2022
KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une
surveillance spécialisée.

CONTRE-INDIQUÉ

Grossesse et Allaitement
Ce médicament
avis contraire de
saignements gyn
concomitant par
l'aspirine est pre
uricosuriques, ou
lorsque l'aspirine

Interactions méd
L'allaitement est
Grossesse et Allaitement

b) PRECAUTIONS

Il est important d
de santé ou situat
antécédent d'ulcè
d'hémorragies dige

port de stérilet.
L'aspirine augme
très faibles doses
jours. Prévenir vo
l'anesthésiste ou s
chirurgical, même
Ce médicament ne
administré en cas d

c) INTERACTIONS

INTERACTIONS

LOT : 20E015
PER : 11 2021

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

LOT : 20E021
PER : 06 2022

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

LOT : 21E010
PER : 05 2023

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

LOT : 20E010
PER : 09 2021

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

REDLIP 20 et 40 mg, comprimé pelliculé en boîte de 30. Simvastatine

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

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

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

1. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

La substance active est :

REDLIP 20 mg :

Simvastatine : 20 mg pour un comprimé pelliculé.

REDLIP 40 mg :

Simvastatine : 40 mg pour un comprimé pelliculé.

Composition qualitative en excipients :

Lactose monohydraté, amidon prégelatinisé, cellulose microcristalline, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique monohydraté, stéarate de magnésium, Opadray-OY- 22920 jaune, Opadray Y-1-7000 blanc (REDLIP 20 mg) et Opadray Y-34997 rose (REDLIP 40 mg).

Excipient à effets notoire : Lactose.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament est un hypolipémiant.

3. Indications thérapeutiques :

REDLIP est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, REDLIP augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). REDLIP fait partie de la classe de médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL, cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur la paroi de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque. Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

REDLIP est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- une maladie familiale (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre

sang (hypercholestérolémie familiale) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang.

- une élévation d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avec un

- mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion.

Les effets indésirables suivants ont également été rapportés mais la fréquence ne peut être estimée d'après les données disponibles (fréquence indéterminée).

- troubles de l'érection,

- diarrsion,

- inflammation des

poumons causant des problèmes de respiration dont toux persistante et/ou toux courte ou fièvre,

- problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon.

D'autres effets indésirables possibles ont été rapportés avec certaines statines :

- troubles du sommeil, y compris cauchemars,

- troubles sexuels,

- diabète. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement par votre médecin au cours de votre traitement avec ce médicament.

Tests biologiques :

L'augmentation de certains tests hépatiques et d'une enzyme musculaire (créatine kinase) a été observée.

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 mentionné dans cette notice.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Informez votre médecin :

- de tout problème médical que vous avez ou avez eu, et de toute allergie.

- si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.

- si vous avez ou avez eu une maladie du foie. REDLIP peut ne pas être bon pour vous.

- si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter les comprimés de REDLIP pour une courte période.

- si vous êtes asiatique, parce qu'un dosage différent peut être adapté à votre cas.

Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer à prendre REDLIP et si vous avez un symptôme de problèmes au foie pendant le traitement par REDLIP. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie.

Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie après le début du traitement par REDLIP.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de survenue d'un diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevés dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

Informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire grave.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de faiblesse musculaire, prévenir immédiatement votre médecin traitant. Ceci, car en de rares cas, les problèmes musculaires peuvent être graves, y compris les atteintes musculaires entraînant des lésions des reins ; et très rarement des décès sont survenus.

Le risque d'atteinte musculaire est plus grand avec des doses élevées de REDLIP, en particulier avec la dose de 80 mg. Le risque d'atteinte musculaire est aussi plus grand chez certains patients. Parlez à votre médecin si un de ces éléments vous concerne :

- vous consommez une grande quantité d'alcool,

- vous avez des problèmes rénaux,

- vous avez des problèmes thyroïdiens,

- vous avez 65 ans ou plus,

- vous êtes une femme,

- vous avez déjà eu des problèmes musculaires pendant un traitement par médicament hypolipémiant appelé "statine" ou "fibrate",

- vous ou un membre proche de votre famille avez un trouble musculaire héréditaire.

Enfants :

La sécurité d'emploi et l'efficacité ont été étudiées chez des garçons et des filles réglées depuis au moins un an, âgés de 10 à 17 ans (voir la rubrique 4). REDLIP n'a pas été étudié chez les enfants âgés de moins de 10 ans. Pour plus d'informations, parlez-en à votre médecin.

Les comprimés de REDLIP, comprimé pelliculé contiennent un sucre appelé lactose. Si votre médecin vous a informé d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

8. Interactions :

Interactions avec d'autres médicaments :

En raison du risque accru de problèmes musculaires lors de la prise de REDLIP avec les médicaments contenant l'une des substances actives suivantes (certains d'entre eux sont déjà listés dans la rubrique 5), il est particulièrement important que vous informiez votre médecin si vous prenez :

- ciclosporine (souvent utilisé chez les patients transplantés),

- danazol (une hormone de synthèse utilisée pour traiter l'endométriose, lorsque la muqueuse utérine se développe à l'extérieur de l'utérus),

- médicaments avec une substance active telle qu'itraconazole, kétoconazole, fluconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés pour traiter les infections fongiques),

- fibrates avec des substances actives telles que gemfibrozil et bésafibrate (utilisés pour diminuer le cholestérol),

- les co-trimoxol, claritromycine, érythromycine ou acide fusidique (utilisés pour traiter les infections bactériennes). Ne prenez pas d'acide fusidique pendant l'utilisation de ce médicament. Voir aussi la rubrique 6 de cette notice,

- inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, ritonavir et saquinavir (utilisés pour traiter le SIDA),

- bopirivir ou telaprevir (utilisés pour traiter les infections dues au virus de l'hépatite C),

- néfazodone (antidépresseur),

- amiodarone (utilisé pour traiter un rythme cardiaque irrégulier),

- vérapamil, diltazem, ou amlodipine (utilisés pour traiter l'hypertension artérielle, les douleurs thoraciques associées à une maladie cardiaque ou d'autres troubles cardiaques),

- colchicine (utilisée dans le traitement de la goutte).

De même que pour les médicaments listés ci-dessus, informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez pris un autre médicament obtenu sans ordonnance. En particulier, informez votre médecin si vous prenez des médicaments

contenant l'une des substances actives suivantes :

- des médicaments avec une substance active pour éviter la formation de caillots sanguins, tels que warfarine, phenprocoumon, acénocoumarol (anticoagulants),

- du fénofibrate (également utilisé pour baisser le cholestérol),

- de la niacine (également utilisé pour baisser le cholestérol),

- de la rifampicine (utilisée dans le traitement de la tuberculose).

Vous devez également prévenir le médecin qui vous prescrit un nouveau médicament que vous prenez REDLIP.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Le jus de pamplemousse contient une ou plusieurs substances qui peuvent modifier la façon dont votre corps utilise certains médicaments, dont REDLIP. La consommation de jus de pamplemousse doit être évitée.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

Sans objet.

9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement :

Ne prenez pas REDLIP si vous êtes enceinte, désirez le devenir ou pensez l'être. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, arrêtez immédiatement de prendre REDLIP et consultez votre médecin. Ne prenez pas REDLIP si vous allaitez, car on ne sait pas si ce médicament passe dans le lait maternel.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines :

REDLIP n'a pas eu peu d'influence sur votre aptitude à conduire ou à utiliser des machines. Toutefois, lors de la conduite de véhicules ou de l'utilisation de machines, il faut tenir compte du fait que des étourdissements ont été rapportés après la prise de Simvastatine.

11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage :

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

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

12. Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :

Si vous oubliez de prendre REDLIP :

Ne prenez pas un comprimé supplémentaire, prenez simplement votre traitement habituel comme prévu le jour suivant.

13. Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage :

Si vous arrêtez de prendre REDLIP :

Informez-en votre médecin car votre cholestérol peut augmenter de nouveau.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Liste I.

Pour les conditions de conservation, se référer à l'emballage extérieur

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

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

Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché au Maroc :

ATLAS PHARM

Quartier industriel,

Route principale 7, Rue C,

Beni Mellal.

a, Maroc.

approuvée est le : 17/12/2014

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

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

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

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

1. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

La substance active est :

REDLIP 20 mg :

Simvastatine : 20 mg pour un comprimé pelliculé.

REDLIP 40 mg :

Simvastatine : 40 mg pour un comprimé pelliculé.

Composition qualitative en excipients :

Lactose monohydraté, amidon prégelatinisé, cellulose microcristalline, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique monohydraté, stéarate de magnésium, Opadray-OY-22920 jaune, Opadray Y-17000 blanc (REDLIP 20 mg) et Opadray Y-3497 rose (REDLIP 40 mg).

Excipient à effets notoire : Lactose.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

Ce médicament est un hypolipémiant.

3. Indications thérapeutiques :

REDLIP est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, REDLIP augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). REDLIP fait partie de la classe de médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale.

Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque.

Vous devez poursuivre un régime alimentaire sain pendant la prise de ce médicament.

Si vous êtes hypercholestérolémiant, si vous avez :

• un sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (hypercholestérolémie secondaire) qui augmentent le taux de cholestérol dans le sang.

• une maladie familiale (homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang.

• une maladie élevée d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, avez une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). REDLIP peut prolonger votre durée de vie, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

• une maladie immédiate dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez

avec lui de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Si vous avez des problèmes de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de votre état de santé.

Les effets indésirables suivants ont également été rapportés mais la fréquence ne peut être estimée d'après les données disponibles (fréquence indéterminée).

- troubles de l'érection,
- dépression,
- inflammation des poumons causant des problèmes de respiration tout ou soufflé court ou fièvre,
- problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture de tendon.

D'autres effets indésirables possibles ont été rapportés avec d'autres statines :

- troubles du sommeil, y compris cauchemars,
- troubles sexuels,
- diabète. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux élevé de sucre (glycémie) et de graisses élevées dans le sang, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée. Vous serez suivi attentivement par votre médecin au cours de votre traitement avec ce médicament.

Tests biologiques :

L'augmentation de certains tests hépatiques et d'une enzyme musculaire (créatine kinase) a été observée.

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 mentionné dans cette notice.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Informez votre médecin :

- de tout problème médical que vous avez ou avez eu, et de toute autre maladie.
- si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
- si vous avez ou avez eu une maladie du foie. REDLIP peut ne pas être approprié si vous avez une maladie du foie.
- si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter de prendre REDLIP avant l'opération.
- si vous êtes asiatique, parce qu'un dosage différent peut être adapté à votre constitution.

Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin avant d'arrêter de prendre REDLIP.

Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique pour vérifier le début du traitement par REDLIP.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

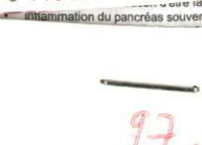
En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.

En cas de douleur musculaire, de sensibilité musculaire douloureuse ou de raideurs musculaires, arrêtez de prendre REDLIP et consultez votre médecin.



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

ables devient grave ou si vous
sirable non mentionné dans cette
médecin ou à votre pharmacien.

ns quel cas est-il utilisé ?
ions à connaître avant <de
tareg ?
utiliser> tareg ?
ésirables éventuels ?
eg?

et dans quel cas est-il utilisé ?
se active qui influence le système
le de l'organisme. Il produit une
nguins et fait baisser ainsi la
édecin peut contrôler l'effet du
re pression.
tement de l'hypertension légère
chez les adultes ainsi que chez les enfants et les

combinaison avec d'autres médicaments lorsque vous ne tolérez pas certains médicaments à cause de leurs effets secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg pour traiter les patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription médicale.

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

Une hypertension artérielle non traitée peut entraîner des lésions au niveau des organes vitaux comme le cœur, les reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir en parfaite santé et ne ressentir aucune manifestation de maladie mais une hypertension non traitée peut entraîner des séquelles tardives telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus du myocarde, une insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale ou la cécité. Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines. Prévenez votre médecin avant de prendre Tareg si vous

- souffrez d'une maladie grave des reins ou du foie,
- souffrez de vomissements ou de diarrhée ou si vous prenez de fortes doses de diurétiques (qui servent à éliminer l'eau en excès dans votre organisme).
- Si vous présentez des réactions telles qu'un gonflement du visage, des bras et des jambes, des yeux, des lèvres ou de la langue (signes d'un angio-œdème) après la prise de Tareg. Dans ces cas, vous devez être surveillé et recevoir éventuellement un traitement approprié.

Il est important qu'un manque de sel et/ou qu'une hydratation insuffisante de votre organisme soient corrigés avant le début du traitement. Ceci peut se produire en cas de forts vomissements, de diarrhées ou si vous prenez des diurétiques. La prudence est recommandée si vous êtes traité par un inhibiteur de l'ECA ou l'aldiskire (médicaments contre l'hypertension artérielle).

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez un autre médicament en plus de Tareg car il faudra peut-être modifier les doses, prendre certaines précautions ou, dans certains cas, cesser de prendre l'un des médicaments. Ceci concerne les médicaments sur ordonnance ainsi que ceux en vente libre et tout particulièrement

• les médicaments pour le traitement de



6118001030309

TAREG 160 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 180.30 DH



6118001030309

TAREG 160 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 180.30 DH

1. QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?



6118001030309

TAREG 160 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 180.30 DH



6118001030309

TAREG 160 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 180.30 DH



6118001030309

TAREG 160 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 180.30 DH



6118001030309

TAREG 160 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 180.30 DH



6118001030309

TAREG 160 mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 180.30 DH

CARDIX®

Carvédilol



LOT: 178
PER: JUL 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

LOT: 155
PER: MAI 2023
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

LOT: 167
PER: FEV 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

LOT: 183
PER: SEP 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

LOT: 179
PER: JUL 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

6,25 mg

hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

INDICATIONS ET PRESENTATIONS:

de 14 et de 28

de 14 et 28

QUES:

cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement conventionnel par l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)

nitrite chronique stable

sement observés sont les suivants:

ents.

matique, hypotension et, rarement, syncope;

stural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique);

auriculoventriculaire;

l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

et vomissements.

nécessitant l'arrêt du traitement.

de poids.

possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients atteints d'insuffisance rénale.

ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision

ONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN

ce cardiaque sévère décompensée;

ionnement hépatique;

ol ou à l'un des excipients;

nylactique;

athies chroniques obstructives;

des 2° et 3° degrés;

contractions/min);

ny compris bloc sino-auriculaire);

n systolique < 85 mm Hg);

troubles circulatoires périphériques;

ine, sulpropride ou cimétidine;

lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du lactose.

ar antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bépridil; antiarythmiques par voie orale.

line.

CONTRAINDICATIONS D'EMPLOI:

riel de l'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie initiale faible.

le depuis au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en traitement par un médicament antiarythmique.

il doit prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement par un médicament antiarythmique.

par une première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement croissante.

le traitement, sauf en cas de nécessité selon l'avis de votre médecin traitant

ère de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation du traitement.

ent après la première administration, au cours de la première semaine de traitement et de la surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

ne surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être poursuivie.

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

CARDIX®

Carvédilol



LOT: 186
PER: JAN 2025
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

28 Compr

LOT: 183
PER: SEP 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

28 Comp

LOT: 161
PER: NOV 2023
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

28 Con

LOT: 169
PER: FEB 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

LOT: 179
PER: JUL 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

28 Compr

LOT: 175
PER: JUL 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

28 Compr

LOT: 183
PER: SEP 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

28 Comp

LOT: 182
PER: MAR 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

LOT: 179
PER: JUL 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

28 Comp

LOT: 175
PER: JUN 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

28 Compr

6,25 mg
25 mg
cristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.
ES ET PRESENTATIONS :
de 14 et de 28
de 14 et 28
UES :

cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement convention-
enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
rme chronique stable

fréquemment observés sont les suivants :

, hypotension et, rarement, syncope ;
, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
ilovolentriculaire ;
ffissance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.
nissements.
itant l'arrêt du traitement.

de poids.
possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients
ction rénale.

ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et
NNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARM

ce cardiaque sévère décompensée ;
onement hépatique ;
l ou à l'un des excipients ;
ylactique ;
athies chroniques obstructives ;
des 2^e et 3^e degrés ;
as/min) ;

ris bloc sino-auriculaire) ;
ique < 85 mm Hg) ;
circulatoires périphériques ;
opride ou cimétidine ;
ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome d

par antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bépridil ; antiarythmiques par vo
idine.

UTIONS D'EMPLOI :

nel de l'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie

le depuis au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en
doit prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout
e cardiaque.

ré par une première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement

ment le traitement, sauf en cas de nécessité selon l'avis de votre médecin traitant

ulière de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation du
ement après la première administration, au cours de la première semaine de traitement e
, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit é
icale, informer l'anesthésiste.

ce chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de présenter un angor de P
lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion lacrymale.
attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction pe

ENT :

ans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse
médicale attentive du nouveau-né est recommandée.
sont excrétés dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter
laitée.

ES DE MACHINES :

les médicaments modifiant la pression artérielle, la conduite de véhicules et l'utili
ments ou symptômes analogues sous traitement. Ceci s'applique particulièrement a
alcool.

Si :

plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si

ATION :

ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

s avec un volume de liquide suffisant au mo

Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 6

28 Compr

CARDIX®

Carvédilol



28 Compr

LOT: 172
PER: MAR 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés ○



6 118000 050568

LOT: 165
PER: JAN 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés ○



6 118000 050568

LOT: 164
PER: DEC 2023
PPV: 44 DH 00

28 Con

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés ○



6 118000 050568

LOT: 168
PER: FEB 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés ○



6 118000 050568

LOT: 172
PER: MAR 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés ○



6 118000 050568

6,25 mg

ES ET PRESENTATIONS :

de 14 et de 28

QUES :

cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement convention-

l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)

bitrine chronique stable

uement observés sont les suivants :

ique, hypotension et, rarement, syncope ;

ral, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;

culoventriculaire ;

insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

omissements.

essitant l'arrêt du traitement.

oids.

, possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients

fonction rénale.

les ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la v

TONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHA

ance cardiaque sévère décompensée ;

ctionnement hépatique ;

ilol ou à l'un des excipients ;

aphylactique ;

* Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;

des 2^e et 3^e degrés ;

tractions/min) ;

y compris bloc sino-auriculaire) ;

systolique < 85 mm Hg) ;

oubles circulatoires périphériques ;

ne, sultopride ou cimétidine ;

actose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome d

tase ;

par antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bépridil ; antiarythmiques par voie

idine.

ne

UTIONS D'EMPLOI :

nel de l'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie opti

le depuis au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en insu

nt doit prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout trait

le cardiaque.

é par une première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement croiss

et le traitement, sauf en cas de nécessité selon l'avis de votre médecin traitant

gulaire de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation du tr

tement après la première administration, au cours de la première semaine de traitement et à

e, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être

icale, informer l'anesthésiste.

chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de présenter un angor de Prin

lentes de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion lacrymale.

attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction posi

ENT :

ans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse

médicale attentive du nouveau-né est recommandé.

sont excrétés dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter, si

ilait.

N DE MACHINES :

s les médicaments modifiant la pression artérielle, la conduite de véhicules et l'utilisat

ements ou symptômes analogues sous traitement. Ceci s'applique particulièrement au dec

ciation avec l'alcool.

ES :

tre plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien s

ice.

TRATION :

ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

ES :

es avec un volume de liquide suffisant au n

Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64

28 Con

LOT: 163
PER: FEB 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés ○



6 118000 050568

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés ○



6 118000 050568

LOT: 183
PER: SEP 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés ○



6 118000 050568

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés ○



6 118000 050568

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés ○



6 118000 050568



6 118000 050568



6 118000 050568

6 118000 050568

CARDIX®

Carvédilol

COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :
CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg

CARDIX 25 mg : Carvédilol 25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale et

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

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

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :

CARDIX 6,25 et 25 mg

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec un traitement inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

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

Les effets indésirables observés sont les suivants :

- bradycardie, hypotension et, rarement, syncope ;
- œdème, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

et vomissements.

En cas de bradycardie, nécessitant l'arrêt du traitement.

perte de poids.

• possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients atteints d'insuffisance rénale.

La fonction rénale ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de l'insuffisance rénale.

NE DONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

En cas d'insuffisance cardiaque sévère décompensée ;

• insuffisance hépatique ;

• insuffisance rénale ;

• insuffisance

• insuffisance chroniques obstructives ;

• 2^e et 3^e degrés ;

• bradycardie (batailles/min) ;

• insuffisance cardiaque (compris bloc sino-auriculaire) ;

• insuffisance artérielle (systolique < 85 mm Hg) ;

• insuffisance circulatoires périphériques ;

• insuffisance (sulfopride ou cimetidine) ;

En cas de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome d'absorption du lactose ;

par antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bépridil ; antiarythmiques

adine.

ne

CONTRAINDICATIONS D'EMPLOI :

En cas de l'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie optimale.

Il faut commencer le traitement par carvédilol 6,25 mg, 1 comprimé par jour, pendant au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en insuffisance cardiaque.

Il faut prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement par un médicament, doit être suivi d'une surveillance médicale.

Après la première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement croissante.

En cas de bradycardie, il faut arrêter le traitement, sauf en cas de nécessité selon l'avis de votre médecin traitant.

En cas de diabète, la surveillance de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation du traitement.

Après la première administration, au cours de la première semaine de traitement et de la deuxième, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être effectuée.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

En cas de chirurgie, informer l'anesthésiste.

CARDIX®

Carvédilol



LOT: 165
PER: JAN 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

LOT: 161
PER: NOV 2023
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

LOT: 173
PER: MAI 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

LOT: 179
PER: JUL 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

LOT: 165
PER: JAN 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

6,25 mg
25 mg

crystalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

ES ET PRESENTATIONS:

de 14 et de 28

de 14 et de 28

QUES:

cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement convention-
l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
l'origine chronique stable

sement observés sont les suivants:

Agents.

statique, hypotension et, rarement, syncope;
ostural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique);
e; auriculoventriculaire;
e l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.
et vomissements.

nécessitant l'arrêt du traitement.

ise de poids.

possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les p
onction rénale.

es ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vis
ONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHAR

nce cardiaque sévère décompensée;

ctionnement hépatique;

ol ou à l'un des excipients;

phylactique;

athies chroniques obstructives;

ins/min);

ms/min);

pris bloc sino-auriculaire);
olique < 85 mm Hg);

es circulatoires périphériques;

alopride ou cimetidine;

te, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome

ar antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bépridil; antiarythmiques par w
idine.

UTIONS D'EMPLOI:

mel de l'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie opti

le depuis au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en insuff
nt doit prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traite
ge cardiaque.

ré par une première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement

omment le traitement, sauf en cas de nécessité selon l'avis de votre médecin traitant

de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation du t

nt après la première administration, au cours de la première semaine de traitement et é

la surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être
, informer l'anesthésiste.

ne cause les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de présenter un angor de Prin
le lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion lacrymale.

est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction posi

ENT:

ans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si
médicale attentive du nouveau-né est recommandée.

ont excrétés dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter, si
l'allaite.

DE MACHINES:

s les médicaments modifiant la pression artérielle, la conduite de véhicules et l'utilisati
ements ou symptômes analogues sous traitement. Ceci s'applique particulièrement au début
avec l'alcool.

SES:

tre plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien s

TRATION:

ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

avec un volume de liquide suffisant au mom

entre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

28 Com

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

LOT: 161
PER: NOV 2023
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

LOT: 151
PER: JUL 2023
PPV: 44 DH 00

28 Com

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

28 Comp

LOT: 172
PER: MAR 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

28 Cor

LOT: 161
PER: NOV 2023
PPV: 44 DH 00

SP
Ain
RE



6 118000 050568

LOT: 176
PER: JUN 2024
PPV: 44 DH 00

A barcode with the number 118000 050568 printed below it.

ent observés sont les suivants :

A barcode with the number 118000 050568 printed below it.



5 118000 050568

6 118000 050568



6 118000 050568

11-14-81 BH 33



6 118000 050568

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

PPV:44 DH 00

CARDIX®

Carvédilol



CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

28 Comprimés

LOT: 181
PER: AUT 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

28 Comprimés

LOT: 173
PER: MAI 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

28 Comprimés

LOT: 173
PER: MAI 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

28 Comprimés

LOT: 184
PER: SEP 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

28 Comprimés

LOT: 177
PER: JAN 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés ○



6 118000 050568

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

28 Comprimés

RES
0 A
N RI

6,25 mg
25 mg

INDICATIONS PHARMACOLOGIQUES ET PRESENTATIONS:

de 14 et de 28
de 14 et 28

INDICATIONS:

ne cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement conventionnel de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

on essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
poitrine chronique stable

quemment observés sont les suivants :
issements.

rique, hypotension et, rarement, syncope ;
dural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
uriculoventriculaire ;
insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

vomissements.
cessitant l'arrêt du traitement.

oids.
stabilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients

la fonction rénale.
ables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision

UTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN

issance cardiaque sévère décompensée ;

onctionnement hépatique ;

édilol ou à l'un des excipients ;

naphylactique ;

nopathies chroniques obstructives ;

ires des 2^e et 3^e degrés ;

rections/min) ;

ompris bloc sino-auriculaire) ;

stolique < 85 mm Hg) ;

bles circulatoires périphériques ;

sultopride ou cimétidine ;

se, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome d

par antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bépridil ; antiarythmiques par voie orale.

de

INDICATIONS D'EMPLOI:

del de l'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie op

de depuis au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en ins

doit prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout tra

cardiaque.

par une première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivem

ment le traitement, sauf en cas de nécessité selon l'avis de votre médecin traitant

de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation du

après la première administration, au cours de la première semaine de traitement e

surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit e

former l'anesthésiste.

patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de présenter un angor de P

lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion lacrymale.

attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction p

CONT:

ns les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse

médicale attentive du nouveau-né est recommandée.

sont excrétés dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter

lait.

DE MACHINES:

les médicaments modifiant la pression artérielle, la conduite de véhicules et l'utili

ments ou symptômes analogues sous traitement. Ceci s'applique particulièrement a

tation avec l'alcool.

ENTENSES:

ctions entre plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si

INDICATION:

ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

volume de liquide suffisant au mo

Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 6

28 Comprimés

LOT: 177
PER: JAN 2024
PPV: 44 DH 00

CARDIX®**Carvédilol****COMPOSITION :**

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg**CARDIX 25 mg :** Carvédilol 25 mg

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

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

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES :**CARDIX 6,25 et 25 mg**

- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection $\leq 35\%$) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

CARDIX 25 mg

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

EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables les plus fréquemment observés sont les suivants :

Système nerveux central : étourdissements.**Cardiovasculaires :**

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- œdème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.**Hématologiques :** thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.**Métaboliques :** hyperglycémie, prise de poids.**Autres :** anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

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

IL EST CONSEILLÉ DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS :**Absolues :**

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

Relatives :

- Traitement concomitant par antagonistes calciques de type vérapamil, diltiazem, bépridil ; antiarythmiques par voie intraveineuse (classe Ia et Ic), clonidine, sultopride, cimétidine.
- Association à l'Amiodarone

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Le traitement conventionnel de l'insuffisance cardiaque congestive chronique symptomatique à posologie optimale est indispensable avant d'initier le traitement par carvédilol.
- L'état du patient doit être stable depuis au moins 4 semaines avant la première prise de carvédilol pour les patients en insuffisance cardiaque légère, modérée et sévère.
- La surveillance du patient doit prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement bêtabloquant, peut entraîner une aggravation de l'insuffisance cardiaque.
- Le traitement est instauré par une première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement croissante sous surveillance médicale spécialisée.
- Ne pas interrompre brutalement le traitement, sauf en cas de nécessité selon l'avis de votre médecin traitant

Précautions d'emploi :

- Une surveillance médicale régulière de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation du traitement par le carvédilol ou à l'augmentation de posologie.
- Il faut une surveillance du traitement après la première administration, au cours de la première semaine de traitement et à chaque augmentation de dose.
- Une fois la dose efficace atteinte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être effectuée, ainsi qu'un contrôle régulier de la fonction rénale.
- Avant une intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste.
- La prudence est recommandée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de présenter un angor de Prinzmetal.
- L'attention des porteurs de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion lacrymale.
- L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :**Grossesse :** Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si besoin. En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale attentive du nouveau-né est recommandée.**Allaitement :** Les bêtabloquants sont excrétés dans le lait maternel. Par mesure de précaution, il convient d'éviter, si cela est possible, l'administration de ce médicament chez la femme qui allaite.**CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :**

Comme il est de règle pour tous les médicaments modifiant la pression artérielle, la conduite de véhicules et l'utilisation de machines sont déconseillées si les patients présentent des étourdissements ou symptômes analogues sous traitement. Ceci s'applique particulièrement au début du traitement ou lorsque celui-ci est modifié, ou encore en cas d'association avec l'alcool.

20 CONSEILS :

En cas de traitement par plusieurs médicaments, veuillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous avez pris récemment un autre médicament.

PRÉPARATION :

ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

avec un volume de liquide suffisant au moment des repas.

Centre Anti-Poison du Maroc (05 37 68 64 64).

érieure à 30 °C et à l'abri de l'humidité.

nts.

CARDIX® 6,25mg
28 Comprimés

6 118000 050568

**LABORATOIRES PHARMACEUTICAL INSTITUTE**
BP 4491 - 11850 Ain El Aouda - MAROC
PHARMACIEN RESPONSABLE : Maria SEDRATI

F209013/05



Gélule
Voie orale

Ballonyl®

Charbon activé

Deva
Pharmaceutique

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Charbon activé 162 mg.
Excipients : qsp 1 gélule.

FORME ET PRESENTATIONS

Gélules

Boîte de 20, 30 et 60

PROPRIETES

Ballonyl est un charbon végétal activé. Grâce à son fort pouvoir adsorbant, il permet la capture des gaz, des toxines et des produits de la fermentation. Il agit sur le processus de digestion, en luttant contre les symptômes de flatulences.

Fabriqué par :



VOIE D'ADMINISTRATION ET UTILISATIONS

Voie orale

LOT: 220258
DLUO: 03/2025
63,30DH

Lasilix® 40 mg

Lasilix® 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI

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

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne

es identiques, car cela pou
avoir besoin de la relire à

LOT : 21E005
PER : 05 2025

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

LOT : 20E025
PER : 11 2024

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

LOT : 21E012
PER : 07 2025

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

LOT : 21E006
PER : 05 2025

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

LOT : 20E022
PER : 07 2024

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

LOT : 20E014
PER : 12 2023

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

LOT : 20E023
PER : 09 2024

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

LOT : 21E003
PER : 03 2025

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

voire orale :

ICAMENT

e traitement :
ou rénale,
le plus souvent en associa

cas suivants :

e aigu du poumon, arrêt cardiaque,

poussées hypertensives sévères (élévation importante de la tension artérielle),

m de sel),
IX,

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg).

Excipients : Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEURS DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPATINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



LOT : 21E005
PER : 12 2022

ce dosage est plus
certaines affections
et autres

elui-ci, seul juge de
ment.

MEDICAMENT ?

les cas suivants :
en évolution, •
inflammatoires
hème), • En cas
et concomitant
aux (lorsque
dehors

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf.

Grossesse et Allait

Ce médicament N
avis contraire de v
saignements gyné
concomitant par le
l'aspirine est presc
uricosuriques, ou d
lorsque l'aspirine es
Interactions médica

L'allaitement est c
Grossesse et Allait

b) PRECAUTIONS

Il est important d
de santé ou situa
antécédent d'ulcè
d'hémorragies di
port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les
très faibles doses

jours. Prévenir vo
l'anesthésiste ou
chirurgical, même
Ce médicament ne
administré en cas

c) INTERACTIONS

INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'E
MEDICAMENTS IL
AUTRE TRAITEMEN
PHARMACIEN nota
oraux (notamment
doses) ou un traite
d'autres anti-infla
prescrite à des dos

LOT : 20E018
PER : 05 2022

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



LOT : 20E018
PER : 05 2022

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



LOT : 21E010
PER : 05 2023

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



LOT : 21E004
PER : 10 2022

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



LOT : 20E018
PER : 05 2022

11-May-2022 21:36:54

Fréq. Card: 80 BPM
Int PR: 164 ms
Dur. QRS: 148 ms
QT/QTc: 391 / 428 ms
Axes P-R-T: 44 12 138
Moy RR: 741 ms
QTcB: 454 ms
QTcF: 432 ms

RYTHME SINUSAL
BLOC DE BRANCHE GAUCHE [QRS = 120+ MS, ASPECT Q/S DE 80+ MS EN V1/V2, R DE 85+ MS EN D1/AVL/V5/V6]
ECG ANORMAL
ATTENTION: LA QUALITE DES DONNEES PEUT INFLUENCER L'INTERPRETATION

Non confirmé

