

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

- |                                    |                       |
|------------------------------------|-----------------------|
| 0 Réclamation                      | : contact@mupras.com  |
| 0 Prise en charge                  | : pec@mupras.com      |
| 0 Adhésion et changement de statut | : adhesion@mupras.com |

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

<input type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique
<b>Cadre réservé à l'adhérent(e)</b>		
Matricule : 8977	Société : RAM	
<input checked="" type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :
Nom & Prénom : JEN JANE KHALID		
Date de naissance : 18-11-1969		
Adresse :		
Tél. : 066598499	Total des frais engagés :	
Dhs		
<b>Cadre réservé au Médecin</b> Hôpital Universitaire International Mohammed VI Dr. Assistant EL QUARRADI Amal Cardiologie 121203265		
Cachet du médecin : Date de consultation : 10/12/22 Nom et prénom du malade : JEN JANE KHALID Age : 52 Lien de parenté : <input type="checkbox"/> Lui-même <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant Nature de la maladie : Cardiopathie ischémique		
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 : Casablanca

Signature de l'adhérent(e) :

Le : 26/12/2022

## **RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>Pharmacie El Manar El Manar Tunis 93 2329</i>	<i>22/08/22</i>	<i>150.2.150</i>

## AUXILIAIRES MEDICAUX

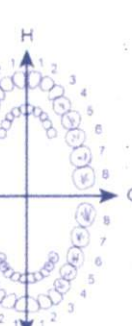
Cachet et signature du Participant	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	J V	

#### **RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

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

#### **Important :**

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'OPF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H 	G	B 	MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
	$\begin{array}{r l} H & 25533412 \quad 21433552 \\ \hline D & 00000000 \quad 00000000 \\ & 00000000 \quad 00000000 \\ B & 35533411 \quad 11433553 \end{array}$	G	DATE DU DEVIS <input type="text"/>	
	<p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel. Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS				
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION				

## وصفة طبية

### Ordonnance

Casablanca, le :

17-08-2022

Khalid

JEN JARE

Hôpital Universitaire International Cheikh Khalifa  
Pr. Assistant El Oum Rabii, Amal  
Cardiologie

121203269

270100x4  
- Coplavin 148,-

106120x3  
- Stanome 20 148,-

50,20x2  
- Cardenamel 2.5 124,-

1502150

Hôpital Universitaire International Cheikh Khalifa  
Pr. Assistant Et Oum Rabii, Amal  
Cardiologie

صيدلية المناذ  
Pharmacie El Manal  
Dr. Najah Bennani  
320, Bd. Oum Errabbi, Oulfa  
Tél : 05 22 93 28 29

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



6 113001 082018

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# Coplavix® 75 mg/100 mg

### comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI

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

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

### Que contient cette notice :

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

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

Coplavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans

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

### Précautions d'emploi ; mises en garde

### Avertissements et précautions

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

- si vous avez un risque hémorragique :
  - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac
  - des troubles de la coagulation internes (saignement de la peau, articulation).
  - une blessure grave
  - une intervention chirurgicale
  - une intervention dentaire
  - les 7 jours à venir d'un voyage
- si vous avez eu un accident vasculaire cérébral
- si vous présentez des symptômes d'allergie, compris les allergies aux médicaments
- si vous avez une maladie de l'hépatite
- si vous buvez de l'alcool

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat -R.P.1,  
Ain sebaâ Casablanca  
Coplavix 75mg/100mg  
b30 cp  
P.P.V : 270,00 DH  
  
6 113001 082018

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# CoplaVix® 75 mg/100 mg

### comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI 

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

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

Que contient cette notice :

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

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

CoplaVix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Ces plaquettes sont de très petits éléments circulant dans

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

## Précautions d'emploi ; mises en garde

## Avertissements et précautions

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

- si vous avez un risque hémorragique :
  - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac
  - des troubles de la coagulation internes (saignement de la peau, articulation).
  - une blessure grave
  - une intervention chirurgicale
  - une intervention dentaire
  - les 7 jours à venir d'un voyage
- si vous avez eu un accident vasculaire cérébral
- si vous présentez des symptômes d'allergie, compris les allergies aux médicaments
- si vous avez une maladie de l'hépatite
- si vous buvez de l'alcool

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat -R.P.1,  
Ain sebaâ Casablanca  
Coplavix 75mg/100mg  
b30 cp  
P.P.V : 270,00 DH  
  
6 113001 082018

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# CoplaVix® 75 mg/100 mg

### comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI 

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

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

Que contient cette notice :

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

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

CoplaVix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans

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

## Précautions d'emploi ; mises en garde

## Avertissements et précautions

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

- si vous avez un risque hémorragique :
  - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac
  - des troubles de la coagulation internes (saignement de la peau, articulation).
  - une blessure grave
  - une intervention chirurgicale
  - une intervention dentaire
  - les 7 jours à venir d'un voyage
- si vous avez eu un accident vasculaire cérébral
- si vous présentez des symptômes d'allergie, compris les allergies aux médicaments
- si vous avez une maladie de l'hépatite
- si vous buvez de l'alcool

Sanofi-aventis Maroc  
Route de Rabat -R.P.1,  
Ain sebaâ Casablanca  
Coplavix 75mg/100mg  
b30 cp  
P.P.V : 270,00 DH  
  
6 113001 082018

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

# CoplaVix® 75 mg/100 mg

### comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

SANOFI 

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

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

Que contient cette notice :

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

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

CoplaVix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans

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

## Précautions d'emploi ; mises en garde

## Avertissements et précautions

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

- si vous avez un risque hémorragique :
  - une maladie qui peut provoquer un ulcère de l'estomac
  - des troubles de la coagulation internes (saignement de la peau, articulation).
  - une blessure grave
  - une intervention chirurgicale
  - une intervention dentaire
  - les 7 jours à venir d'un voyage
- si vous avez eu un accident vasculaire cérébral
- si vous présentez des symptômes d'allergie, compris les allergies aux médicaments
- si vous avez une maladie de l'hépatite
- si vous buvez de l'alcool

10 mg, 20 mg, 40 mg, 80 mg

## Pelliculés

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.  
• Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.  
• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
• Ce médicament n'a pas été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si ces symptômes identiques, cela pourrait 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. Qu'est-ce que Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé et dans quelles cas est-il utilisé ?  
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé ?  
3. Comment prendre Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé ?  
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?  
5. Comment conserver Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé ?  
6. Informations supplémentaires.

### 1. QU'EST-CE QUE STANORM<sup>®</sup>, COMPRIMÉ PELLICULE ET DANS QUELLES CAS EST-IL UTILISÉ ?

Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelé statines, il s'agit de médicaments qui interviennent dans la régulation des lipides (matières grasses). Code ATC : C10AA05

#### Indications thérapeutiques :

Hypercholestérolémie :

Stanorm<sup>®</sup> est indiqué en complément d'un régime pour réduire les taux élevés de cholestérol total, de LDL-cholésterol, d'apolipoprotéine B et de triglycérides chez les adultes, adolescents et enfants âgés de 10 ans ou plus présentant une hypercholestérolémie primaire ou secondaire (héritée) ou les hyperlipidémies mixtes (correspondant aux types IIa et IIb de la classification de Fredrickson), lorsque la réponse à un régime ou à d'autres traitements non pharmacologiques n'est pas suffisante.

Stanorm<sup>®</sup> est aussi indiqué pour réduire les taux de Chol-T et de LDL-C chez les adultes présentant une hypercholestérolémie familiale homozygote en complément d'autres traitements hypolipidémiant (notamment l'aphérisè des LDL) ou si de tels traitements sont indisponibles.

Prévention des maladies cardiovasculaires :

Prévention des maladies cardiovasculaires chez les patients adultes ayant un risque élevé de présenter un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risques.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STANORM<sup>®</sup>, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

#### Contra-indications :

##### Absolues :

Ne prenez jamais Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament,

- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases sériques

- En association avec l'itraconazole, le kétocanazole, la tétracycline, le streptizol et la delavirdine

##### Relatives :

- Fibates.

#### Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Faites attention avec Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé :

Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé pourrait ne pas être adapté pour vous dans les situations suivantes : - La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par Stanorm<sup>®</sup> nécessite d'interrompre le traitement.

Si vous avez des problèmes de reins :

- Si votre grande thyroïde ne fonctionne pas suffisamment (hypothyroïdisme) ;

- Si vous avez souffert de courbatures ou de douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, ou si vous avez un antécédent personnel ou familial de problèmes musculaires ;

- Si vous avez déjà présenté des problèmes musculaires pendant un traitement avec des médicaments pour hypertension artérielle (par exemple d'« antihypertenseurs » ou des « bêta-blocks ») ;

- Si vous avez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;

- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une de ces situations, votre médecin devra réaliser un contrôle sanguin avant, éventuellement pendant votre traitement par Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé afin d'évaluer le risque de déclenchement d'une affection de la moelle osseuse ou des muscles.

Le risque de survenue d'effets indésirables musculaires peut être majoré en cas de prise d'autres médicaments en même temps que l'atorvastatine.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé si vous ou votre enfant souffrez d'insuffisance respiratoire sévère.

L'efficacité et la sécurité d'emploi de l'atovastatine n'ont pas été étudiées sur des périodes de traitement de plus d'un an chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 mois.

Si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être, veuillez consulter votre pharmacien ou votre médecin avant de prendre Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé.

Interactions avec d'autres médicaments :

Prenez d'autres médicaments :

Ce médicament contient du lactose. Si vous avez un problème héréditaire rare d'intolérance au galactose, une galactosemiae congénitale, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose vous ne devez pas prendre ce médicament.

Interactions avec d'autres médicaments :

Prenez d'autres médicaments :

Ce type d'interaction peut diminuer l'efficacité de l'un des deux médicaments ou les deux. Le risque de survenue et la sévérité des effets indésirables, en particulier une «rhabdomyolyse», déclinaison importante mais rare des muscles peuvent être de plus augmentés.

Si vous prenez ou avez pris récemment un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé :

La ciclosporine utilisée pour modifier le fonctionnement de votre système immunitaire, par exemple

- Certains médicaments antibiotiques ou antifongiques, par exemple la tétracycline, l'érythromycine, la clarithromycine, le kétocanazole, l'itraconazole, le posaconazole, la rafampicine;

- D'autres médicaments utilisés pour réguler les taux de lipides, par exemple le gemfibrozil, d'autres fibrates, l'acidé nicotinique et dérivés, le colistérol, l'ézetimibe;

- Certains inhibiteurs calciques utilisés en cas d'angine de poitrine ou de pression artérielle élevée, par exemple la nifédipine, le diltiazem; des médicaments utilisés pour contrôler le rythme cardiaque, comme la digoxine;

- Certaines benzodiazépines utilisées dans l'anxiété et d'autres conditions, par exemple la néfazodone;

- Les inhibiteurs de protéases utilisés dans le traitement du VIH, par exemple le néfazodone;

- D'autres médicaments connus pour interagir avec l'atovastatine, dont la warfarine (qui diminue la coagulation du sang), les contraceptifs oraux, la phénytoïne (un anticonvulsivant utilisé dans l'épilepsie) et les médicaments utilisés pour traiter la tension artérielle et le diabète.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons :

- Jus de pamplemousse : Ne prenez pas plus d'un ou de deux petits verres de jus de pamplemousse par jour car de grandes quantités de jus de pamplemousse peuvent modifier les effets de l'atovastatine.

- Alcool.

Evitez de boire d'alcool pendant que vous prenez ce médicament.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Ne prenez pas Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé si vous êtes enceinte, si vous pensez l'être ou si vous essayez de le devenir. Les femmes en âge d'avoir des enfants doivent prendre des mesures contraceptives adéquates.

Ne prenez pas Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé si vous allaitez.

La sécurité d'emploi de Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé pendant la grossesse et l'allaitement n'a pas été établie.

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

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :

Ne conduisez pas si ce médicament machines si votre capacité à les utiliser

**Stanorm<sup>®</sup> 20 mg**

Atorvastatine

30 Comprimés pelliculés



6 118000 331582

106,20

### 3. COMMENT PRENDRE STANORM<sup>®</sup>

Posologie : Même dose (très variable) d'at

La posologie initiale habituelle d'at

Cette posologie peut être augmen

vous avez besoin. Votre médecin i

maximale d'atorvastatine est de 8.

Les comprimés de Stanorm<sup>®</sup>, con

l'eau et peuvent être pris à tout m

toujours prendre votre comprimé.

Préférez prendre Stanorm<sup>®</sup>, comprimé

d'incertitude, consultez votre m

Avant de commencer le traitem

vous devrez suivre tout au long.

La durée de traite

Veillez consommer trop forte du hom

Symptômes et le

Si vous avez pris

dose quotidienne

Instructions en t

Si vous oubliez de

preniez pas de do

Risque de syndr

Si vous arrêtez d'

Si vous voulez ar

Si vous avez d'o

votre médecin ci

### 4. QUELS SONT

Description des

Comme tous le

Il existe plusieurs

enfants :

- Réaction allerg

de la pression a

difficulté respiratoire importante (œdème angioneurotique). Il s'agit d'une réaction très rare pouvant

d'embolie très sévère. Vous devez arrêter votre traitement et consulter immédiatement votre médecin si

severité.

- Des patients ont occasionnellement présenté une détérioration ou une inflammation des muscles,

pouvant très rarement évoluer vers une «rhabdomyolyse», étant sévère potentiellement mortel. Si vous

présentez une faiblesse, une sensibilité ou une douleur musculaire, en particulier en association à un

malaise ou de la température, arrêtez de prendre votre traitement et prévenez immédiatement votre

médecin.

Des effets très rares affectent moins de 1 patient sur 10 000 et des effets rares affectent 1 à 10 patients

sur 10 000 prenant Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé.

Si vous constatez des problèmes de saignements inattendus ou inhabituels, il peut s'agir d'une affection

du foie. Consultez votre médecin le plus vite possible.

Autres effets indésirables possibles de Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé :

Les effets indésirables possibles sont les suivants :

- Nausées, douleur abdominale, constipation, flatulence, indigestion, maux de tête, douleur musculaire,

faiblesse, diarrhée, anémie, étourdissements, douleur thoracique, réactions allergiques, engourdissements

ou picotements dans les doigts et les orteils, diminutions de la sensibilité de la peau au toucher ou à la

la douleur, douleurs des articulations et des os, gonflements, en particulier des chevilles (œdème),

asthme, éruption cutanée, démangeaisons.

D'autres effets indésirables moins fréquents ont été observés chez certains patients traités par Stanorm<sup>®</sup>.

ces effets peuvent être similaires. Tous ces effets ne sont pas nécessairement

liés à l'usage de ces médicaments :

Les effets indésirables suivants sont les suivants :

- Anorexie (perte d'appétit), vomissements, éruption cutanée, maladie musculaire, saignements ou «bleus» inattendus, bourdonnements dans les oreilles et/ou la tête, perte de poids, perte de mémoire,

urticaire, sensation de malaise, impuissance, perte de cheveux, pancréatite (inflammation du pancréas

pouvant entraîner des douleurs à l'estomac), augmentation ou diminution du taux de sucre dans le sang.

Si vous êtes atteint d'un diabète, veuillez continuer à contrôler soigneusement votre taux de sucre dans le sang.

Les effets indésirables rares sont les suivants :

- Hépatite (inflammation du foie), jaunisse (jaunissement de la peau et du blanc de l'œil), rhabdomyolyse

(douleur et faiblesse musculaires sévères, souvent associées à de la fièvre).

Les effets indésirables très rares sont les suivants :

- Érythème polymorphe (éruption de tâches rouges), altération du goût, troubles visuels, modifications de

l'humeur, perte auditive, perte de vue, gonflement des seins chez l'homme et la femme (gynécomastie),

beschüttungen, tressures tendineuses.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec certaines situations : troubles du sommeil incluant

cacaemias, perte de mémoire, difficultés sexuelles, dépression et problèmes respiratoires incluant

tout persistance, et/ou essoufflement ou fièvre.

Si des effets indésirables apparaissent, veuillez en informer votre médecin, qui prendra les mesures

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets

indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### 5. COMMENT CONSERVER STANORM<sup>®</sup>, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Tenez hors de portée et de la vue des enfants.

Ne conservez pas au-delà de la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Conditions de conservation

A conserver à une température ambiante (15-30°C).

### 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

La substance active est

atorvastatine calcium trihydrate

Équivalent à l'atorvastatine

atorvastatine calcium hydrate

Équivalent

10 mg, 20 mg, 40 mg, 80 mg

## Pelliculés

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.  
• Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.  
• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
• Ce médicament n'a pas été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si ces symptômes identiques, cela pourrait 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. Qu'est-ce que Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé et dans quelles cas est-il utilisé ?  
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé ?  
3. Comment prendre Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé ?  
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?  
5. Comment conserver Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé ?  
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE STANORM<sup>®</sup>, COMPRIMÉ PELLICULE ET DANS QUELLES CAS EST-IL UTILISÉ ?

Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelé statines, il s'agit de médicaments qui interviennent dans la régulation des lipides (matières grasses). Code ATC : C10AA05

### Indications thérapeutiques :

#### Hypercholestérolémie :

Stanorm<sup>®</sup> est indiqué en complément d'un régime pour réduire les taux élevés de cholestérol total, de LDL-cholésterol, d'apolipoprotéine B et de triglycérides chez les adultes, adolescents et enfants âgés de 10 ans ou plus présentant une hypercholestérolémie primaire ou secondaire (héritée) ou les hyperlipidémies mixtes (correspondant aux types IIa et IIb de la classification de Fredrickson), lorsque la réponse à un régime ou à d'autres traitements non pharmacologiques n'est pas suffisante.

Stanorm<sup>®</sup> est aussi indiqué pour réduire les taux de Chol-T et de LDL-C chez les adultes présentant une hypercholestérolémie familiale homozygotique en complément d'autres traitements hypolipidémiant (notamment l'aphéresis des LDL) ou si de tels traitements sont indisponibles.

Prévention des maladies cardiovasculaires :  
Prévention des maladies cardiovasculaires chez les patients adultes ayant un risque élevé de présenter un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STANORM<sup>®</sup>, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

### Contra-indications :

#### Absolues :

Ne prenez jamais Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament,
- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases sériques
- En association avec l'ifrénacozole, le kétocanazole, la tétracycline, le streptizol et la delavirdine

#### Relatives :

##### - Fibates.

##### Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Faites attention avec Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé :

Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé pourrait ne pas être adapté pour vous dans les situations suivantes :  
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par Stanorm<sup>®</sup> nécessite d'interrompre le traitement.

Si vous avez des problèmes de reins :

- Si votre grande thyroïde ne fonctionne pas suffisamment (hypothyroïdisme) ;
- Si vous souffrez de courbatures ou de douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, ou si vous avez un antécédent personnel ou familial de problèmes musculaires ;
- Si vous avez déjà présenté des problèmes musculaires pendant un traitement avec des médicaments pour hypertension artérielle (par exemple d'« antihypertenseurs » ou des « bêta-blocks ») ;
- Si vous avez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;
- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une de ces situations, votre médecin devra réaliser un contrôle sanguin avant, éventuellement pendant votre traitement par Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé afin d'évaluer le risque de déclenchement d'une affection musculaire ou d'une crise cardiaque.

Le risque de survenue d'effets indésirables musculaires peut être majoré en cas de prise d'autres médicaments en même temps que l'atorvastatine.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé si vous ou si vous souffrez d'insuffisance respiratoire sévère.

L'efficacité et la sécurité d'emploi de l'atovastatine n'ont pas été étudiées sur des périodes de traitement de plus d'un an chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans.

Si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être, veuillez consulter votre pharmacien ou votre médecin avant de prendre Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé.

Interactions avec d'autres médicaments :

Prenez d'autres médicaments :

Certains médicaments peuvent modifier les effets de Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé et réciproquement. Ce type d'interaction peut diminuer l'efficacité de l'un des deux médicaments ou les deux. Le risque de survenue et la sévérité des effets indésirables, en particulier une « rhabdomyolyse », déclinaison importante mais rare des muscles peuvent être de plus augmentés.

Si vous prenez ou avez pris récemment un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé :

- Médicaments utilisés pour modifier le fonctionnement de votre système immunitaire, par exemple la ciclosporine ;

- Certains médicaments antibactériens ou antifongiques, par exemple la tétracycline, l'érythromycine, la clarithromycine, le kétocanazole, l'itraconazole, le posaconazole, la rifampicine ;

- D'autres médicaments utilisés pour réguler les taux de lipides, par exemple le gemfibrozil, d'autres fibrates, l'acidé nicotinique et dérivés, le colistérol, l'ézetimibe ;

- Certains inhibiteurs calciques utilisés en cas d'angine de poitrine ou de pression artérielle élevée, par exemple la nifédipine, le diltiazem ; des médicaments utilisés pour contrôler le rythme cardiaque, comme la digoxine ;

- Certaines benzodiazépines utilisées dans l'anxiété et d'autres conditions, par exemple la néfazodone ;

- Les inhibiteurs de protéases utilisés dans le traitement du VIH, par exemple le néfazodone ;

- D'autres médicaments connus pour interagir avec l'atovastatine, dont la warfarine (qui diminue la coagulation du sang), les contraceptifs oraux, la phénytoïne (un anticonvulsivant utilisé dans l'épilepsie) et les médicaments contenant de la vitamine E, du calcium et du magnésium contre l'indigestion.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons :

- Jus de pamplemousse :

Ne prenez pas plus d'un ou de deux petits verres de jus de pamplemousse par jour car de grandes quantités de jus de pamplemousse peuvent modifier les effets de l'atovastatine.

#### - Alcool :

Evitez de boire d'alcool pendant que vous prenez ce médicament.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Ne prenez pas Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé si vous êtes enceinte, si vous pensez l'être ou si vous essayez de le devenir. Les femmes en âge d'avoir des enfants doivent prendre des mesures contraceptives adéquates.

Ne prenez pas Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé si vous allaitez.

La sécurité d'emploi de Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé pendant la grossesse et l'allaitement n'a pas été établie.

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

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :

Ne conduisez pas si ce médicament machines si votre capacité à les utiliser

**Stanorm<sup>®</sup> 20 mg**  
Atorvastatine

30 Comprimés pelliculés



6 118000 331582

106,20

### 3. COMMENT PRENDRE STANORM<sup>®</sup>

Posologie : Même dose (très variable) d'at

La posologie initiale habituelle d'at

Cette posologie peut être augmen

vous avez besoin. Votre médecin i

maximale d'atorvastatine est de 8.

Les comprimés de Stanorm<sup>®</sup>, con

l'eau et peuvent être pris à tout m

toujours prendre votre comprimé

Posologie : Même dose (très variable)

comme au début. Consultez votre

Réaction allergique :

de la pression artérielle :

déficience respiratoire importante (œdème angioneurotique). Il s'agit d'une réaction très rare pouvant d'embolie être sévère. Vous devez arrêter votre traitement et consulter immédiatement votre médecin si cette réaction.

Apparition de vésicules sur la peau, la bouche, les yeux et les parties génitales (syndrome de Stevens-Johnson, nécrose épidermique toxique). Il s'agit d'une réaction très rare, pouvant être mortelle.

- Des patients ont occasionnellement présenté une détérioration ou une inflammation des muscles, pouvant très rarement évoluer vers une « rhabdomyolyse », étant sévère potentiellement mortel. Si vous présentez une faiblesse, une sensibilité ou une douleur musculaire, en particulier en association à un malaise ou à la température, arrêtez de prendre votre traitement et prévenez immédiatement votre médecin.

Des effets très rares affectent moins de 1 patient sur 10 000 et des effets rares affectent 1 à 10 patients sur 10 000 prenant Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé.

Si vous constatez des problèmes de saignements inattendus ou inhabituels, il peut s'agir d'une affection du foie. Consultez votre médecin le plus vite possible.

Autres effets indésirables possibles de Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé :

Les effets indésirables les plus courants sont les suivants :

- Nausées, douleur abdominale, constipation, flatulence, indigestion, maux de tête, douleur musculaire, faiblesse, diarrhée,降低成本, étourdissements, douleur thoracique, réactions allergiques, engourdissements ou picotements dans les doigts et les orteils, diminutions de la sensibilité de la peau au toucher ou à la douleur, douleurs des articulations et des os, gonflements, en particulier des chevilles (œdème), asthénie, éruption cutanée, démangeaisons.

D'autres effets indésirables moins fréquents ont été observés chez certains patients traités par Stanorm<sup>®</sup>. Ces effets peuvent également être rencontrés avec d'autres médicaments similaires. Tous ces effets ne sont pas nécessairement liés à l'utilisation de ces médicaments.

Les effets indésirables peu fréquents sont les suivants :

- Anorexie (perte d'appétit), vomissements, éruption cutanée, maladie musculaire, saignements ou «bleus» inattendus, bourdonnements dans les oreilles et/ou la tête, perte de poids, perte de mémoire, urticaire, sensation de malaise, impuissance, perte de cheveux, pancréatite (inflammation du pancréas pouvant entraîner des douleurs à l'estomac), augmentation ou diminution du taux de sucre dans le sang. Si vous suivez un diabète, vous devez continuer à contrôler soigneusement votre taux de sucre dans le sang.

Les effets indésirables rares sont les suivants :

- Hépatite (inflammation du foie), jaunisse (jaunissement de la peau et du blanc de l'œil), rhabdomyolyse (douleur et faiblesse musculaires sévères, souvent associées à de la fièvre).

Les effets indésirables très rares sont les suivants :

- Érythème polymorphe (éruption de tâches rouges), altération du goût, troubles visuels, modifications de l'humeur, perte d'appétit, perte auditive, gonflement des seins chez l'homme et la femme (gynécomastie), blessures tendineuses.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec certaines substances : troubles du sommeil incluant cauchemars, perte de mémoire, difficultés sexuelles, dépression et problèmes respiratoires incluant tout persistance, et/ou essoufflement ou fièvre.

Si des effets indésirables apparaissent, veuillez en informer votre médecin, qui prendra les mesures nécessaires pour les gérer.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### 5. COMMENT CONSERVER STANORM<sup>®</sup>, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Tenez hors de portée et de la vue des enfants.

Ne conservez pas au-delà de la date de péremption mentionnée sur la boîte.

### Conditions de conservation

Conservez à une température ambiante (15-30°C).

### 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

La substance active est :

Atorvastatine calcium trihydrate

Équivalent à l'atorvastatine

Atorvastatine calcium hydrate

Équivalent à l'atorvastatine

10 mg, 20 mg, 40 mg, 80 mg

## Pelliculés

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.  
• Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la re lire.  
• Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.  
• Ce médicament n'a pas été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même si ces symptômes identiques, cela pourrait 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. Qu'est-ce que Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé et dans quelles cas est-il utilisé ?  
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé ?  
3. Comment prendre Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé ?  
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?  
5. Comment conserver Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé ?  
6. Informations supplémentaires.

### 1. QU'EST-CE QUE STANORM<sup>®</sup>, COMPRIMÉ PELLICULE ET DANS QUELLES CAS EST-IL UTILISÉ ?

Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelé statines, il s'agit de médicaments qui interviennent dans la régulation des lipides (matières grasses). Code ATC : C10AA05

#### Indications thérapeutiques :

Hypercholestérolémie :

Stanorm<sup>®</sup> est indiqué en complément d'un régime pour réduire les taux élevés de cholestérol total, de LDL-cholésterol, d'apolipoprotéine B et de triglycérides chez les adultes, adolescents et enfants âgés de 10 ans ou plus présentant une hypercholestérolémie primaire ou secondaire (héritée) ou les hyperlipidémies mixtes (correspondant aux types IIa et IIb de la classification de Fredrickson), lorsque la réponse à un régime ou à d'autres traitements non pharmacologiques n'est pas suffisante.

Stanorm<sup>®</sup> est aussi indiqué pour réduire les taux de Chol-T et de LDL-C chez les adultes présentant une hypercholestérolémie familiale homozygote en complément d'autres traitements hypolipidémiant (notamment l'aphérisè des LDL) ou si de tels traitements sont indisponibles.

Prévention des maladies cardiovasculaires :

Prévention des maladies cardiovasculaires chez les patients adultes ayant un risque élevé de présenter un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risques.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE STANORM<sup>®</sup>, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

#### Contra-indications :

##### Absolues :

Ne prenez jamais Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament,

- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases sériques

- En association avec l'itraconazole, le kétocanazole, la tétracycline, le streptizol et la delavirdine

##### Relatives :

- Fibates.

#### Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :

Faites attention avec Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé :

Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé pourrait ne pas être adapté pour vous dans les situations suivantes : - La découverte d'une grossesse survenant sous traitement par Stanorm<sup>®</sup> nécessite d'interrompre le traitement.

Si vous avez des problèmes de reins :

- Si votre grande thyroïde ne fonctionne pas suffisamment (hypothyroïdisme) ;

- Si vous avez souffert de courbatures ou de douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, ou si vous avez un antécédent personnel ou familial de problèmes musculaires ;

- Si vous avez déjà présenté des problèmes musculaires pendant un traitement avec des médicaments pour hypertension artérielle (par exemple d'« antihypertenseurs » ou des « bêta-blocks ») ;

- Si vous avez régulièrement des quantités importantes d'alcool ;

- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une de ces situations, votre médecin devra réaliser un contrôle sanguin avant, éventuellement pendant votre traitement par Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé afin d'évaluer le risque de déclenchement d'une affection de la moelle osseuse ou des muscles.

Le risque de survenue d'effets indésirables musculaires peut être majoré en cas de prise d'autres médicaments en même temps que l'atorvastatine.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé si vous ou votre enfant souffrez d'insuffisance respiratoire sévère.

L'efficacité et la sécurité d'emploi de l'atovastatine n'ont pas été étudiées sur des périodes de traitement de plus d'un an chez l'enfant et l'adolescent de moins de 18 ans.

Si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être, veuillez consulter votre pharmacien ou votre médecin avant de prendre Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé.

Interactions avec d'autres médicaments :

Prenez d'autres médicaments :

Ce médicament peut potentier les effets de Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé et réciproquement. Ce type d'interaction peut diminuer l'efficacité de l'un des deux médicaments ou les deux. Le risque de survenue et la sévérité des effets indésirables, en particulier une «rhabdomyolyse», déclinaison importante mais rare des muscles peuvent être de plus augmentés.

Si vous prenez ou avez pris récemment un des médicaments suivants, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé :

- Médicaments utilisés pour modifier le fonctionnement de votre système immunitaire, par exemple la ciclosporine ;

- Certains médicaments antibactériens ou antifongiques, par exemple la tétracycline, l'érythromycine, la clarithromycine, le kétocanazole, l'itraconazole, le posaconazole, la rafampicine ;

- D'autres médicaments utilisés pour réguler les taux de lipides, par exemple le gemfibrozil, d'autres fibrates, l'acidé nicotinique et dérivés, le colistérol, l'ézetimibe ;

- Certains inhibiteurs calciques utilisés en cas d'angine de poitrine ou de pression artérielle élevée, par exemple la nifédipine, le diltiazem, des médicaments utilisés pour contrôler le rythme cardiaque, comme la digoxine ;

- Certaines benzodiazépines utilisées dans l'anxiété et d'autres conditions, par exemple la néfazodone ;

- Les inhibiteurs de protéases utilisés dans le traitement du VIH, par exemple le néfazodone ;

- D'autres médicaments connus pour interagir avec l'atovastatine, dont la warfarine (qui diminue la coagulation du sang), les contraceptifs oraux, la phénytoïne (un anticonvulsivant utilisé dans l'épilepsie) et les médicaments utilisés pour traiter la tension artérielle et le diabète.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Interactions avec les aliments et les boissons :

- Jus de pamplemousse : Ne prenez pas plus d'un ou de deux petits verres de jus de pamplemousse par jour car de grandes quantités de jus de pamplemousse peuvent modifier les effets de l'atovastatine.

- Alcool : Evitez de boire d'alcool pendant que vous prenez ce médicament.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Ne prenez pas Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé si vous êtes enceinte, si vous pensez l'être ou si vous essayez de le devenir. Les femmes en âge d'avoir des enfants doivent prendre des mesures contraceptives adéquates.

Ne prenez pas Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé si vous allaitez.

La sécurité et l'efficacité de l'atovastatine pendant la grossesse et l'allaitement n'a pas été établie.

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

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines :

Ne conduisez pas si ce médicament machines si votre capacité à les utiliser.

### 3. COMMENT PRENDRE STANORM<sup>®</sup>

Posologie : Même si vous avez déjà pris la posologie initiale habituelle d'atovastatine, elle peut être augm

ée. Veuillez vous assurer que votre médecin a maximale d'atovastatine est de 8.

Tous les comprimés de Stanorm<sup>®</sup>, cont

l'eau et peuvent être pris à tout moment prendre votre autre médicament.

Préparez-vous à prendre Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé, d'incertitude, consultez votre

Avant de commencer le traitement, vous devrez suivre tout au long.

La durée de traitem

Veillez consu

trage forte du foie.

Symptômes et le

Si vous avez pris

dose quotidienne.

Instructions en t

Si vous oubliez de

prendre pas de do

Risque de syndr

Si vous arrêtez d

Si vous voulez ar

Si vous avez d'au

votre médecin ci

### 4. QUELS SONT

Description des

Comme tous le

Il existe de différ

enfants :

- Réaction allerg

de la pression a

difficulté respirato

importante (œdème angioneurotique). Il s'agit d'une réaction très rare pouvant

d'embolie très sévère. Vous devez arrêter votre traitement et consulter immédiatement votre médecin si

Il arrive occasionnellement

une détérioration ou une inflammation des muscles,

pouvant très rarement évoluer vers une «rhabdomyolyse», très sévère potentiellement mortel. Si vous

présentez une faiblesse,

sensibilité ou douleur musculaire, en particulier en association à un

malaise ou de la température, arrêtez de prendre votre traitement et prévenez immédiatement votre

médecin.

Dès effets très rares affectent moins de 1 patient sur 10.000 et des effets rares affectent 1 à 10 patients

sur 10.000 prenant Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé.

Si vous constatez des problèmes de saignements inattendus ou inhabituels, il peut s'agir d'une affection du foie. Consultez votre médecin le plus vite possible.

Autres effets indésirables possibles de Stanorm<sup>®</sup>, comprimé pelliculé :

Les effets indésirables les plus courants sont les suivants :

- Nausées, douleur abdominale, constipation, flatulence, indigestion, maux de tête, douleur musculaire,

faiblesse, diarrhée,降低成本, étourdissements, douleur thoracique, réactions allergiques, engourdissements

ou picotements dans les doigts et les orteils, diminutions de la sensibilité de la peau au toucher ou à la

la douleur, douleurs des articulations et des os, gonflements, en particulier des chevilles (œdème), asthénie, éruption cutanée, démangeaisons.

D'autres effets indésirables moins fréquents ont été observés chez certains patients traités par Stanorm<sup>®</sup>.

ces effets peuvent ressembler à ceux d'autres médicaments.

Les effets indésirables peu fréquents sont les suivants :

- Anorexie (perte d'appétit), vomissements, éruption cutanée, maladie musculaire, saignements ou

+bleus) inattendus, bourdonnements dans les oreilles et/ou la tête, perte de poids, perte de mémoire,

urticaire, sensation de malaise, impuissance, perte de cheveux, pancréatite (inflammation du pancréas

pouvant entraîner des douleurs à l'estomac), augmentation ou diminution du taux de sucre dans le sang.

Si vous êtes atteint d'un diabète, veuillez continuer à contrôler soigneusement votre taux de sucre dans le sang.

Les effets indésirables rares sont les suivants :

- Hépatite (inflammation du foie), jaunissement de la peau et du blanc de l'œil, rhabdomyolyse

(douleur et faiblesses musculaires sévères, souvent associées à de la fièvre).

Les effets indésirables très rares sont les suivants :

- Érythème polymorphe (éruption de tâches rouges), altération du goût, troubles visuels, modifications de

l'humeur, perte auditive, perte d'odorat, gonflement des seins chez l'homme et la femme (gynécomastie),

blessures tendineuses.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec certaines situations : troubles du sommeil incluant

cauchemars, perte de mémoire, difficultés sexuelles, dépression et problèmes respiratoires incluant

tout persistance, et/ou essoufflement ou fièvre.

Si des effets indésirables apparaissent, veuillez en informer votre médecin, qui prendra les mesures

nécessaires pour les gérer.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets

indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### 5. COMMENT CONSERVER STANORM<sup>®</sup>, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Tenez hors de portée et de la vue des enfants.

Ne conservez pas au-delà de la date de péremption mentionnée sur la boîte.

Conditions de conservation

Conservez à une température ambiante (15-30°C).

### 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES :

La substance active est :

Atorvastatine calcium trihydrate

Équivalent à l'atorvastatine

Atorvastatine calcium trihydrate

# NOTICE : INFORMATION

6 118001 100859

Cardensiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246

## CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

### Bisoprolol Fumarate

#### Voie orale

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

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

#### Dans cette notice :

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

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

##### Classe pharmacothérapeutique

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

##### Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions du rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps. L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment le sang. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque et certains médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).

LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CE MÉDICAMENT

# NOTICE : INFORMATION

6 118001 100859

Cardensiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 50,70 DHS

7862160246

## CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

### Bisoprolol Fumarate

#### Voie orale

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

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

#### Dans cette notice :

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

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

##### Classe pharmacothérapeutique

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

##### Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions du rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps. L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment le sang. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque et certains médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).

LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CE MÉDICAMENT

## وصفة طبية

### Ordonnance

Casablanca le :

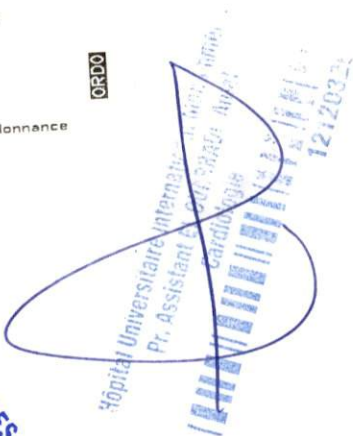
Hôpital Universitaire International Mohamed VI  
Pr. Assistant EL GUARRADI Amine  
Cardiologie  
121203261

Jenjare Khalid  
tel: 0522 932 131  
Date : 20/10/2002  
Dr. Dr. Dr. Dr. Dr.  
Dr. Dr. Dr. Dr. Dr.

Mr JENJARE Khalid  
18-11-1969 M  
2208220058  
A coller sur l'ordonnance

ORDO

ABN LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES  
KARIM LAB  
432, Angle Bd. Oum Rabii et Oued Daraa  
Quartier El Oulfa - Casablanca  
Tel: 0522 932 120 / 0522 894324 / 0522 892375  
Fax: 0522 932 131





مختبر التحاليل الطبية كريملاب  
**KARIMLAB**  
LABORATOIRE D'ANALYSES DE BIOLOGIE MEDICALE KARIMLAB

Dr. Amal KARIM

Pharmacienne Biologiste Diplômée de la faculté de Paris V  
Ex. Attachée des Hôpitaux de Paris  
DU Assurance Qualité Paris V

**FACTURE N° : 220800630**

ICE : 001602781000008

Casablanca le 22-08-2022

**Mr JENJARE Khalid**

Demande N° 2208220058  
Date de l'examen : 22-08-2022

Analyses :

**Récapitulatif des analyses**

CN	Analyse	Val	Clefs
9105	Forfait prélèvement	E10	E
0106	Cholestérol total	B30	B
0110	Cholestérol HDL+ L D L	B80	B
0134	Triglycérides	B60	B

Total des B : 170

TOTAL DOSSIER : 240.00 DH

Arrêtée la présente facture à la somme de : deux cent quarante dirhams

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES  
KARIMLAB  
432, Angle Rr. Oum Rabii et Oued Darâa  
Quartier El Oulfa - Casablanca  
Tél. 0522 932 120 / 0522 89 45 24 / 0522 93 21 51  
Fax : 0522 93 21 51

\* Ouvert de 7h30 à 18h30 - Samedi de 7h30 à 13h00 \* Prélèvement à domicile sur rendez-vous

432, Angle Boulevard Oum Rabii et Oued Darâa, Quartier El Oulfa - Casablanca

05 22 93 21 20 / 05 22 89 43 24 / 05 22 89 23 75 06 61 61 46 29 05 22 93 21 31 karimlab2005@yahoo.fr

Autorisation : 4928 • CNSS : 6974332 • IF: 51505825 • Patente : 36000461 • ICE: 001602781000008 • INPE: 093002301





**Dr. Amal KARIM**

Pharmacienne Biologiste Diplômée de la faculté de Paris V  
Ex. Attachée des Hôpitaux de Paris  
DU Assurance Qualité Paris V

Dossier ouvert le : 22-08-2022  
Édité le : 22-08-2022  
Prélèvement effectué le : 22-08-2022 à 10:20  
Code patient :



**Mr JENJARE Khalid**  
**D.D.N.** : 18-11-1969  
**N° dossier** : 2208220058

**Pr EL OUARRADI Amal**

INPE:

093002301

Page : 1 / 1

## BIOCHIMIE SANGUINE GÉNÉRALE ET SPÉCIALISÉE

### CHOLESTEROL TOTAL

( Méthode Enzymatique – Colorimétrique )

1.27 g/L  
3.28 mmol/L

(<2.00)  
(<5.16)

### CHOLESTEROL-HDL

( Méthode Enzymatique )

0.38 g/L  
0.98 mmol/L

(>0.40)  
(>1.03)

### CHOLESTEROL-LDL

(Formule de Friedwald)

0.67 g/L  
1.73 mmol/L

(1.00–1.90)  
(2.59–4.91)

### TRIGLYCERIDES

( Méthode Enzymatique – Colorimétrique )

1.10 g/L  
1.25 mmol/L

(<1.50)  
(<1.71)

### ASPECT DU SERUM:

Limpide

Résultats validés biologiquement par : Dr KARIM Amal

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES  
KARIMLAB  
432, Angle Bd. Oum Rabii et Oued Darâa  
Quartier El Oulfa - Casablanca  
Tel : 0522 932 120 / 0522 89 43 24 / 0522 89 23 75  
Fax : 0522 93 21 31

\* Ouvert de 7h30 à 18h30 - Samedi de 7h30 à 13h00 \* Prélèvement à domicile sur rendez-vous

432, Angle Boulevard Oum Rabii et Oued Darâa, Quartier El Oulfa - Casablanca

05 22 93 21 20 / 05 22 89 43 24 / 05 22 89 23 75 06 61 61 46 29 05 22 93 21 31 karimlab2005@yahoo.fr

Autorisation : 4928 • CNSS : 6974332 • IF : 51505825 • Patente : 36000461 • ICE : 001602781000008 • INPE : 093002301

