

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



**Déclaration de Maladie**  
**M22- N° 003147**

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3422 Société : Rany  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : MAHFOUD Rachid  
 Date de naissance : 10.10.1958  
 Adresse : 107 Salsabille Rd AZemmour  
 N°25 Rue 3  
 Tél. 0661 425444 Total des frais engagés : .....Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :   
 Date de consultation : 19/10/2022  
 Nom et prénom du malade : Soukari Amine Age : .....  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : HTA + Dyslipidémie  
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie : .....  
 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 : 18/10/2022

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

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

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



# 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
11/10/2022	9246	400 DT		

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	11.10.2022	1427,20

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

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

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				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																	
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td></td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>		H		H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H		H															
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>															
			DATE DU DEVIS <input type="text"/>															
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																

ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**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 السامي**

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-OCT-2022** -

**Le Sontaki**

**Amma**

**155,8 x 6** **APPOUSC 150/5**

**1 q. lentre**

**50,7 x 6** **Cordoneau 2/3**

**1 u. 2e**

**147,40** **POZT 10**

**(06)**  
**110**

**6,8 x 6** **Leuclypno**

**Acta f**

**T = 1427,20**

356, Zénقة مصطفي المعاني (قرب زénقة أڭادير) - الدار البيضاء

356, Rue Mostafa El Maâni (coté Rue d'Agadir) - 1<sup>er</sup> étage - Casablanca - E-mail : cabinetsoulami@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



# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695



**MERCK**

## CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

### Bisoprolol Fumarate

#### Voie orale

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

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

#### Dans cette notice :

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

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

##### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

##### Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, les diurétiques, les médicaments du type IFC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

• maladie du cœur ou à l'hypertension

# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695



**MERCK**

## CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

### Bisoprolol Fumarate

#### Voie orale

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

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

#### Dans cette notice :

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

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

##### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

##### Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, les diurétiques, les médicaments du type IFC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

• bradycardie ou à l'arrêt

# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695



**MERCK**

## CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

### Bisoprolol Fumarate

#### Voie orale

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

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

#### Dans cette notice :

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

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

##### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

##### Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, les diurétiques, les médicaments du type IFC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

• maladie du cœur ou à l'arrêt



# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695



**MERCK**

## CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

### Bisoprolol Fumarate

#### Voie orale

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

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

#### Dans cette notice :

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

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

##### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

##### Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, les diurétiques, les médicaments du type IFC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

• maladie du cœur ou à l'hypertension

# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695



**MERCK**

## CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

### Bisoprolol Fumarate

#### Voie orale

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

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

#### Dans cette notice :

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

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

##### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

##### Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, les diurétiques, les médicaments du type IFC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

• maladie du cœur ou à l'hypertension



# NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

7878030695



**MERCK**

## CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

### Bisoprolol Fumarate

#### Voie orale

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

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

#### Dans cette notice :

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

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

##### Classe pharmacothérapeutique

La substance active de CARDENSIEL est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

##### Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, les diurétiques, les médicaments du type IFC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

#### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

• maladie du cœur ou à l'hypertension

**APROVASC® 150 mg/5 mg**  
**APROVASC® 150 mg/10 mg**  
**APROVASC® 300 mg/5 mg**  
**APROVASC® 300 mg/10 mg**

Irbésartan / bésilate d'amlodipine

# 1.DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

# 2.DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amlodipine

# 3.FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlodipine correspondant à amlodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

# 4.INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

pour le traitement de l'hypertension artérielle avec ou sans amlodipine en

Sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat -R.P.1.  
 Ain sebaâ Casablanca  
 APROVASC 150mg/5mg B28  
 Cp Pel  
 PPV : 155,80 DH  
 6 118001 082025

**SANOFI**

et autres médicaments  
 et/ou une azotémie  
 et/ou le décès d'un  
 antagoniste des récepteurs  
 peut être exclue.

**Chez le sujet âgé :**  
 d'études cliniques  
 en termes d'efficacité  
 de 65 ans) et les

**Chez l'enfant :**  
 la population pédiatrique

# 7.RESTRICTIONS :

**Grossesse :** on ne doit pas  
 la femme enceinte ou  
 APROVASC ne doit pas  
 n'utilisant pas d'autres  
 plus rapidement pour  
 traitement (voir notice)

**Allaitement :** A  
 rubrique 5, « Contre-indications

# 8.EFFETS SECONDAIRES EVENEMENTS

Les conditions de  
 n'est pas possible  
 d'un médicament



**APROVASC® 150 mg/5 mg**  
**APROVASC® 150 mg/10 mg**  
**APROVASC® 300 mg/5 mg**  
**APROVASC® 300 mg/10 mg**

Irbésartan / bésilate d'amlodipine

# 1.DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

# 2.DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amlodipine

# 3.FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlodipine correspondant à amlodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

# 4.INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

pour le traitement de l'hypertension artérielle avec ou sans amlodipine en

Sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat -R.P.1.  
 Ain sebaâ Casablanca  
 APROVASC 150mg/5mg B28  
 Cp Pel  
 PPV : 155,80 DH  
 6 118001 082025

**SANOFI**

et autres médicaments  
 et/ou une azotémie  
 et/ou le décès d'un  
 antagoniste des récepteurs  
 peut être exclue.

**Chez le sujet âgé :**  
 d'études cliniques  
 en termes d'efficacité  
 de 65 ans) et les

**Chez l'enfant :**  
 la  
 population pédiatrique

# 7.RESTRICTIONS :

**Grossesse :** on ne doit pas  
 la femme enceinte.  
 APROVASC ne doit pas être  
 n'utilisant pas d'autres médicaments  
 plus rapidement.  
 traitement (voir rubrique 4.5).

**Allaitement :** APROVASC  
 rubrique 5, « Contre-indications ».

# 8.EFFETS SECONDAIRES :

Les conditions de  
 n'est pas possible de  
 médicaments.

**APROVASC® 150 mg/5 mg**  
**APROVASC® 150 mg/10 mg**  
**APROVASC® 300 mg/5 mg**  
**APROVASC® 300 mg/10 mg**

Irbésartan / bésilate d'amlodipine

# 1.DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

# 2.DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amlodipine

# 3.FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlodipine correspondant à amlodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

# 4.INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

pour le traitement de l'hypertension artérielle avec ou sans amlodipine en

Sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat -R.P.1.  
 Ain sebaâ Casablanca  
 APROVASC 150mg/5mg B28  
 Cp Pel  
 PPV : 155,80 DH  
 6 118001 082025

**SANOFI**

et autres médicaments  
 et/ou une azotémie  
 et/ou le décès d'un  
 antagoniste des récepteurs  
 peut être exclue.

**Chez le sujet âgé :**  
 d'études cliniques  
 en termes d'efficacité  
 de 65 ans) et les

**Chez l'enfant :**  
 la population pédiatrique

# 7.RESTRICTIONS :

**Grossesse :** on ne doit pas  
 la femme enceinte.  
 APROVASC ne doit pas être  
 n'utilisant pas d'autres médicaments  
 plus rapidement que le traitement  
 traitement (voir rubrique 4.5).

**Allaitement :** APROVASC  
 rubrique 5, « Contre-indications

# 8.EFFETS SECONDAIRES :

Les conditions de conservation  
 n'est pas possible de garantir  
 d'un médicament.



**APROVASC® 150 mg/5 mg**  
**APROVASC® 150 mg/10 mg**  
**APROVASC® 300 mg/5 mg**  
**APROVASC® 300 mg/10 mg**

Irbésartan / bésilate d'amlodipine

# 1.DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

# 2.DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amlodipine

# 3.FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlodipine correspondant à amlodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

# 4.INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

pour le traitement de l'hypertension artérielle avec ou sans amlodipine en

Sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat -R.P.1.  
 Ain sebaâ Casablanca  
 APROVASC 150mg/5mg B28  
 Cp Pel  
 PPV : 155,80 DH  
 6 118001 082025

**SANOFI**

et autres médicaments  
 et/ou une azotémie  
 et/ou le décès d'un  
 antagoniste des récepteurs  
 peut être exclue.

**Chez le sujet âgé :**  
 d'études cliniques  
 en termes d'efficacité  
 de 65 ans) et les

**Chez l'enfant :**  
 la  
 population pédiatrique

# 7.RESTRICTIONS :

**Grossesse :** on ne  
 la femme enceinte  
 APROVASC ne doit  
 n'utilisant pas de  
 plus rapidement  
 traitement (voir

**Allaitement :** A  
 rubrique 5, « Contre-

# 8.EFFETS SECONDAIRES :

EVENEMENTS

Les conditions  
 n'est pas possible  
 d'un médicament

**APROVASC® 150 mg/5 mg**  
**APROVASC® 150 mg/10 mg**  
**APROVASC® 300 mg/5 mg**  
**APROVASC® 300 mg/10 mg**

Irbésartan / bésilate d'amlodipine

# 1.DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

# 2.DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amlodipine

# 3.FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlodipine correspondant à amlodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

# 4.INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

pour le traitement de l'hypertension artérielle avec ou sans amlodipine en

Sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat -R.P.1.  
 Ain sebaâ Casablanca  
 APROVASC 150mg/5mg B28  
 Cp Pel  
 PPV : 155,80 DH  
 6 118001 082025

**SANOFI**

et autres médicaments  
 et/ou une azotémie  
 et/ou le décès d'un  
 antagoniste des récepteurs  
 peut être exclue.

**Chez le sujet âgé :**  
 d'études cliniques  
 en termes d'efficacité  
 de 65 ans) et les

**Chez l'enfant :**  
 la  
 population pédiatrique

# 7.RESTRICTIONS :

**Grossesse :** on ne doit pas  
 la femme enceinte ou  
 APROVASC ne doit pas être  
 n'utilisant pas d'autres  
 plus rapidement pour le  
 traitement (voir rubrique 4.5)

**Allaitement :** A  
 rubrique 5, « Contre-indications

# 8.EFFETS SECONDAIRES :

EVENEMENTS

Les conditions de  
 n'est pas possible de  
 d'un médicament



**APROVASC® 150 mg/5 mg**  
**APROVASC® 150 mg/10 mg**  
**APROVASC® 300 mg/5 mg**  
**APROVASC® 300 mg/10 mg**

Irbésartan / bésilate d'amlodipine

# 1.DENOMINATION DU MEDICAMENT :

APROVASC

# 2.DENOMINATION COMMUNE :

Irbésartan / Bésilate d'amlodipine

# 3.FORME PHARMACEUTIQUE ET COMPOSITION :

COMPRIME

FORMULATION :

Chaque comprimé contient :				
Irbésartan	150 mg	150 mg	300 mg	300 mg
Bésilate d'amlodipine correspondant à amlodipine	5 mg	10 mg	5 mg	10 mg
Excipient q.s.	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé	1 comprimé

# 4.INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

traitement de l'hypertension artérielle essentielle.

pour le traitement de l'hypertension artérielle avec ou sans amlodipine en

Sanofi-aventis Maroc  
 Route de Rabat -R.P.1.  
 Ain sebaâ Casablanca  
 APROVASC 150mg/5mg B28  
 Cp Pel  
 PPV : 155,80 DH  
 6 118001 082025

**SANOFI**

et autres médicaments  
 et/ou une azotémie  
 et/ou le décès d'un  
 antagoniste des récepteurs  
 peut être exclue.

**Chez le sujet âgé :**  
 d'études cliniques  
 en termes d'efficacité  
 de 65 ans) et les

**Chez l'enfant :**  
 la population pédiatrique

# 7.RESTRICTIONS :

**Grossesse :** on ne doit pas  
 la femme enceinte ou  
 APROVASC ne doit pas  
 n'utilisant pas d'autres  
 plus rapidement pour  
 traitement (voir notice)

**Allaitement :** A  
 rubrique 5, « Contre-indications

# 8.EFFETS SECONDAIRES EVENEMENTS

Les conditions de  
 n'est pas possible  
 d'un médicament



6 118001 102006

Levothyrox® 25 µg,  
Comprimés sécables B/30  
PPV: 6,80 DH

7862160335

# MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

## ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
  - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
  - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
  - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

### تحتوي هذه النشرة:

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة جنين قصير الغدة الدرقية عند الجنين.

- 1 - ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص



6 118001 102006

Levothyrox® 25 µg,  
Comprimés sécables B/30  
PPV: 6,80 DH

7862160335

# MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

## ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
  - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
  - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
  - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

### تحتوي هذه النشرة:

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة جنين قصير الغدة الدرقية عند الجنين.

1 - ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص





6 118001 102006

Levothyrox® 25 µg,  
Comprimés sécables B/30  
PPV: 6,80 DH

7862160335

# MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

## ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
  - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليكَ
  - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
  - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليكَ. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

### تحتوي هذه النشرة:

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة جنين قصير الغدة الدرقية عند الجنين.

1 - ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص



6 118001 102006

Levothyrox® 25 µg,  
Comprimés sécables B/30  
PPV: 6,80 DH

7862160335

# MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

## ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
  - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليكَ
  - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
  - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليكَ. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

### تحتوي هذه النشرة:

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة جنين قصير الغدة الدرقية عند الجنين.

- 1 - ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص



6 118001 102006

Levothyrox® 25 µg,  
Comprimés sécables B/30  
PPV: 6,80 DH

7862160335

# MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

## ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
  - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليكَ
  - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
  - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليكَ. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

### تحتوي هذه النشرة:

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة جنين قصير الغدة الدرقية عند الجنين.

1 - ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟

2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص





6 118001 102006

Levothyrox® 25 µg,  
Comprimés sécables B/30  
PPV: 6,80 DH

7862160335

# MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

## ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة بالنسبة لك

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
  - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليكَ
  - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
  - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليكَ. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

### تحتوي هذه النشرة:

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة جنين قصير الغدة الدرقية عند الجنين.

- 1 - ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص

# روزات®

## روزيفاسطاتين

20، 10 ملغ

أقراس مغلفة، علبة من 28

يرجى قراءة كافة المعلومات الواردة في هذه النشرة بعناية قبل البدء في تناول الدواء.

احتفظ بهذه النشرة، قد تحتاج لقراءتها مرة أخرى.  
إذا كان لديك أي أسئلة إضافية، إذا كان لديك أي شك، يرجى الرجوع إلى الطبيب الخاص بك أو الصيدلي.  
هذا الدواء وصف لأجلك، فلا تقم بوصفه للآخرين فقد يضرهم، حتى وإن كانوا يعانون من نفس الأعراض التي تعاني أنت منها.  
في حال تفاقم أي من الأعراض الجانبية أو لاحظت أية آثار جانبية غير مدرجة في هذه النشرة، يرجى إعلام طبيبك أو الصيدلي.

### التكوين

التكوين الذروي والكمي من المادة الفعالة لكل جرعة واحدة:

روزيفاسطاتين 10 ملغ  
روزيفاسطاتين 20 ملغ

### المكونات الأخرى هي:

ميكروركريستالين السيلولوز، حبيبات اللاكتوز، كربونات الصوديوم اللاسائية، كروسوكوبونيد، سترات المغنيسيوم، أوبادراي وريدي، ماء نقي، قائمة السوامغات ذات تأثير معروف، اللاكتوز، الفسيلة الدوائية العلاجية أو نوع النشاط.

ينتمي روزات أقراس مغلفة إلى فئة من الأدوية تدعى الستاتين C10، ATC AA07

### دواعي الاستعمال

يوصف روزات أقراس مغلفة لعلاج الحالات التالية:

• إذا كنت تعاني من ارتفاع مستوى الكوليسترول في الدم مما يعني بأنه معرض لخطر الإصابة بنبوة قلبية أو سكتة دماغية. يستعمل روزات أقراس مغلفة لدى البالغين والمراهقين والأطفال الذين تتراوح أعمارهم من 6 سنوات فما فوق لعلاج ارتفاع مستوى الكوليسترول في الدم.

توصف الستاتين، عندما تكون الاستجابة للصحة الغذائية المناسبة ولممارسة التمارين الرياضية في بعض الأحيان غير كافية لتصحيح مستويات الكوليسترول. يجب عليك الاستمرار في اتباع نظام غذائي قليل الكوليسترول و ممارسة النشاط البدني بالتزامن مع استعمال روزات أقراس مغلفة.

• إذا كنت تعاني من عوامل أخرى تزيد من خطورة حدوث نبوة قلبية، سكتة دماغية أو المشاكل الصحية المرتبطة بهذه العوامل.

قد يكون مرض تصلب الشرايين سببا في حدوث النبوة القلبية، السكتة الدماغية أو المشاكل الصحية المرتبطة بهذه العوامل. تصلب الشرايين هو مرض ناجم عن تراكم الرواسب الدهنية في الشرايين.

لماذا من المهم الاستمرار في تناول روزات أقراس مغلفة؟

• يستخدم روزات أقراس مغلفة لتصحيح نسبة المواد الدهنية في الدم والتي تدعى البروتين. وأكثرها شيوعا هو الكوليسترول.

• هناك أنواع مختلفة من الكوليسترول الموجود في الدم: الكوليسترول "الضار" (كوليسترول البروتين الدهني المنخفض الكثافة LDL-C) والكوليسترول "النافع" (كوليسترول البروتين الدهني العالي الكثافة HDL-C).

• يمكن لروزات أقراس مغلفة أن يخفف من مستوى الكوليسترول "الضار" ويرفع من مستوى الكوليسترول "الجيد".

• خطر الإصابة بنبوة قلبية أو سكتة دماغية.

• عوامل قد تجعلك أكثر حساسية لبعض الآثار الجانبية.

يرجى التحدث إلى طبيبك أو الصيدلي بخصوص الجرعة البدئية المناسبة لحالتك.

ينصح بأخذ جرعة بدئية مقدارها 5 ملغ يوميا لدى:

• المرضى من أصل آسيوي (ياباني، صيني، فلبيني، فيتنامي، كوري وهندي)، المرضى الذين تزيد أعمارهم عن 70 عاما.

• المرضى الذين يعانون من قصور كلوي معتدل.

• المرضى الذين لديهم عوامل وظيفية لحدوث الاعتلال العضلي (تلف في العضلات).

زيادة الجرعة والجرعة القصوى اليومية:

قد يقرر طبيبك زيادة مقدار الجرعة حتى يصل إلى الجرعة المناسبة لعلاج حالتك. إذا ابتدأت العلاج بجرعة 5 ملغ، فإن طبيبك قد يقرر إذا أزم الأمر مضاعفة مقدار الجرعة إلى 10 ملغ ثم 20 ملغ ثم إلى 40 ملغ.

إذا ابتدأت العلاج بجرعة 10 ملغ، فإن طبيبك قد يقرر مضاعفة مقدار الجرعة إلى 20 ملغ ثم 40 ملغ إذا أزم الأمر. يجب ترك فترة 4 أسابيع بين كل تعديل للجرعة.

الجرعة اليومية القصوى هي 40 ملغ. هذه الجرعة مخصصة للمرضى المصابين بارتفاع كبير في مستوى الكوليسترول والمعرضين بشكل عالي للإصابة بنبوة قلبية أو سكتة دماغية، والذين لم ينخفض مستوى الكوليسترول في الدم لديهم بشكل كاف مع جرعة 20 ملغ.

إذا كنت تأخذ روزات أقراس مغلفة للحد من خطر الإصابة بنبوة قلبية أو سكتة دماغية أو المشاكل الصحية المرتبطة بها:

• وصف الدواء للمرضى بها هي 20 ملغ مرة واحدة يوميا. ومع ذلك قد يقرر طبيبك استخدام لدى الأطفال والمراهقين الذين تتراوح أعمارهم بين 6 إلى 17 عاما.

الجرعة الاعتيادية البدئية هي 5 ملغ. طبيبك قد يزيد مقدار الجرعة حتى يصل إلى الجرعة المناسبة من روزيفاسطاتين الجرعة القصوى من روزيفاسطاتين.

• 10 ملغ يوميا للأطفال الذين تتراوح أعمارهم بين 6 إلى 9 سنوات و 20 ملغ يوميا للأطفال الذين تتراوح أعمارهم بين 10 إلى 17 سنة. تؤخذ هذه الجرعة مرة واحدة في اليوم. لا يجب أن تستخدم جرعة 40 ملغ من روزات أقراس مغلفة لدى الأطفال.

طريقة استعمال الدواء:

يجب ابتلاع كل قرص بأكمله مع الماء مدة العلاج وتحدد الاستعمال.

يجب أن يؤخذ روزات أقراس مغلفة مرة واحدة يوميا. يمكنك تناول الدواء في أي وقت من اليوم مع أو بدون طعام.

يرجى تناول الدواء في نفس الوقت كل يوم، حيث يساعد ذلك على تذكر موعد تناوله.

من المهم مراجعة الطبيب لإجراء فحوصات منتظمة للتأكد مما إذا تم التحكم في مستوى الكوليسترول لديك.

قد يقرر طبيبك زيادة مقدار جرعة روزات أقراس مغلفة حتى يصل إلى الجرعة المناسبة لعلاج حالتك.

مواقع الاستعمال:

لا تستعمل أبدا روزات أقراس مغلفة في الحالات التالية:

• إذا كنت تعاني من حساسية لمادة روزيفاسطاتين أو لأي من المكونات الأخرى لهذا الدواء.

• إذا كنت حاملا أو مرضعة، يجب عليك التوقف فوراً عن أخذ الدواء وإعلام طبيبك المعالج. يرجى باستعمال مواقع العمل المناسبة لمنع الحمل خلال فترة العلاج بـ روزات أقراس مغلفة.

• إذا كان لديك حاليا مشاكل في الكبد.

• إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة في الكلى (إذا كان لديك شك، قم باستشارة طبيبك).

• إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة في الكلى (إذا كان لديك شك، قم باستشارة طبيبك).

• إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة في الكلى (إذا كان لديك شك، قم باستشارة طبيبك).

• إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة في الكلى (إذا كان لديك شك، قم باستشارة طبيبك).

• إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة في الكلى (إذا كان لديك شك، قم باستشارة طبيبك).

• إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة في الكلى (إذا كان لديك شك، قم باستشارة طبيبك).

• إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة في الكلى (إذا كان لديك شك، قم باستشارة طبيبك).

• إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة في الكلى (إذا كان لديك شك، قم باستشارة طبيبك).

• إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة في الكلى (إذا كان لديك شك، قم باستشارة طبيبك).

• إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة في الكلى (إذا كان لديك شك، قم باستشارة طبيبك).

• إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة في الكلى (إذا كان لديك شك، قم باستشارة طبيبك).

• إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة في الكلى (إذا كان لديك شك، قم باستشارة طبيبك).

• إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة في الكلى (إذا كان لديك شك، قم باستشارة طبيبك).

• إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة في الكلى (إذا كان لديك شك، قم باستشارة طبيبك).

• إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة في الكلى (إذا كان لديك شك، قم باستشارة طبيبك).

• إذا كنت تعاني من مشاكل خطيرة في الكلى (إذا كان لديك شك، قم باستشارة طبيبك).

PPV: 147DH40  
PER: 04/24  
LOT: L1376

SOUKAKI, AMINA

ID:

D-naiss:

0ans,

Dr. Sand SOULABI  
Professeur de Cardiologie  
350, Rue Mostafa El Maani  
CASABLANCA  
Tél: 0522 22 18 84/0522 26 13 36

11-Oct-2022 02:15:07

Fréq.Card: 63 BPM  
Int PR: 134 ms  
Dur.QRS: 86 ms  
QT/QTc: 391 / 399 ms  
Axes P-R-T: 26 -3 6  
Moy RR: 939 ms  
QTcB: 403 ms  
QTcF: 399 ms

RYTHME SINUSAL

ECG NORMAL

ATTENTION: LA QUALITE DES DONNEES PEUT INFLUENCER L'INTERPRETATION

Non confirmé

