

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

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

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

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

M22- 0024593

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10187 Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : NADIA RACHID

Date de naissance :

Adresse : HAY MOULAY RACHID 2 B.D AKID ALLAH

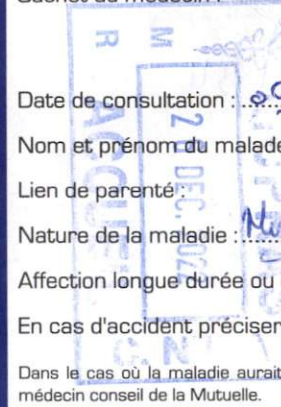
N°9

Tél. : 06 87 55 90 86 Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Dr. SEBTI Fayçal
Cardiologue
Bd. Mohamed Boujane Rés/Karhatine
1er Etage N°3 - Casablanca
Tél: 0522 37 13 11 - drsebtifaysal@gmail.com

Date de consultation : 09/12/2022

Nom et prénom du malade : Rachid Nadia Age : 1969

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Hypertension artérielle + Acfa

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

Le : 09/12/2022

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraire	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
09/12/22	Consultation	600	3000	Dr. SERFI Faycal Bd: Mohamed Bouziane Rés. Farhatine 4 1er Etage N° 3 Casablanca Tél: 0522 571311 - drsebfaysal@gmail.com

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
BOUTAHLER BENYAHIA MEDICAL Bd. Abd El Kader 10 Rmazel - Casablanca Tél: 05.22.70.58.18	9/12/22	2618.2

ANALYSES - RADIGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE D'ANALYSES ET D'IMAGERIE MEDICALE - BOUTAHLER BENYAHIA - Casablanca - Tél: 05.22.70.58.18	16.12.22	B440	194,00

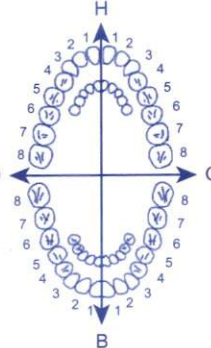
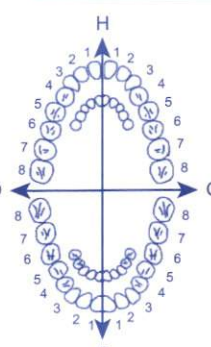
AUXILIAIRES MEDICAUX					
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre		Montant détaillé des Honoraire	
		A M	P C	I M	I V

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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

الدكتور السبتي

طبيب إختصاصي في أمراض
القلب والشرايين والضغط الدموي
تخطيط القلب، هولتر ECG
و هولتر الضغط الدموي
صدى دويبل القلب

Dr. SEBTI Fayçal
Cardiologue
Farhatine 4
Bouazine N° 3 Casablanca
Tél : 0522 37 13 11 - drsebtifaysal@gmail.com

Casablanca, le 01/01/2022

Dr SEBTI Fayçal

Spécialiste des Maladies du
Cœur et des Vaisseaux
Electrocardiogramme, Holter ECG,
Holter Tensionel (MAPA)
Echographie Doppler Cardiaque



Mr Rachid Nada

3x6

2) Lovix 40 mg



ln 15

② Potassium shop



53,95 x 4 cas



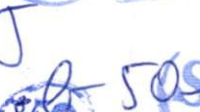
③ Bisocard 10 mg



3x6 (4x15)



Rexaban



80 mg N° 15

N° 6

④ Augmet 50 mg



Dr. SEBTI Fayçal

Cardiologue

Bd. Mohamed Bouziane N° 3 Farhatine 4
1er Etage N° 3 Casablanca
Tél : 0522 37 13 11 - drsebtifaysal@gmail.com

شارع محمد بوزيان، إقامة فرجين 4، الشقة 3، الطابق 1، سيدى عثمان، الدارالبيضاء
الهاتف : 05 22 37 13 11 - البريد الإلكتروني : drsebtifaysal@gmail.com

Avenue Mohamed Bouziane, Résidence Farhatine 4, Appt 3, 1er étage, Sidi Othmane, Casablanca
Tél. : 05 22 37 13 11 - E-mail : drsebtifayçal@gmail.com

⑥

LD-

18/15

(SV)

N° 6.

⑦

oedes rof

igel 1/2

bte 28 q-

a jet

N° 6

⑧

Adamicor gel

1app x 2a 3/4

N° 1

F 26/8.20

Dr. SEBTI Fayçal
Cardiologue
Bd. Mohamed Bouziane Rés. Farhatine 4
1^{er} Etage N° 3 - Casablanca
Tél: 0522 37 13 11 - drsebtifaycal@gmail.com

Appelez votre médecin si vous devez subir :

t de désensibilisation (en prévention du rhume des foins) ou BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable peut augmenter l'action allergique ou amplifier la sévérité de ces pellicules d'anesthésie (dans le cadre d'une intervention chirurgicale). BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable peut avoir des effets sur votre organisme en fonction de la telle situation.

risques

l'nitroprussiate de fer n'est pas recommandé chez les

patients avec une maladie cardiaque

ou une hypertension artérielle importante. Consultez votre

médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou

ou prendre tout autre médicament.

ces médicaments suivants en même temps que BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable sans avoir consulté spécifiquement votre sujet :

les médicaments utilisés pour traiter les irrégularités ou anomalies

du rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe I ou type quinidine,

amide, lidocaïne, phénytoïne, flecainide, propafenone) • certains

medicaments utilisés pour traiter l'hypertension, l'angine de poitrine ou les irrégularités du rythme cardiaque (inhibiteurs calciques de type vérapamil et diltiazem) • certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension de type clonidine, méthyldopa, moxonidine, rimonidine. Cependant, n'interrompez pas ces traitements sans avoir d'abord pris l'avis de votre médecin.

Demandez l'avis de votre médecin avant de prendre les médicaments suivants en même temps que BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable; votre médecin pourra juger nécessaire de contrôler votre état plus fréquemment :

• certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension ou l'angine de poitrine (inhibiteurs calciques de la famille des dihydropyridines, de type téloépine et amiodipine) • certains médicaments utilisés pour traiter les irrégularités ou anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe III de type amiodarone) • les bêtabloquants en application locale (comme le timolol en goutte ophthalmique pour le traitement du glaucome)

• certains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie d'Alzheimer ou pour traiter le glaucome (parasympathomimétiques de type tacrine ou carbacol) ou certains médicaments utilisés dans le traitement des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de type isoprénaire et dobutamine) • les antidiabétiques, notamment l'insuline

• les anesthésiques (tous d'interventions chirurgicales, par exemple la digoxine, utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque • les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) utilisés pour traiter l'arthrite, les douleurs ou les inflammations (ibuprofène ou diclofénac par exemple) • tout médicament susceptible de faire baisser la pression artérielle, qui s'agit d'un effet recherché ou indésirable, comme les antihypertenseurs, certains médicaments contre la dépression (antidépresseurs tricycliques tels l'imipramine ou amitriptyline), certains médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie ou employés au cours de l'anesthésie (barbituriques tels que phénobarbital) ou certains médicaments contre la maladie mentale caractérisée par une perte de contact avec la réalité (phénothiazines tels que la chlorpromazine) • la méfénique, utilisée pour la prévention ou le traitement du paludisme • les traitements contre la dépression, appelés inhibiteurs de la monoamine-oxydase (sauf les MAO-B) tels que la moclobémide).

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

L'utilisation de BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant la grossesse pourrait nuire à l'enfant à naître. Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être. Il/elle avisera si vous pouvez prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant votre grossesse.

On ignore si le bisoprolol passe dans le lait maternel humain. Par conséquent, l'allaitement n'est pas recommandé pendant le traitement par BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable.

Sportifs
L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

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

La capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines peut être altérée sous traitement par bisoprolol. Il convient d'être particulièrement attentif en début de traitement, en cas de modification de posologie ainsi que lorsque l'état physique ou l'état psychique change.

63,90



1
Ca

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE BISOCARD®, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

La substance active de BISOCARD® est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques :

Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable avec réduction de la fonction ventriculaire systolique gauche en complément des inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et des diurétiques, et éventuellement, des digitaliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BISOCARD®, COMPRIME PELLICULE SECABLE ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants
- asthme ou problèmes respiratoires chroniques sévères • troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu • phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrenale • acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë • aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur • rythme cardiaque lent • pression artérielle basse • certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier • choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ; il/elle pourra décider des mesures de précaution particulières par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents : • diabète • jeûne strict • certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angoisse de Prinzmetal) • problèmes rénaux ou hépatiques • troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique • asthme ou problèmes respiratoires chroniques moins sévères • antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis) • tumeur de la glande surrenale (phéochromocytome) • troubles thyroïdiens.

Appelez votre médecin si vous devez subir :

t de désensibilisation (en prévention du rhume des foins) ou BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable peut augmenter l'action allergique ou amplifier la sévérité de ces pellicules d'anesthésie (dans le cadre d'une intervention chirurgicale). BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable peut avoir des effets sur votre organisme en fonction de la telle situation.

risques

l'nitroprussiate de fer n'est pas recommandé chez les

patients avec une maladie cardiaque

ou une hypertension artérielle importante. Consultez votre

médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou

ou prendre tout autre médicament.

ces médicaments suivants en même temps que BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable sans avoir consulté spécifiquement votre sujet :

les médicaments utilisés pour traiter les irrégularités ou anomalies

du rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe I ou type quinidine,

amide, lidocaïne, phénytoïne, flecainide, propafenone) • certains

medicaments utilisés pour traiter l'hypertension, l'angine de poitrine ou les irrégularités du rythme cardiaque (inhibiteurs calciques de type vérapamil et diltiazem) • certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension de type clonidine, méthyldopa, moxonidine, rimonidine. Cependant, n'interrompez pas ces traitements sans avoir d'abord pris l'avis de votre médecin.

Demandez l'avis de votre médecin avant de prendre les médicaments suivants en même temps que BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable; votre médecin pourra juger nécessaire de contrôler votre état plus fréquemment :

• certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension ou l'angine de poitrine (inhibiteurs calciques de la famille des dihydropyridines, de type téloépine et amiodipine) • certains médicaments utilisés pour traiter les irrégularités ou anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe III de type amiodarone) • les bêtabloquants en application locale (comme le timolol en goutte ophthalmique pour le traitement du glaucome)

• certains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie d'Alzheimer ou pour traiter le glaucome (parasympathomimétiques de type tacrine ou carbacol) ou certains médicaments utilisés dans le traitement des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de type isoprénaire et dobutamine) • les antidiabétiques, notamment l'insuline

• les anesthésiques (tous d'interventions chirurgicales, par exemple la digoxine, utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque • les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) utilisés pour traiter l'arthrite, les douleurs ou les inflammations (ibuprofène ou diclofénac par exemple) • tout médicament susceptible de faire baisser la pression artérielle, qui s'agit d'un effet recherché ou indésirable, comme les antihypertenseurs, certains médicaments contre la dépression (antidépresseurs tricycliques tels l'imipramine ou amitriptyline), certains médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie ou employés au cours de l'anesthésie (barbituriques tels que phénobarbital) ou certains médicaments contre la maladie mentale caractérisée par une perte de contact avec la réalité (phénothiazines tels que la chlorpromazine) • la méthotrexate, utilisée pour la prévention ou le traitement du psoriasis • les traitements contre la dépression, appelés inhibiteurs de la monoamine-oxydase (sauf les MAO-B) tels que la moclobémide).

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

L'utilisation de BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant la grossesse pourrait nuire à l'enfant à naître. Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être. Il/elle avisera si vous pouvez prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant votre grossesse.

On ignore si le bisoprolol passe dans le lait maternel humain. Par conséquent, l'allaitement n'est pas recommandé pendant le traitement par BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable.

Sportifs
L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

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

La capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines peut être altérée sous traitement par bisoprolol. Il convient d'être particulièrement attentif en début de traitement, en cas de modification de posologie ainsi que lorsque l'état physique ou l'état psychique change.

63,90



1
Ca

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE BISOCARD®, COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

La substance active de BISOCARD® est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques :

Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable avec réduction de la fonction ventriculaire systolique gauche en complément des inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et des diurétiques, et éventuellement, des digitaliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BISOCARD®, COMPRIME PELLICULE SECABLE ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants
- asthme ou problèmes respiratoires chroniques sévères • troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu • phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrenale • acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë • aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur • rythme cardiaque lent • pression artérielle basse • certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier • choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ; il/elle pourra décider des mesures de précaution particulières par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents : • diabète • jeûne strict • certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angoisse de Prinzmetal) • problèmes rénaux ou hépatiques • troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique • asthme ou problèmes respiratoires chroniques moins sévères • antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis) • tumeur de la glande surrenale (phéochromocytome) • troubles thyroïdiens.

Appelez votre médecin si vous devez subir :

t de désensibilisation (en prévention du rhume des foins) ou BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable peut augmenter l'action allergique ou amplifier la sévérité de ces pellicules d'anesthésie (dans le cadre d'une intervention chirurgicale). BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable peut avoir des effets sur votre organisme en fonction de la telle situation.

risques

l'nitroprussiate de fer n'est pas recommandé chez les

patients avec une maladie cardiaque

ou une hypertension artérielle importante. Consultez votre

médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou

ou prendre tout autre médicament.

ces médicaments suivants en même temps que BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable sans avoir consulté spécifiquement votre sujet :

les médicaments utilisés pour traiter les irrégularités ou anomalies

du rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe I ou type quinidine,

amide, lidocaïne, phénytoïne, flecainide, propafenone) • certains

medicaments utilisés pour traiter l'hypertension, l'angine de poitrine ou les irrégularités du rythme cardiaque (inhibiteurs calciques de type vérapamil et diltiazem) • certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension de type clonidine, méthyldopa, moxonidine, rimonidine. Cependant, n'interrompez pas ces traitements sans avoir d'abord pris l'avis de votre médecin.

Demandez l'avis de votre médecin avant de prendre les médicaments suivants en même temps que BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable; votre médecin pourra juger nécessaire de contrôler votre état plus fréquemment :

• certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension ou l'angine de poitrine (inhibiteurs calciques de la famille des dihydropyridines, de type téloépine et amiodipine) • certains médicaments utilisés pour traiter les irrégularités ou anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe III de type amiodarone) • les bêtabloquants en application locale (comme le timolol en goutte ophthalmique pour le traitement du glaucome)

• certains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie d'Alzheimer ou pour traiter le glaucome (parasympathomimétiques de type tacrine ou carbacol) ou certains médicaments utilisés dans le traitement des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de type isoprénaire et dobutamine) • les antidiabétiques, notamment l'insuline

• les anesthésiques (tous d'interventions chirurgicales, par exemple la digoxine, utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque • les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) utilisés pour traiter l'arthrite, les douleurs ou les inflammations (ibuprofène ou diclofénac par exemple) • tout médicament susceptible de faire baisser la pression artérielle, qui s'agit d'un effet recherché ou indésirable, comme les antihypertenseurs, certains médicaments contre la dépression (antidépresseurs tricycliques tels l'imipramine ou amitriptyline), certains médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie ou employés au cours de l'anesthésie (barbituriques tels que phénobarbital) ou certains médicaments contre la maladie mentale caractérisée par une perte de contact avec la réalité (phénothiazines tels que la chlorpromazine) • la méfénique, utilisée pour la prévention ou le traitement du paludisme • les traitements contre la dépression, appelés inhibiteurs de la monoamine-oxydase (sauf les MAO-B) tels que la moclobémide).

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

L'utilisation de BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant la grossesse pourrait nuire à l'enfant à naître. Prévenez votre médecin si vous êtes enceinte ou prévoyez de l'être. Il/elle avisera si vous pouvez prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable pendant votre grossesse.

On ignore si le bisoprolol passe dans le lait maternel humain. Par conséquent, l'allaitement n'est pas recommandé pendant le traitement par BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable.

Sportifs
L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines
La capacité à conduire un véhicule ou à utiliser des machines peut être altérée sous traitement par bisoprolol. Il convient d'être particulièrement attentif en début de traitement, en cas de modification de posologie ainsi

63,90



1.
Ca

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE BISOCARD®, COMPRIMÉ PELLICULE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

La substance active de BISOCARD® est le bisoprolol. Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Indications thérapeutiques :

Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable avec réduction de la fonction ventriculaire systolique gauche en complément des inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) et des diurétiques, et éventuellement, des digitaliques.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE BISOCARD®, COMPRIMÉ PELLICULE SECABLE ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants
- asthme ou problèmes respiratoires chroniques sévères • troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu • phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrenale • acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë • aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur • rythme cardiaque lent • pression artérielle basse • certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier • choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Faites attention avec BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable :

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant de prendre BISOCARD®, comprimé pelliculé sécable ; il/elle pourra décider des mesures de précaution particulières par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents : • diabète • jeûne strict • certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angois de Prinzmetal) • problèmes rénaux ou hépatiques • troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique • asthme ou problèmes respiratoires chroniques moins sévères • antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis) • tumeur de la glande surrenale (phéochromocytome) • troubles thyroïdiens.

LD-NOR®

10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprimé pelliculé

LOT : 230579

EXP : 04/2025

PPV : 57,80 DH

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
- Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
- Quels sont les effets indésirables éventuels?
- Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
- Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez certains facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre votre régime standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
- si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués,
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,

- si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,

- si vous allaitez,

- si vous utilisez l'association glécaprévir/pibrentasvir dans le traitement de l'hépatite C.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.

- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère,

- si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),

- si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,

- si vous avez des problèmes des yeux, réins, - si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),

- si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,

- si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate),

- si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,

- si vous avez des antécédents de maladie du foie,

- si vous êtes âgé(e) de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR.

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commencez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR. La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour.

Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Erption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la planète des pieds, qui peuvent former des cloques.

- Faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculosquelletale coloration rouge-brun de l'urine associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématoquez peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

- Syndrome lupique (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres effets indésirables éventuels de LD-NOR

Frequent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez,

- réactions allergiques,

- augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang,

- maux de tête,

- nausées, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée,

- douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos,

- résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Frequent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100

- anorexie (perle d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie),

- cauchemars, insomnie,

- sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire,

- vision floue,

- bouffondements d'oreilles et/ou de tête,

- vomissements, éruption, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac),

- hépatite (inflammation du foie),

- éruptions et démagénescences cutanées urticaria, perte de cheveux.

LD-NOR®

10 mg 20 mg & 40 mg, Comprimé pelliculé

LOT : 220579

EXP : 04/2025

PPV : 57,80DH

car

votre

les. Il

non

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
- Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
- Quels sont les effets indésirables éventuels?
- Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
- Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
- si vous avez ou des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables,
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
- si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,
- si vous allaitez,
- si vous utilisez l'association glécaprévir/pibrentasvir dans le traitement de l'hépatite C.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.

- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère,
- si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),
- si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
- si vous avez des problèmes des yeux,
- si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),
- si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,
- si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate),
- si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,
- si vous avez des antécédents de maladie du foie,
- si vous êtes âgé(e) de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR.

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commencez le traitement, votre **médecin** vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR. La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre **médecin** jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre **médecin** à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour.

Tous les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre **médecin** ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre **médecin** ou pharmacien en cas de doute.

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre **médecin**.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre **médecin**.

Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'en aviez dû

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'en aviez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), consultez immédiatement votre **médecin**, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre **médecin** ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Éruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.

- Faiblesse musculaire, sensibilité douloreuse, douleur ou rupture musculaire/souvent coloration rouge-brun de l'urine associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après larrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématoxyles peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre **médecin** dès que possible.

- Syndrome lupique (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres effets indésirables événuels de LD-NOR

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez,

- réactions allergiques,

- augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang,

- maux de tête,

- nausées, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée,

- douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos,

- résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100

- anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie),

- cauchemars, insomnie,

- sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire,

- vision floue,

- bouffements d'oreilles et/ou de tête,

- vomissements, éruption, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac),

- hépatite (inflammation du foie).

- éruption et démangeaison cutanée, urticaire, sorte de cheveux.

LD-NOR®

10 mg 20 mg & 40 mg, Comprimé pelliculé

LOT : 220579

EXP : 04/2025

PPV : 57,80DH

car

votre

les. Il

non

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
- Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
- Quels sont les effets indésirables éventuels?
- Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
- Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
- si vous avez ou des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables,
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
- si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,
- si vous allaitez,
- si vous utilisez l'association glécaprévir/pibrentasvir dans le traitement de l'hépatite C.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.

- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère,
- si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),
- si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
- si vous avez des problèmes des yeux,
- si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),
- si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,
- si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate),
- si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,
- si vous avez des antécédents de maladie du foie,
- si vous êtes âgé(e) de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR.

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commencez le traitement, votre **médecin** vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR. La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre **médecin** jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre **médecin** à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour.

Tous les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre **médecin** ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre **médecin** ou pharmacien en cas de doute.

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre **médecin**.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre **médecin**.

Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'en aviez dû

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'en aviez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), consultez immédiatement votre **médecin**, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre **médecin** ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Éruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.

- Faiblesse musculaire, sensibilité douloreuse, douleur ou rupture musculaire/souvent coloration rouge-brun de l'urine associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après larrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématoxyles peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre **médecin** dès que possible.

- Syndrome lupique (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres effets indésirables événuels de LD-NOR

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez,

- réactions allergiques,

- augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang,

- maux de tête,

- nausées, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée,

- douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos,

- résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100

- anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie),

- cauchemars, insomnie,

- sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire,

- vision floue,

- bouffements d'oreilles et/ou de tête,

- vomissements, éruption, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac),

- hépatite (inflammation du foie),

- éruption et démangeaison cutanée, urticaire, sorte de cheveux.

ANGINIB® 50 et 100mg

Losartan potassium

LOT : 284
PER : AVR 2025
PPV : 80 DH 00

ANGINIB® 50		ANGINIB® 100
Principe actif	Losartan potassium : 50 mg	Losartan potassium : 100 mg
Excipients	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Hydroxy propyle méthyle cellulose, Dioxyde de titane, Oxyde de fer rouge, Talc, Triacétine, Alcool isopropylique, Chlorure de méthylène.	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Opadry blanc 31F58914 : (hypromellose 15CP, Lactose monohydraté, dioxyde de titane, polyéthylène glycol 4000 et citrate de sodium dihydraté).
Excipients à effet notoire	—	Lactose et sodium.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

ANGINIB 50 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 14, 28 et 56.

ANGINIB 100 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 30.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le losartan appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

ANGINIB® est indiqué :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans.
- Dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypertendus, avec protéinurie $\geq 0,5$ g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.
- Traitemeht de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) est inadapté en raison d'une intolérance (en particulier, la toux) ou d'une contre-indication. Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche $\leq 40\%$ et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.
- Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Mode d'administration : Administration par voie orale à jeun ou lors d'un repas.

Posologie :

Hypertension artérielle

La posologie initiale et d'entretien habituelle est de 50 mg une fois par jour chez la plupart des patients. L'effet antihypertenseur maximal est atteint dans les 3 à 6 semaines suivant le début du traitement. Chez certains patients, l'augmentation de la posologie à 100 mg une fois par jour (le matin) peut permettre d'accroître l'efficacité thérapeutique. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs, particulièrement avec des diurétiques (hydrochlorthiazide par exemple).

Patients diabétiques de type 2 hypertendus avec protéinurie $\geq 0,5$ g/jour

La posologie initiale habituelle est de 50 mg une fois par jour. En fonction de la réponse tensionnelle, la dose pourra être augmentée à 100 mg une fois par jour, un mois après le début du traitement. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs (diurétiques, inhibiteurs calciques, alpha- ou bêtabloquants et antihypertenseurs d'action centrale par exemple) ainsi qu'avec l'insuline et d'autres hypoglycémiants couramment utilisés (par exemple sulfamides hypoglycémiants, et inhibiteurs de la glucosidase).

Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme

La posologie initiale habituelle est de 50 mg de losartan une fois par jour. Une faible dose d'hydrochlorthiazide sera ajoutée et/ou la dose de losartan sera augmentée à 100 mg une fois par jour en fonction de la réponse tensionnelle.

Utilisation chez les patients insuffisants rénaux et patients hémodialysés

Aucune adaptation de la posologie initiale n'est nécessaire chez les patients atteints d'insuffisance rénale et chez les patients hémodialysés.

Utilisation chez les patients insuffisants hépatiques

Une dose plus faible doit être envisagée chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique. Il n'y a pas d'expériences chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère. Le losartan est donc contre-indiqué chez les patients atteints hépatique sévère.

L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement ; Il est donc ne pas arrêter le traitement sans l'avis de votre médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE INDICATIONS :

ANGINIB® est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au losartan ou à l'un des excipients,
- Insuffisance hépatique sévère,
- Grossesse de plus de 3 mois

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ET MISES EN GARDE SPÉCIALES :

Hypersensibilité

Angio-oedème : il convient de surveiller étroitement les patients ayant des antécédents d'angio-oedème (gonflement du visage, la gorge et/ou de la langue).

Hypotension et déséquilibres hydroélectrolytiques :

Une hypotension symptomatique peut survenir, particulièrement après la première dose et après une augmentation de la posologie patients qui présentent une hypovolémie et/ou une déplétion sodée, due(s) à un traitement diurétique intensif, un régime diarrhéique ou des vomissements. Il convient de traiter ces pathologies avant l'administration du losartan ou d'instaurer le traitement posologie plus faible.

ANGINIB® 50 et 100mg

Losartan potassium

LOT : 284
PER : AVR 2025
PPV : 80 DH 00

ANGINIB® 50		ANGINIB® 100
Principe actif	Losartan potassium : 50 mg	Losartan potassium : 100 mg
Excipients	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Hydroxy propyle méthyle cellulose, Dioxyde de titane, Oxyde de fer rouge, Talc, Triacétine, Alcool isopropylique, Chlorure de méthylène.	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Opadry blanc 31F58914 : (hypromellose 15CP, Lactose monohydraté, dioxyde de titane, polyéthylène glycol 4000 et citrate de sodium dihydraté).
Excipients à effet notoire	—	Lactose et sodium

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

ANGINIB 50 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 14, 28 et 56.

ANGINIB 100 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 30.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le losartan appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

ANGINIB® est indiqué :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans.
- Dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypertendus, avec protéinurie $\geq 0,5$ g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.
- Traitemeht de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) est inadapté en raison d'une intolérance (en particulier, la toux) ou d'une contre-indication. Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche $\leq 40\%$ et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.
- Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Mode d'administration : Administration par voie orale à jeun ou lors d'un repas.

Posologie :

Hypertension artérielle

La posologie initiale et d'entretien habituelle est de 50 mg une fois par jour chez la plupart des patients. L'effet antihypertenseur maximal est atteint dans les 3 à 6 semaines suivant le début du traitement. Chez certains patients, l'augmentation de la posologie à 100 mg une fois par jour (le matin) peut permettre d'accroître l'efficacité thérapeutique. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs, particulièrement avec des diurétiques (hydrochlorthiazide par exemple).

Patients diabétiques de type 2 hypertendus avec protéinurie $\geq 0,5$ g/jour

La posologie initiale habituelle est de 50 mg une fois par jour. En fonction de la réponse tensionnelle, la dose pourra être augmentée à 100 mg une fois par jour, un mois après le début du traitement. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs (diurétiques, inhibiteurs calciques, alpha- ou bêtabloquants et antihypertenseurs d'action centrale par exemple) ainsi qu'avec l'insuline et d'autres hypoglycémiants couramment utilisés (par exemple sulfamides hypoglycémiants, et inhibiteurs de la glucosidase).

Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme

La posologie initiale habituelle est de 50 mg de losartan une fois par jour. Une faible dose d'hydrochlorthiazide sera ajoutée et/ou la dose de losartan sera augmentée à 100 mg une fois par jour en fonction de la réponse tensionnelle.

Utilisation chez les patients insuffisants rénaux et patients hémodialysés

Aucune adaptation de la posologie initiale n'est nécessaire chez les patients atteints d'insuffisance rénale et chez les patients hémodialysés.

Utilisation chez les patients insuffisants hépatiques

Une dose plus faible doit être envisagée chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique. Il n'y a pas d'expériences chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère. Le losartan est donc contre-indiqué chez les patients atteints hépatique sévère.

L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement ; Il est donc ne pas arrêter le traitement sans l'avis de votre médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE INDICATIONS :

ANGINIB® est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au losartan ou à l'un des excipients,
- Insuffisance hépatique sévère,
- Grossesse de plus de 3 mois

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ET MISES EN GARDE SPÉCIALES :

Hypersensibilité

Angio-oedème : il convient de surveiller étroitement les patients ayant des antécédents d'angio-oedème (gonflement du visage, la gorge et/ou de la langue).

Hypotension et déséquilibres hydroélectrolytiques :

Une hypotension symptomatique peut survenir, particulièrement après la première dose et après une augmentation de la posologie patients qui présentent une hypovolémie et/ou une déplétion sodée, due(s) à un traitement diurétique intensif, un régime diarrhéique ou des vomissements. Il convient de traiter ces pathologies avant l'administration du losartan ou d'instaurer le traitement posologie plus faible.

ANGINIB® 50 et 100mg

Losartan potassium

LOT : 284
PER : AVR 2025
PPV : 80 DH 00

ANGINIB® 50		ANGINIB® 100
Principe actif	Losartan potassium : 50 mg	Losartan potassium : 100 mg
Excipients	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Hydroxy propyle méthyle cellulose, Dioxyde de titane, Oxyde de fer rouge, Talc, Triacétine, Alcool isopropylique, Chlorure de méthylène.	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Opadry blanc 31F58914 : (hypromellose 15CP, Lactose monohydraté, dioxyde de titane, polyéthylène glycol 4000 et citrate de sodium dihydraté).
Excipients à effet notoire	—	Lactose et sodium.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

ANGINIB 50 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 14, 28 et 56.

ANGINIB 100 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 30.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le losartan appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

ANGINIB® est indiqué :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans.
- Dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypertendus, avec protéinurie $\geq 0,5$ g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.
- Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) est inadapté en raison d'une intolérance (en particulier, la toux) ou d'une contre-indication. Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche $\leq 40\%$ et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.
- Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Mode d'administration : Administration par voie orale à jeun ou lors d'un repas.

Posologie :

Hypertension artérielle

La posologie initiale et d'entretien habituelle est de 50 mg une fois par jour chez la plupart des patients. L'effet antihypertenseur maximal est atteint dans les 3 à 6 semaines suivant le début du traitement. Chez certains patients, l'augmentation de la posologie à 100 mg une fois par jour (le matin) peut permettre d'accroître l'efficacité thérapeutique. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs, particulièrement avec des diurétiques (hydrochlorthiazide par exemple).

Patients diabétiques de type 2 hypertendus avec protéinurie $\geq 0,5$ g/jour

La posologie initiale habituelle est de 50 mg une fois par jour. En fonction de la réponse tensionnelle, la dose pourra être augmentée à 100 mg une fois par jour, un mois après le début du traitement. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs (diurétiques, inhibiteurs calciques, alpha- ou bêtabloquants et antihypertenseurs d'action centrale par exemple) ainsi qu'avec l'insuline et d'autres hypoglycémiants couramment utilisés (par exemple sulfamides hypoglycémiants, et inhibiteurs de la glucosidase).

Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme

La posologie initiale habituelle est de 50 mg de losartan une fois par jour. Une faible dose d'hydrochlorthiazide sera ajoutée et/ou la dose de losartan sera augmentée à 100 mg une fois par jour en fonction de la réponse tensionnelle.

Utilisation chez les patients insuffisants rénaux et patients hémodialysés

Aucune adaptation de la posologie initiale n'est nécessaire chez les patients atteints d'insuffisance rénale et chez les patients hémodialysés.

Utilisation chez les patients insuffisants hépatiques

Une dose plus faible doit être envisagée chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique. Il n'y a pas d'expériences chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère. Le losartan est donc contre-indiqué chez les patients atteints hépatique sévère.

L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement ; Il est donc ne pas arrêter le traitement sans l'avis de votre médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE INDICATIONS :

ANGINIB® est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au losartan ou à l'un des excipients,
- Insuffisance hépatique sévère,
- Grossesse de plus de 3 mois

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ET MISES EN GARDE SPÉCIALES :

Hypersensibilité

Angio-oedème : il convient de surveiller étroitement les patients ayant des antécédents d'angio-oedème (gonflement du visage, la gorge et/ou de la langue).

Hypotension et déséquilibres hydroélectrolytiques :

Une hypotension symptomatique peut survenir, particulièrement après la première dose et après une augmentation de la posologie patients qui présentent une hypovolémie et/ou une déplétion sodée, due(s) à un traitement diurétique intensif, un régime diarrhéique ou des vomissements. Il convient de traiter ces pathologies avant l'administration du losartan ou d'instaurer le traitement posologie plus faible.

ANGINIB® 50 et 100mg

Losartan potassium

LOT : 284
PER : AVR 2025
PPV : 80 DH 00

ANGINIB® 50		ANGINIB® 100
Principe actif	Losartan potassium : 50 mg	Losartan potassium : 100 mg
Excipients	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Hydroxy propyle méthyle cellulose, Dioxyde de titane, Oxyde de fer rouge, Talc, Triacétine, Alcool isopropylique, Chlorure de méthylène.	Cellulose microcristalline, Phosphate dibasique de calcium, Silice colloïdale, Croscarmellose sodique, Talc, Stéarate de magnésium. Pelliculage : Opadry blanc 31F58914 : (hypromellose 15CP, Lactose monohydraté, dioxyde de titane, polyéthylène glycol 4000 et citrate de sodium dihydraté).
Excipients à effet notoire	—	Lactose et sodium.

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

ANGINIB 50 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 14, 28 et 56.

ANGINIB 100 mg : Comprimés pelliculés, boîte de 30.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Le losartan appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

ANGINIB® est indiqué :

- Dans le traitement de l'hypertension artérielle essentielle chez les adultes et les enfants et adolescents âgés de 6 à 18 ans.
- Dans le traitement de l'atteinte rénale chez les patients adultes diabétiques de type 2, hypertendus, avec protéinurie $\geq 0,5$ g/jour, dans le cadre d'un traitement antihypertenseur.
- Traitemeht de l'insuffisance cardiaque chronique chez les patients adultes, lorsque le traitement par inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) est inadapté en raison d'une intolérance (en particulier, la toux) ou d'une contre-indication. Le losartan ne doit pas être utilisé en traitement de relais chez les patients atteints d'insuffisance cardiaque, stabilisés par un IEC. Les patients doivent avoir une fraction d'éjection ventriculaire gauche $\leq 40\%$ et doivent être cliniquement stabilisés et sous un traitement régulier pour l'insuffisance cardiaque chronique.
- Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients adultes hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Mode d'administration : Administration par voie orale à jeun ou lors d'un repas.

Posologie :

Hypertension artérielle

La posologie initiale et d'entretien habituelle est de 50 mg une fois par jour chez la plupart des patients. L'effet antihypertenseur maximal est atteint dans les 3 à 6 semaines suivant le début du traitement. Chez certains patients, l'augmentation de la posologie à 100 mg une fois par jour (le matin) peut permettre d'accroître l'efficacité thérapeutique. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs, particulièrement avec des diurétiques (hydrochlorthiazide par exemple).

Patients diabétiques de type 2 hypertendus avec protéinurie $\geq 0,5$ g/jour

La posologie initiale habituelle est de 50 mg une fois par jour. En fonction de la réponse tensionnelle, la dose pourra être augmentée à 100 mg une fois par jour, un mois après le début du traitement. Le losartan peut être administré avec d'autres antihypertenseurs (diurétiques, inhibiteurs calciques, alpha- ou bêtabloquants et antihypertenseurs d'action centrale par exemple) ainsi qu'avec l'insuline et d'autres hypoglycémiants couramment utilisés (par exemple sulfamides hypoglycémiants, et inhibiteurs de la glucosidase).

Réduction du risque d'accident vasculaire cérébral chez les patients hypertendus présentant une hypertrophie ventriculaire gauche à l'électrocardiogramme

La posologie initiale habituelle est de 50 mg de losartan une fois par jour. Une faible dose d'hydrochlorthiazide sera ajoutée et/ou la dose de losartan sera augmentée à 100 mg une fois par jour en fonction de la réponse tensionnelle.

Utilisation chez les patients insuffisants rénaux et patients hémodialysés

Aucune adaptation de la posologie initiale n'est nécessaire chez les patients atteints d'insuffisance rénale et chez les patients hémodialysés.

Utilisation chez les patients insuffisants hépatiques

Une dose plus faible doit être envisagée chez les patients ayant des antécédents d'insuffisance hépatique. Il n'y a pas d'expériences chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère. Le losartan est donc contre-indiqué chez les patients atteints hépatique sévère.

L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement ; Il est donc ne pas arrêter le traitement sans l'avis de votre médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

CONTRE INDICATIONS :

ANGINIB® est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au losartan ou à l'un des excipients,
- Insuffisance hépatique sévère,
- Grossesse de plus de 3 mois

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ET MISES EN GARDE SPÉCIALES :

Hypersensibilité

Angio-oedème : il convient de surveiller étroitement les patients ayant des antécédents d'angio-oedème (gonflement du visage, la gorge et/ou de la langue).

Hypotension et déséquilibres hydroélectrolytiques :

Une hypotension symptomatique peut survenir, particulièrement après la première dose et après une augmentation de la posologie patients qui présentent une hypovolémie et/ou une déplétion sodée, due(s) à un traitement diurétique intensif, un régime diarrhéique ou des vomissements. Il convient de traiter ces pathologies avant l'administration du losartan ou d'instaurer le traitement posologie plus faible.

LOT : 220579
EXP : 04/2025
PPV : 57,80DH

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
- Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
- Quels sont les effets indésirables éventuels?
- Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
- Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
 - si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
 - si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués,
 - si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
 - si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,
 - si vous allez,
 - si vous utilisez l'association glécaprévir/pibrentasvir dans le traitement de l'hépatite C.
- Avertissements et précautions**
- Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.
- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère,
 - si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, (médicamente utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),
 - si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
 - si vous avez des problèmes aux reins,
 - si l'activité de votre grande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),
 - si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,
 - si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate),
 - si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,
 - si vous avez des antécédents de maladie du foie,
 - si vous êtes âgé(e) de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR.

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commencez le traitement, votre médecin vous prescrira un cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement! La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin, posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles de 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour.

Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

- Pathologie avec pellade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.

- Faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaire/soulagement rouge-brun de l'urine associée à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causée par une atteinte musculaire aiguë (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématoques peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

- Syndrome lupique (incluant éruption cutanée, trouble articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres effets indésirables éventuels de LD-NOR

Frequent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez,

- réactions allergiques,

- augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang,

- maux de tête,

- nausées, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée,

- douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos,

- résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie,

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100

- anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie),

- cauchemars, insomnie,

- sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire,

- vision floue,

- bourdonnements d'oreilles et/ou de tête,

- vomissements, éruption, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac),

- hépatite (inflammation du foie),

- étourdissements et défaillances cutanées urticaria, perte de cheveux

LOT : 220579
EXP : 04/2025
PPV : 57,80DH

car
tre
II
on

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
3. Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
 - si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
 - si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués,
 - si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
 - si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,
 - si vous allez,
 - si vous utilisez l'association glécaprévir/pibrentasvir dans le traitement de l'hépatite C.
- Avertissements et précautions**
- Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.
- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère,
 - si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, (médicamente utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),
 - si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
 - si vous avez des problèmes des reins,
 - si l'activité de votre grande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),
 - si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,
 - si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate),
 - si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,
 - si vous avez des antécédents de maladie du foie,
 - si vous êtes âgé(e) de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR.

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commencez le traitement, votre médecin vous prescrira un cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement! La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin, posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles de 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour.

Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

- Pathologie avec pellade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.

- Faiblesse musculaire, sensibilité douloreuse, douleur ou rupture musculaire/soulagement rouge-brun de l'urine associée à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causée par une atteinte musculaire aiguë (rhabdomyolyse). La dégradation anomale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématoques peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

- Syndrome lupique (incluant éruption cutanée, trouble articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres effets indésirables éventuels de LD-NOR

Frequent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez,

- réactions allergiques,

- augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang,

- maux de tête,

- nausées, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée,

- douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos,

- résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie,

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100

- anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie),

- cauchemars, insomnie,

- sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire,

- vision floue,

- bouffondements d'oreilles et/ou de tête,

- vomissements, éruption, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac),

- hépatite (inflammation du foie),

- étourdissements et défaillances cutanées urticaria, perte de cheveux

LOT : 220579
EXP : 04/2025
PPV : 57,80DH

car
tre
II
on

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
3. Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
 - si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
 - si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués,
 - si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
 - si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,
 - si vous allez,
 - si vous utilisez l'association glécaprévir/pibrentasvir dans le traitement de l'hépatite C.
- Avertissements et précautions**
- Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.
- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère,
 - si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, (médicamente utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),
 - si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
 - si vous avez des problèmes des reins,
 - si l'activité de votre grande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),
 - si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,
 - si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate),
 - si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,
 - si vous avez des antécédents de maladie du foie,
 - si vous êtes âgé(e) de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR.

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commencez le traitement, votre médecin vous prescrira un cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement! La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin, posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles de 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour.

Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

- Pathologie avec pellade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.

- Faiblesse musculaire, sensibilité douloreuse, douleur ou rupture musculaire/soulagement rouge-brun de l'urine associée à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causée par une atteinte musculaire aiguë (rhabdomyolyse). La dégradation anomale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématoques peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

- Syndrome lupique (incluant éruption cutanée, trouble articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres effets indésirables éventuels de LD-NOR

Frequent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez,
- réactions allergiques,
- augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang,
- maux de tête,
- nausées, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée,
- douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos,
- résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100

- anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie),
- cauchemars, insomnie,
- sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire,

- vision floue,
- bourdonnements d'oreilles et/ou de tête,
- vomissements, éruption, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac),
- hépatite (inflammation du foie),
- épistaxis et démodécose/situation cutanée urticaire, perte de cheveux

سبابان®

ريفاروكسابان

LOT 22/105

EXP 06/24

PPV 370DH00

KABAN® 15 mg et 20 mg
Comprimés pelliculés
de 14, 28 et 42 (15 mg)
et de 14, 28 et 56 (20 mg)
Rivaroxaban

supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4

la notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations de la rubrique.

Informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

scrivit. 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 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.

Que contient cette notice :

1 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 mg et 20 mg, et dans quel cas est-il utilisé ?

2 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

3 - Comment prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

4 - Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5 - Comment conserver REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

6 - Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 mg et 20 mg. ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Rexaban appartient à une classe de médicaments appelés antithrombotiques. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation sanguine (le facteur Xa), réduisant ainsi la tendance du sang à former des caillots (code ATC : B01AF01).

Indications thérapeutiques :

Rexaban contient une substance active appelée Rivaroxaban et il est utilisé chez l'adulte pour :

- Prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins de votre cerveau (Accident Vasculaire Cérébral, ou AVC) et dans les autres vaisseaux sanguins de votre corps si vous souffrez d'une irrégularité du rythme cardiaque appelée fibrillation atriale non valvulaire.

- Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contre-indications :

Ne prenez jamais REXABAN® 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.

- Si vous avez une maladie où une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle le traitement anticoagulant est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous prenez déjà une medroxyprogesterone qui augmente les risques de saignement.

- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec REXABAN® 15 mg et 20 mg :

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :

- insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;

- si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

- troubles hémorragiques ;

- pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;

- maladie de l'estomac ou de l'intestin susceptible d'entrainer un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'œsophage par ex. due à un reflux gastro-œsophagien (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ;

- anémie sévère ou si vous avez une maladie de la moelle osseuse (maladie du fond de l'œil (retinopathie)) ;

- maladie des poumons avec dilatation des bronches et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons.

- Si vous avez une valve cardiaque artificielle.

Si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour enlever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous devez être traité(e) par ce médicament et si il est nécessaire de vous surveiller :

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale :

- Il est très important que vous preniez ce médicament.

- Si l'intervention chirurgicale implique :

- anesthésie péridurale ou rachidienne

- il est très important que vous

prévenez ou le retirer du

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments.

Votre médecin pourra vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique.

Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.

Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier.

Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement.

Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez ce

symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de REXABAN® 15 mg et 20 mg que vous n'auriez dû

Contactez immédiatement votre médecin ou vous avez pris trop de comprimés de Rexaban. L'ingestion de trop de ce médicament augmente le risque de saignement.

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

Si vous oubliez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

- Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg fois par jour et si vous avez oublié de prendre ce comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus d'un comprimé le même jour pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre traitement en prenant un comprimé chaque jour.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, vous pouvez prendre deux comprimés de 15 mg simultanément pour atteindre la dose totale de deux comprimés (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé de 15 mg deux fois par jour.

Maladie de Stevens Johnson, d'un risque de syndrome de Steven

Si vous arrêtez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

N'arrêtez pas de prendre Rexaban sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

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

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la pression artérielle (chock). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- sensations anormales de froid, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexplicable, essoufflement, douleur dans la poitrine ou angine de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement.

Votre médecin pourra décider de surveiller ces symptômes ou de modifier votre traitement.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux (syndrome de Stevens-Johnson / nécrosyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins d'une personne sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge; difficulté à avaler; urticaire et difficultés respiratoires; chute ou arrêt de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique) ; pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (Edème de Quincke et œdème allergique) ; pouvant toucher 1 personne sur 100).

Liste globale des effets indésirables éventuels :

Frequent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un essoufflement;

- saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement urogénital (y compris sang dans les urines et menstruations (règles plus abondantes), saignement de nez, saignement des gencives);

- saignement dans les yeux (y compris saignement au niveau du blanc de l'œil) ;

- saignement des tissus ou saignement interne (hématome, bleus) ;

- toux avec expectoration (crachat) de sang ;

- saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;

- saignement suite à une intervention chirurgicale ;

- gonflement ou saignement au niveau de la plan chirurgicale ;

- douleur dans les membres ;

- altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir sur les analyses demandées par votre médecin) ;

- malaise, indigestion, envie de vomir ou vomissements, constipation, diarrhée ;

- douleur dans la poitrine, la tête ou les jambes (sensation de piqûres) ;

سبابان®

ريفاروكسابان

LOT 22/105

EXP 06/24

PPV 370DH00

KABAN® 15 mg et 20 mg
Comprimés pelliculés
de 14, 28 et 42 (15 mg)
et de 14, 28 et 56 (20 mg)
Rivaroxaban

supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4

la notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations de la rubrique.

Informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

scrivit. 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 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.

Que contient cette notice :

1 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 mg et 20 mg, et dans quel cas est-il utilisé ?

2 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

3 - Comment prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

4 - Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5 - Comment conserver REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

6 - Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 mg et 20 mg. ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Rexaban appartient à une classe de médicaments appelés antithrombotiques. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation sanguine (le facteur Xa), réduisant ainsi la tendance du sang à former des caillots (code ATC : B01AF01).

Indications thérapeutiques :

Rexaban contient une substance active appelée Rivaroxaban et il est utilisé chez l'adulte pour :

- Prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins de votre cerveau (Accident Vasculaire Cérébral, ou AVC) et dans les autres vaisseaux sanguins de votre corps si vous souffrez d'une irrégularité du rythme cardiaque appelée fibrillation atriale non valvulaire.

- Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contre-indications :

Ne prenez jamais REXABAN® 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.

- Si vous avez une maladie où une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle le traitement anticoagulant est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous prenez déjà une medroxyprogesterone qui augmente les risques de saignement.

- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec REXABAN® 15 mg et 20 mg :

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :

- insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;

- si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

- troubles hémorragiques ;

- pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;

- maladie de l'estomac ou de l'intestin susceptible d'entrainer un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'œsophage par ex. due à un reflux gastro-œsophagien (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ;

- anémie sévère ou si vous avez une maladie de la moelle osseuse (maladie du fond de l'œil (retinopathie)) ;

- maladie des poumons avec dilatation des bronches et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons.

- Si vous avez une valve cardiaque artificielle.

Si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour enlever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous devez être traité(e) par ce médicament et s'il est nécessaire de vous surveiller :

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale :

- Il est très important que vous preniez ce médicament.

- Si l'intervention chirurgicale implique une anesthésie péridurale ou rachidienne.

- il est très important que vous

prévenez votre médecin ou le chirurgien ou le praticien qui va pratiquer l'intervention.

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments.

Votre médecin pourra vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique.

Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.

Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier.

Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement.

Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez ce

symptôme et conduite à tenir en main le syndrome.

Si vous avez pris plus de REXABAN® 15 mg et 20 mg que vous n'auriez dû

Contactez immédiatement votre médecin ou vous avez pris trop de comprimés de Rexaban. L'ingestion de trop de ce médicament augmente le risque de saignement.

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

Si vous oubliez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

- Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg fois par jour et si vous avez oublié de prendre ce comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus d'un comprimé le même jour pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre traitement en prenant un comprimé chaque jour.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, vous pouvez prendre deux comprimés de 15 mg simultanément pour atteindre la dose totale de deux comprimés (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé de 15 mg deux fois par jour.

Maladie de Stevens Johnson, d'un risque de syndrome de Steven

Si vous arrêtez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

N'arrêtez pas de prendre Rexaban sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

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

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la pression artérielle (chock). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- sensations anormales de froid, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexplicable, essoufflement, douleur dans la poitrine ou angine de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement. Votre médecin pourra décider de surveiller votre état de santé ou de modifier votre traitement.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'une des réactions cutanées telles que :

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux (syndrome de Stevens-Johnson / nécrosyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins d'une personne sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge; difficulté à avaler; urticaire et difficultés respiratoires; chute ou arrêt de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique) ; pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (œdème de Quincke et œdème allergique) ; pouvant toucher 1 personne sur 100).

Liste globale des effets indésirables éventuels :

Frequent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un essoufflement ;

- saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement urogénital (y compris sang dans les urines et menstruations (règles plus abondantes), saignement de nez, saignement des gencives) ;

- saignement dans les yeux (y compris saignement au niveau du blanc de l'œil) ;

- saignement des tissus ou saignement interne (hématome, bleus) ;

- toux avec expectoration (crachat) de sang ;

- saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;

- saignement suite à une intervention chirurgicale ;

- gonflement ou saignement au niveau de la plan chirurgicale ;

- douleur dans les membres ;

- altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir sur les analyses demandées par votre médecin) ;

- maladie de Stevens Johnson, indigestion, envie de vomir ou vomissements, constipation, diarrhée ;

- réactions allergiques (y compris choc anaphylactique) (les symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un événissement lors du passage en

سبابان®

ريفاروكسابان

LOT 22/105

EXP 06/24

PPV 370DH00

KABAN® 15 mg et 20 mg
Comprimés pelliculés
de 14, 28 et 42 (15 mg)
et de 14, 28 et 56 (20 mg)
Rivaroxaban

supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4

la notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations de la rubrique.

Informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

scrivit. 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 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.

Que contient cette notice :

1 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 mg et 20 mg, et dans quel cas est-il utilisé ?

2 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

3 - Comment prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

4 - Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5 - Comment conserver REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

6 - Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 mg et 20 mg. ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Rexaban appartient à une classe de médicaments appelés antithrombotiques. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation sanguine (le facteur Xa), réduisant ainsi la tendance du sang à former des caillots (code ATC : B01AF01).

Indications thérapeutiques :

Rexaban contient une substance active appelée Rivaroxaban et il est utilisé chez l'adulte pour :

- Prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins de votre cerveau (Accident Vasculaire Cérébral, ou AVC) et dans les autres vaisseaux sanguins de votre corps si vous souffrez d'une irrégularité du rythme cardiaque appelée fibrillation atriale non valvulaire.

- Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contre-indications :

Ne prenez jamais REXABAN® 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.

- Si vous avez une maladie où une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle le traitement anticoagulant est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous prenez une médicament du foie augmentant les risques de saignement.

- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec REXABAN® 15 mg et 20 mg :

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :

- insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;

- si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

- troubles hémorragiques ;

- pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;

- maladie de l'estomac ou de l'intestin susceptible d'entrainer un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'oesophage par ex. due à un reflux gastro-œsophagien (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ;

- anémie sévère ou si vous avez une maladie de la moelle osseuse (maladie du fond de l'œil (retinopathie)) ;

- maladie des poumons avec dilatation des bronches et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons.

- Si vous avez une valve cardiaque artificielle.

Si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour enlever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous devez être traité(e) par ce médicament et si il est nécessaire de vous surveiller :

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale :

- Il est très important que vous preniez ce médicament.

- Si l'intervention chirurgicale implique :

- anesthésie péridurale ou rachidienne

- il est très important que vous

prévenez le chirurgien ou le praticien

qui va faire l'intervention ou le retirer du

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments.

Votre médecin pourra vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique.

Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.

Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier.

Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement.

Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez ce

symptôme et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de REXABAN® 15 mg et 20 mg que vous n'auriez dû

Contactez immédiatement votre médecin ou vous avez pris trop de comprimés de Rexaban. L'ingestion de trop de ce médicament augmente le risque de saignement.

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

Si vous oubliez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

- Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg fois par jour et si vous avez oublié de prendre ce comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus d'un comprimé le même jour pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre traitement en prenant un comprimé chaque jour.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, vous pouvez prendre deux comprimés de 15 mg simultanément pour atteindre la dose totale de deux comprimés (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé de 15 mg deux fois par jour.

Maladie de Stevens Johnson, d'un risque de syndrome de Steven

Si vous arrêtez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

N'arrêtez pas de prendre Rexaban sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

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

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la pression artérielle (chock). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- sensations anormales de froid, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexplicable, essoufflement, douleur dans la poitrine ou angine de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement. Votre médecin pourra décider de surveiller votre état de santé ou de modifier votre traitement.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'une des réactions cutanées telles que : (syndrome de Stevens Johnson / nécrosyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins d'une personne sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge; difficulté à avaler; urticaire et difficultés respiratoires; chute ou arrêt de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique) ; pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (œdème de Quincke et œdème allergique) ; pouvant toucher 1 personne sur 100).

Liste globale des effets indésirables éventuels :

Frequent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un essoufflement ;

- saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement urogénital (y compris sang dans les urines et menstruations (règles plus abondantes), saignement de nez, saignement des gencives) ;

- saignement dans les yeux (y compris saignement au niveau du blanc de l'œil) ;

- saignement des tissus ou saignement interne (hématome, bleus) ;

- toux avec expectoration (crachat) de sang ;

- saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;

- saignement suite à une intervention chirurgicale ;

- gonflement ou saignement au niveau de la plan chirurgicale ;

- douleur dans les membres ;

- altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir sur les analyses demandées par votre médecin) ;

- maladie de Stevens Johnson, nécrosyse épidermique toxique, indigestion, envie de vomir ou vomissements, constipation, diarrhée ;

- réactions allergiques (y compris choc anaphylactique) (les symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un événissement lors du passage en

سبابان®

ريفاروكسابان

LOT 22/105

EXP 06/24

PPV 370DH00

KABAN® 15 mg et 20 mg
Comprimés pelliculés
de 14, 28 et 42 (15 mg)
et de 14, 28 et 56 (20 mg)
Rivaroxaban

supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4

la notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations de la rubrique.

Informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

scrivit. 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 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.

Que contient cette notice :

1 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 mg et 20 mg, et dans quel cas est-il utilisé ?

2 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

3 - Comment prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

4 - Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5 - Comment conserver REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

6 - Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 mg et 20 mg. ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Rexaban appartient à une classe de médicaments appelés antithrombotiques. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation sanguine (le facteur Xa), réduisant ainsi la tendance du sang à former des caillots (code ATC : B01AF01).

Indications thérapeutiques :

Rexaban contient une substance active appelée Rivaroxaban et il est utilisé chez l'adulte pour :

- Prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins de votre cerveau (Accident Vasculaire Cérébral, ou AVC) et dans les autres vaisseaux sanguins de votre corps si vous souffrez d'une irrégularité du rythme cardiaque appelée fibrillation atriale non valvulaire.

- Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contre-indications :

Ne prenez jamais REXABAN® 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.

- Si vous avez une maladie où une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle le traitement anticoagulant est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous prenez déjà une medroxyprogesterone augmentant les risques de saignement.

- Si vous êtes enceinte, si vous allez le faire.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec REXABAN® 15 mg et 20 mg :

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :

- insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;

- si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

- troubles hémorragiques ;

- pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;

- maladie de l'estomac ou de l'intestin susceptible d'entrainer un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'œsophage par ex. due à un reflux gastro-œsophagien (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ;

- anémie sévère ou éosinophilie (augmentation du fond de l'œil (retinopathie)) ;

- maladie des poumons avec dilatation des bronches et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons.

- Si vous avez une valve cardiaque artificielle.

Si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour enlever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous devez être traité(e) par ce médicament et si il est nécessaire de vous surveiller :

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale :

- il est très important que vous preniez ce médicament.

- Si l'intervention chirurgicale implique :

- anesthésie péridurale ou rachidienne

- il est très important que vous

prévenez le retirer du

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments.

Votre médecin pourra vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique.

Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.

Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier.

Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement.

Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez ce

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de REXABAN® 15 mg et 20 mg que vous n'auriez dû

Contactez immédiatement votre médecin ou vous avez pris trop de comprimés de Rexaban. L'ingestion de trop de ce médicament augmente le risque de saignement.

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

Si vous oubliez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

- Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg fois par jour et si vous avez oublié de prendre ce comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus d'un comprimé le même jour pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre traitement en prenant un comprimé chaque jour.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, vous pouvez prendre deux comprimés de 15 mg simultanément pour atteindre la dose totale de deux comprimés (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé de 15 mg deux fois par jour.

Maladie de Stevens Johnson, d'un risque de syndrome de Steven

Si vous arrêtez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

N'arrêtez pas de prendre Rexaban sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

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

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la pression artérielle (chock). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- sensations anormales de froid, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexplicable, essoufflement, douleur dans la poitrine ou angine de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement. Votre médecin pourra décider de surveiller votre état de santé ou de modifier votre traitement.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux (syndrome de Stevens-Johnson / nécrosyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins d'une personne sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge; difficulté à avaler; urticaire et difficultés respiratoires; chute ou arrêt de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique) ; pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (œdème de Quincke et œdème allergique) ; pouvant toucher 1 personne sur 100).

Liste globale des effets indésirables éventuels :

Frequent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un essoufflement ;

- saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement urogénital (y compris sang dans les urines et menstruations (règles plus abondantes), saignement de nez, saignement des gencives) ;

- saignement dans les yeux (y compris saignement au niveau du blanc de l'œil) ;

- saignement des tissus ou saignement interne (hématome, bleus) ;

- toux avec expectoration (crachat) de sang ;

- saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;

- saignement suite à une intervention chirurgicale ;

- gonflement ou saignement au niveau de la plan chirurgicale ;

- douleur dans les membres ;

- altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir sur les analyses demandées par votre médecin) ;

- maladie de Stevens Johnson, indigestion, envie de vomir ou vomissements, constipation, diarrhée ;

- réactions allergiques (y compris choc anaphylactique) (les symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un événissement lors du passage en

سبابان®

ريفاروكسابان

LOT 22/105

EXP 06/24

PPV 370DH00

KABAN® 15 mg et 20 mg
Comprimés pelliculés
de 14, 28 et 42 (15 mg)
et de 14, 28 et 56 (20 mg)
Rivaroxaban

supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4

la notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations de la rubrique.

Informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

scrivit. 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 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.

Que contient cette notice :

1 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 mg et 20 mg, et dans quel cas est-il utilisé ?

2 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

3 - Comment prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

4 - Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5 - Comment conserver REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

6 - Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 mg et 20 mg. ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Rexaban appartient à une classe de médicaments appelés antithrombotiques. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation sanguine (le facteur Xa), réduisant ainsi la tendance du sang à former des caillots (code ATC : B01AF01).

Indications thérapeutiques :

Rexaban contient une substance active appelée Rivaroxaban et il est utilisé chez l'adulte pour :

- Prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins de votre cerveau (Accident Vasculaire Cérébral, ou AVC) et dans les autres vaisseaux sanguins de votre corps si vous souffrez d'une irrégularité du rythme cardiaque appelée fibrillation atriale non valvulaire.

- Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contre-indications :

Ne prenez jamais REXABAN® 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.

- Si vous avez une maladie où une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle le traitement anticoagulant est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous prenez une médicament du foie augmentant les risques de saignement.

- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec REXABAN® 15 mg et 20 mg :

Adresssez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :

- insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;

- si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

- troubles hémorragiques ;

- pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;

- maladie de l'estomac ou de l'intestin susceptible d'entrainer un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'oesophage par ex. due à un reflux gastro-œsophagien (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ;

- anémie sévère ou si vous avez une maladie de la moelle osseuse (maladie du fond de l'œil (retinopathie)) ;

- maladie des poumons avec dilatation des bronches et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons.

- Si vous avez une valve cardiaque artificielle.

Si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour enlever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Si vous devez être traité(e) par ce médicament et s'il est nécessaire de vous surveiller :

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale :

- Il est très important que vous preniez ce médicament.

- Si l'intervention chirurgicale implique :

- anesthésie péridurale ou rachidienne

- il est très important que vous

prévenez ou le retirer du

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments.

Votre médecin pourra vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique.

Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.

Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier.

Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement.

Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez ce

symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de REXABAN® 15 mg et 20 mg que vous n'auriez dû

Contactez immédiatement votre médecin ou vous avez pris trop de comprimés de Rexaban. L'ingestion de trop de ce médicament augmente le risque de saignement.

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

Si vous oubliez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

- Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg fois par jour et si vous avez oublié de prendre ce comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus d'un comprimé le même jour pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre traitement en prenant un comprimé chaque jour.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, vous pouvez prendre deux comprimés de 15 mg simultanément pour atteindre la dose totale de deux comprimés (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé de 15 mg deux fois par jour.

Maladie de Stevens Johnson, d'un risque de syndrome de Steven

Si vous arrêtez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

N'arrêtez pas de prendre Rexaban sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

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

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la pression artérielle (chock). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- sensations anormales de froid, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexplicable, essoufflement, douleur dans la poitrine ou angine de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement.

Votre médecin pourra décider de surveiller ces symptômes ou de modifier votre traitement.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux (syndrome de Stevens-Johnson / nécrosyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins d'une personne sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge; difficulté à avaler; urticaire et difficultés respiratoires; chute ou arrêt de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique) ; pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (Edème de Quincke et œdème allergique) ; pouvant toucher 1 personne sur 100).

Liste globale des effets indésirables éventuels :

Frequent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un essoufflement;

- saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement urogénital (y compris sang dans les urines et menstruations (règles plus abondantes), saignement de nez, saignement des gencives);

- saignement dans les yeux (y compris saignement au niveau du blanc de l'œil);

- saignement des tissus ou saignement interne (hématome, bleus);

- toux avec expectoration (crachat) de sang;

- saignement au niveau de la peau ou sous la peau;

- saignement suite à une intervention chirurgicale;

- gonflement ou saignement au niveau de la plan chirurgicale;

- douleur dans les membres;

- altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir sur les analyses demandées par votre médecin);

- malaise, indigestion, envie de vomir ou vomissements, constipation, diarrhée;

- les symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un événissement lors du passage en

37,00

€ 20 mg
culés
(15 mg
(20 mg)

ettra l'identification rapide de nouvelles informations
désirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4

▼ Ces
relati
comit
< Ves
importa

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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.

Qu'est-ce que REXABAN® 15 mg et 20 mg, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

2 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

3 - Comment prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

4 - Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5 - Comment conserver REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

6 - Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 mg et 20 mg, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Rexaban appartient à une classe de médicaments appelés antithrombotiques. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation sanguine (le facteur Xa), réduisant ainsi la tendance du sang à former des caillots (code ATC : B01AF01).

Indications thérapeutiques :

Rexaban combat une substance active appelée Rivaroxaban et il est utilisé chez l'adulte pour : Prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins de votre cerveau (Accident Vasculaire Cérébral, ou AVC) et dans les autres vaisseaux sanguins de votre corps si vous souffrez d'une irrégularité du rythme cardiaque appelée fibrillation atriale non valvulaire.

• Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos poumons (embolie pulmonaire), et prévention la réapparition de caillots sanguins dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

2 - QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contre-indications :

- Ne prenez jamais REXABAN® 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique à Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.

- Si vous avez une maladie ou une prédilection au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.

- Si vous êtes enceinte ou si vous alliezza.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Attention avec REXABAN® 15 mg et 20 mg :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :

- insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;

- si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte;

- troubles hémorragiques ;

- pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;

- maladie de l'estomac ou de l'intestin susceptible d'enrainer un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'oesophage par ex. due à un reflux gastro-œsophagien, (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ;

- anomalies au niveau des vaisseaux sanguins du fond de l'œil (rétinopathie) ;

- maladie des poches, dilatation des bronches et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons.

- Si vous avez une valve cardiaque artificielle.

- Si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour enlever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. Votre médecin décidera

si vous devez être traité(e) par ce médicament et si l'est nécessaire, il pourra vous donner un autre traitement.

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale,

- il est très important que vous preniez ce médicament.

- Si l'intervention chirurgicale implique une anesthésie péridurale ou rachidienne ou une anesthésie générale.

- il est très important que vous preniez ce médicament.

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments. Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique. Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter. Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier. Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement.

Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez ce médicament.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de REXABAN® 15 mg et 20 mg que vous n'aviez dû

Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris trop de comprimés de Rexaban. L'ingestion de trop de ce médicament augmente le risque de saignement.

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

Si vous oubliez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg une fois par jour et si vous avez oublié de prendre ce comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus d'un comprimé le même jour pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre traitement en prenant un comprimé chaque jour.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, vous pouvez prendre deux comprimés de 15 mg simultanément pour atteindre la dose totale de deux comprimés (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé de 15 mg deux fois par jour.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

N'arrêtez pas de prendre Rexaban sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

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

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la pression artérielle (chock). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- saignement abondant ou prolongé ;

- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexplicable, essoufflement, douleur dans la poitrine ou angine de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement.

Votre médecin pourra décider de surveiller plus étroitement votre santé ou de modifier votre traitement.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des réactions cutanées telles que :

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux (syndrome de Stevens Johnson / nécrolyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins de 1 personne sur 10000).

- une réaction médicamenteuse provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies hématoLOGIQUES et maladie systémique (syndrome DRESS). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à une personne sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou du gosier; difficulté à avaler; urticaire et difficultés respiratoires, chute brutale de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique : pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (éiéde de Quincke et oedème allergique : pouvant toucher 1 personne sur 1000).

Fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un essoufflement ;

- saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement urogénital (y compris sang dans les urines et menstruations (règles plus abondantes), saignement de l'œsophage, saignement des gencives ;

- saignement dans les yeux (y compris saignement au niveau du blanc de l'œil) ;

- toux avec expectoration (crachat) de sang ;

- saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;

- suintement ou saignement au niveau de la plaie chirurgicale ;

- gonflement des tissus sous-cutanés (hématome, bleuâtre) ;

- douleur dans les membres ;

- altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir sur les analyses demandées par votre médecin) ;

- fièvre ;

- douleur à l'estomac, indigestion, envie de vomir ou vomissements, constipation, diarrhée ;

- pression artérielle basse (les symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un événissement lors du passage en position debout) ;

- altération de la vivacité (faiblesse, fatigue), mal de tête, sensations vertigineuses ou d'éveil, démangeaisons ;

- réactions cutanées (urticaire, érythème, érythème polymorphe, érysipeles, etc.)

37,00

€ 20 mg
culés
(15 mg
(20 mg)

ettra l'identification rapide de nouvelles informations
désirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4

▼ Ces
relati
comit
< Vea
importa

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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.

Qu'est-ce que REXABAN® 15 mg et 20 mg, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

2 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

3 - Comment prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

4 - Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5 - Comment conserver REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

6 - Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 mg et 20 mg, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Rexaban appartient à une classe de médicaments appelés antithrombotiques. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation sanguine (le facteur Xa), réduisant ainsi la tendance du sang à former des caillots (code ATC : B01AF01).

Indications thérapeutiques :

Rexaban combat une substance active appelée Rivaroxaban et il est utilisé chez l'adulte pour : Prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins de votre cerveau (Accident Vasculaire Cérébral, ou AVC) et dans les autres vaisseaux sanguins de votre corps si vous souffrez d'une irrégularité du rythme cardiaque appelée fibrillation atriale non valvulaire.

• Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos poumons (embolie pulmonaire), et prévention la réapparition de caillots sanguins dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

2 - QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contre-indications :

- Ne prenez jamais REXABAN® 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique à Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.

- Si vous avez une maladie ou une prédilection au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.

- Si vous êtes enceinte ou si vous alliezza.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Attention avec REXABAN® 15 mg et 20 mg :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :

- insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;

- si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte;

- troubles hémorragiques ;

- pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;

- maladie de l'estomac ou de l'intestin susceptible d'enrainer un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'oesophage par ex. due à un reflux gastro-œsophagien, (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ;

- anomalies au niveau des vaisseaux sanguins du fond de l'œil (rétinopathie) ;

- maladie des poches, dilatation des bronches et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons.

- Si vous avez une valve cardiaque artificielle.

- Si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour enlever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. Votre médecin décidera

si vous devez être traité(e) par ce médicament et si l'est nécessaire, il pourra vous donner un autre traitement.

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale,

- il est très important que vous preniez ce médicament.

- Si l'intervention chirurgicale implique une anesthésie péridurale ou rachidienne ou une anesthésie générale.

- il est très important que vous preniez ce médicament.

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments. Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique. Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter. Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier. Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement.

Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez ce

médicament comme indiqué par votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de REXABAN® 15 mg et 20 mg que vous n'aviez dû

Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris trop de comprimés de Rexaban. L'ingestion de trop de ce médicament augmente le risque de saignement.

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

Si vous oubliez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg une fois par jour et si vous avez oublié de prendre ce comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus d'un comprimé le même jour pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre traitement en prenant un comprimé chaque jour.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, vous pouvez prendre deux comprimés de 15 mg simultanément pour atteindre la dose totale de deux comprimés (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé de 15 mg deux fois par jour.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

N'arrêtez pas de prendre Rexaban sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

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

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la tension artérielle (chock). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- saignement abondant ou prolongé ;
- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexplicable, essoufflement, douleur dans la poitrine ou angine de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement.

Votre médecin pourra décider de surveiller plus étroitement votre santé ou de modifier votre traitement.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des réactions cutanées telles que :

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux (syndrome de Stevens Johnson / nécrolyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins de 1 personne sur 10000).

- une réaction médicamenteuse provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies hématoLOGIQUES et maladie systémique (syndrome DRESS). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à une personne sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou du gosier; difficulté à avaler; urticaire et difficultés respiratoires, chute brutale de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique : pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (éiéde de Quincke et oedème allergique : pouvant toucher 1 personne sur 100).

Fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un essoufflement ;

- saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement urogénital (y compris sang dans les urines et menstruations (règles plus abondantes), saignement de l'œsophage, saignement des gencives ;

- saignement dans les yeux (y compris saignement au niveau du blanc de l'œil) ;

- toux avec expectoration (crachat) de sang ;

- saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;

- suintement ou saignement au niveau de la plaie chirurgicale ;

- gonflement des tissus sous-cutanés (hématome, bleuâtre) ;

- douleur dans les membres ;

- altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir sur les analyses demandées par votre médecin) ;

- fièvre ;

- douleur à l'estomac, indigestion, envie de vomir ou vomissements, constipation, diarrhée ;

- pression artérielle basse (les symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un événissement lors du passage en position debout) ;

- altération de la vivacité (faiblesse, fatigue), mal de tête, sensations vertigineuses ou d'éveil ;

- démangeaisons ;

- réactions cutanées (urticaire, érythème, érythème polymorphe, rash) ;

37,00

€ 20 mg
culés
(15 mg
(20 mg)

ettra l'identification rapide de nouvelles informations
désirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4

▼ Ces
relati
comit
< Ves
importa

- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à 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 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.

Qu'est-ce que REXABAN® 15 mg et 20 mg, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

2 - Quelles sont les informations à connaître avant de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

3 - Comment prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

4 - Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5 - Comment conserver REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

6 - Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 mg et 20 mg, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

Rexaban appartient à une classe de médicaments appelés antithrombotiques. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation sanguine (le facteur Xa), réduisant ainsi la tendance du sang à former des caillots (code ATC : B01AF01).

Indications thérapeutiques :

Rexaban combat une substance active appelée Rivaroxaban et il est utilisé chez l'adulte pour : Prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins de votre cerveau (Accident Vasculaire Cérébral, ou AVC) et dans les autres vaisseaux sanguins de votre corps si vous souffrez d'une irrégularité du rythme cardiaque appelée fibrillation atriale non valvulaire.

• Traiter les caillots sanguins qui se sont formés dans les veines de vos jambes (thrombose veineuse profonde) et dans les vaisseaux sanguins de vos poumons (embolie pulmonaire), et prévention la réapparition de caillots sanguins dans les vaisseaux sanguins de vos jambes et/ou de vos poumons.

2 - QU'ELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE REXABAN® 15 mg et 20 mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contre-indications :

Ne prenez jamais REXABAN® 15 mg et 20 mg :

• Si vous êtes allergique à Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

• Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.

• Si vous avez une maladie ou une prédilection au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).

• Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.

• Si vous présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.

• Si vous êtes enceinte ou si vous alliezza.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Prenez attention avec REXABAN® 15 mg et 20 mg :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

• Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :

- insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;

• si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte;

• troubles hémorragiques ;

• pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;

• maladie de l'estomac ou de l'intestin susceptible d'enrainer un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'oesophage par ex. due à un reflux gastro-œsophagien, (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ;

• anomalies au niveau des vaisseaux sanguins du fond de l'œil (rétinopathie) ;

• maladie des poumons, dilatation des bronches et présence de pus (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons.

• Si vous avez une valve cardiaque défectueuse.

• Si votre médecin considère que votre pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale pour enlever le caillot sanguin de vos poumons est prévu.

Si vous êtes dans l'une de ces situations, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. Votre médecin décidera

si vous devez être traité(e) par ce médicament et si l'est nécessaire, il pourra vous donner un autre traitement.

Si vous devez bénéficier d'une intervention chirurgicale,

• il est très important que vous preniez ce médicament.

• Si l'intervention chirurgicale implique une anesthésie péridurale ou rachidienne ou une anesthésie générale.

• il est très important que vous preniez ce médicament.

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments. Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique. Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter. Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier. Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement.

Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez ce médicament.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de REXABAN® 15 mg et 20 mg que vous n'aviez dû

Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris trop de comprimés de Rexaban. L'ingestion de trop de ce médicament augmente le risque de saignement.

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

Si vous oubliez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg une fois par jour et si vous avez oublié de prendre ce comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus d'un comprimé le même jour pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre traitement en prenant un comprimé chaque jour.

Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, vous pouvez prendre deux comprimés de 15 mg simultanément pour atteindre la dose totale de deux comprimés (30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé de 15 mg deux fois par jour.

Mention, si nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

N'arrêtez pas de prendre Rexaban sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

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

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la tension artérielle (chock). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'un saignement :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

• saignement abondant ou prolongé ;

• sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexplicable, essoufflement, douleur dans la poitrine ou angine de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement. Votre médecin pourra décider de surveiller plus étroitement votre santé ou de modifier votre traitement.

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des réactions cutanées telles que : - une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux (syndrome de Stevens Johnson / nécrolyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins de 1 personne sur 10000).

• une réaction médicamenteuse provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies hématoLOGIQUES et maladie systémique (syndrome DRESS). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à une personne sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :

• gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou du gosier; difficulté à avaler; urticaire et difficultés respiratoires, chute brutale de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique : pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (éiéème de Quincke et œdème allergique : pouvant toucher 1 personne sur 100).

Fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

• diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un essoufflement ;

• saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement urogénital (y compris sang dans les urines et menstruations (règles plus abondantes), saignement de l'œsophage, saignement des gencives ;

• saignement des tissus sous la peau (y compris saignement au niveau du blanc de l'œil) ;

• toux avec expectoration (crachat) de sang ;

• saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;

• suintement ou saignement au niveau de la plaie chirurgicale ;

• gonflement des membres ;

• douleur dans les membres ;

• altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir sur les analyses demandées par votre médecin) ;

• fièvre ;

• douleur à l'estomac, indigestion, envie de vomir ou vomissements, constipation, diarrhée ;

• pression artérielle basse (les symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un événissement lors du passage en position debout) ;

• diminution de la vivacité (faiblesse, fatigue), mal de tête, sensations vertigineuses ou d'éveil, sensation de démangeaisons ;

• réactions cutanées (y compris éruption cutanée, rougeur, démangeaisons) ;

Dr. SEBTI Fayçal
Cardiologue
Bd. Mohamed Boughziane Rés. Farhatine 41
1^{er} Etage N° 3 - Casablanca
Tél: 0522 37 13 11 - drsebtifaysal@gmail.com

BILAN BIOLOGIQUE

Le : 03/12/2022

Nom/Prénom : Rachid Mack Age : 1863 Sexe : H F

Hématologie

- NFS
- Plaquettes
- VS
- CRP
- Hémoculture + Antibiogramme

Bilan martial

- Fer sérique
- CTF
- Ferritine
- Transferrine

Hémostase

- Temps de prothrombine
- TCK
- Fibrinogène
- INR

Bilan glycémique

- Glycémie à jeun
- HGPO
- Hémoglobine glyquée

Ionogramme sanguin

- Na⁺
- K⁺
- Cl⁻
- Ca⁺⁺
- Phosphore
- Mg⁺⁺
- Bicarbonates (HCO₃⁻)
- Urée
- Crétatnine
- Acide urique

Examen des urines

- Protéinurie des 24h
- ECBU + Antibiogramme

Fonction hépatique et enzymologie

- Amylasémie
- Bilirubine libre et conjuguée
- Phosphatases ACIDES
- Phosphatases Alcalines
- Lactate Déshydrogénase LDH
- Transaminases ASAT, ALAT
- Gamma-GT
- CPK (Créatine Phosphokinase)
- Troponine
- Electrophorèse des protéines EPP

Sérologie et immunologie

- TPHA-VDRL
- Hépatite B
 - Antigène Hbs
 - Anticorps Anti-Hbs
 - Anticorps Anti-Hbc
 - Anticorps Anti-Hbe
- Hépatite C
 - Anticorps Anti-HVC
- Sérologie Toxoplasmose
- Sérologie Rubéole
- Facteur Rhumatoïde (Latex, Waaler Rose)
- Anticorps anti-nucléaires
- Anticorps anti-DNA natif
- ASLO
- Résidence ANNAKHLA - Imme. A5 - 1^{er} ét.
- Dosage du Complément Quartier Bou
- Serologie HIV A S A B L A N C A
- Tél. : 05.22.55.51.02 - Fax : 05.22.55.51.03

Examen parasitologique des selles + Coproculture

[]

Bilan lipidique

- Cholestérol total
- Cholestérol HDL
- Cholestérol LDL
- Triglycérides

Groupage sanguin
Laboratoire Assalam Médigen

161222-026



DAFRALLAH NEE
RACHID
myroïdienne

- T3
- T4
- TSH

Bilan de la fonction rénale

- Crétatnine
- Urée plasmatique

Exploration de la prostate

- PSA

Enzymes musculaires

- LDH
- CPK
- NCPK-mb

Ionogramme urinaire

- Ca
- Phosphore
- Na⁺
- K⁺
- Cl⁻
- Urée
- Crétatnine

Autres :


INPE 097158695

Facture

N° Facture : 2022-03886

Patient : Mme DAFRALLAH NEE RACHID Nadia

Prélèvement du : 16/12/2022

Analyses	Valeur en B	Montant
HEMOGRAMME : NFS + PLQ	80	88,00
CRP : PROTEINE-C REACTIVE	100	110,00
UREE	30	33,00
CREATININE	30	33,00
CHOLESTEROL TOTAL	30	33,00
CHOLESTEROL HDL+ LDL	80	88,00
TRIGLYCERIDES	60	66,00
POTASSIUM	30	33,00
Total B	440	484,00
APB	1,0	10,00
Total		494,00

Arrêtée la présente facture à la somme de : Quatre cent quatre-vingt-quatorze dirhams***

LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES
Y. IDRISI K. - BIOLOGISTE
Résidence ANNAKHLA A- Imm. A5 - 1er ét - N° 3
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel
CASABLANCA
Tél. : 05.22.56.51.02 - Fax : 05.22.56.51.03



**مختبر السلام مديجين
للتحليلات الطبية والعلمية**
LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES
*Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire
Hématologie, Immunologie
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité*

يوسف إدريسي قبطوني

Youssef IDRISI KAÏTOUNI

Pharmacien Biologiste

Diplômé de l'Université de Lille



INPE 097158695

Casablanca le 16/12/2022

Compte rendu d'analyses



INP 093001386



CERTIFICAT DE CONFORMITE
n° 2017CSMQ.07 : 01

Dossier N° : 161222-026 Pvt du: 16/12/2022 12:06

Nom : Mme DAFRALLAH NEE RACHID Nadia

Demandé par Dr : SEBTI Fayçal



Page : 1/4

ANALYSES D'HEMATOLOGIE

HEMOGRAMME : NFS + PLQ

(Technique : Cytométrie en flux/Sysmex XN-550)

Valeurs Usuelles

Antériorité

Globules rouges	:	5,14 10 ⁶ /mm ³	(4 - 5,3)	4,54 (12/10/22)
Hémoglobine	:	13,90 g/dl	(12,5 - 15,5)	12,80 (12/10/22)
Hématocrite	:	42 %	(37 - 46)	38 (12/10/22)
VGM	:	81 fL	(80 - 95)	83 (12/10/22)
TGMH	:	27 pg	(27 - 33)	28 (12/10/22)
CCMH	:	33 g/dl	(32 - 36)	34 (12/10/22)
Globules blancs	:	6 260 /mm ³	(4000 - 10000)	11380 (12/10/22)
Formule sanguine	:			
Neutrophiles	:	49 % 3067,40 /mm ³	(2000 - 7500)	8193,60 (12/10/22)
Eosinophiles	:	2 % 125,20 /mm ³	(Inférieur à 400)	227,60 (12/10/22)
Basophiles	:	0 % 0,00 /mm ³	(Inférieur à 150)	0,00 (12/10/22)
Lymphocytes	:	43 % 2691,80 /mm ³	(1500 - 4000)	
Monocytes	:	6 % 375,60 /mm ³	(40 - 800)	796,60 (12/10/22)
Plaquettes	:	241 000 /mm ³	(150000 - 400000)	192 000 (12/10/22)

LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES
Y. IDRISI K. - BIOLOGISTE
Résidence ANNAKHLA - Imm. A5 - 1er ét - N° 3
Bd Akid El Allam Quartier Bournazel
CASA BLANCA
Tél. : 05.22.56.51.02 - Fax : 05.22.56.51.03

شارع العقيد العلام. إقامة النخلة 5، الطابق الأول رقم 3. حي البورنازي. الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca

Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com

IF : 42138380 - PAT 32759422 - ICE : 00168501000058 - CNSS : 6405618



**مختبر السلام مديجين
للتحليلات الطبية و العلمية**
LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES
*Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire
Hématologie, Immunologie
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité*



يوسف إدريسي قبطوني

Youssef IDRISI KAÏTOUNI

Pharmacien Biologiste

Diplômé de l'Université de Lille

Mme DAFRALLAH NEE RACHID N: Dossier N° : 161222-026

Page : 2/4

ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)

CRP : PROTEINE-C REACTIVE

: 3,9 mg/l

Valeurs Usuelles

(Inférieur à 6)

Antériorité

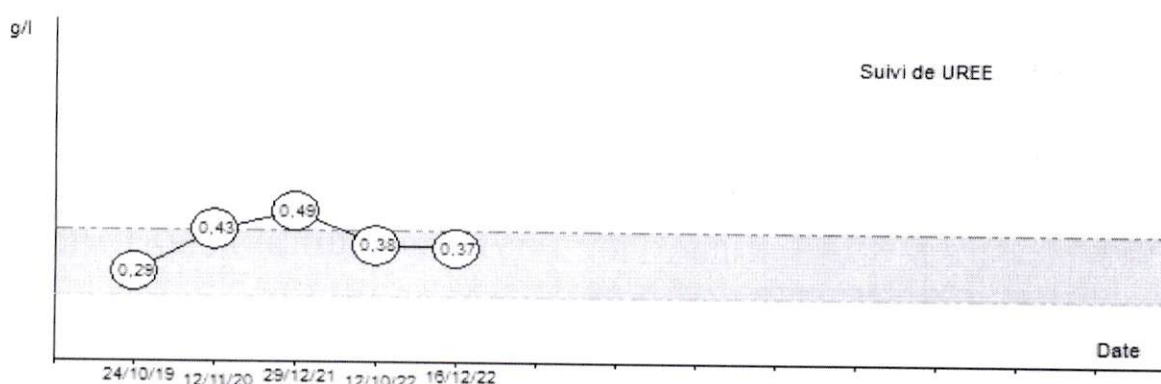
92,5 (12/10/22)

1,7 (12/11/20)

UREE

: 0,37 g/l
6,17 mmol/l

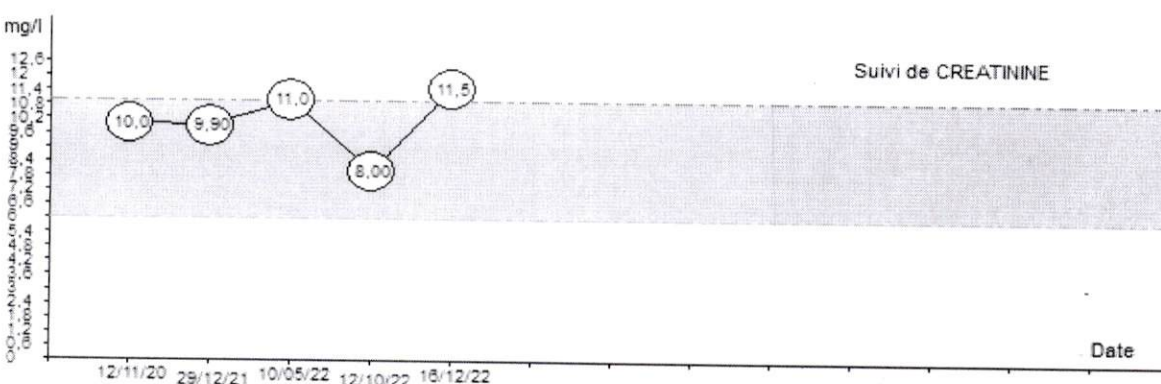
(0,21 - 0,43)
(3,5 - 7,2)



CREATININE

: 11,50 mg/l
101,78 µmol/l

(6 - 11)
(53,1 - 97,35)



EXPLORATION D'UNE ANOMALIE LIPIDIQUE

Aspect du sérum

: Clair.

LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES
Y. IDRISI K - BIOLOGISTE
Résidence ANNAKHLA - Imm. A5 - 1er ét - N° 3
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel
CASABLANCA
Tél. : 05.22.56.51.02 - Fax : 05.22.56.51.03

شارع العقيد العلام . إقامة النخلة ٥١ ، الطابق الأول رقم ٣ . حي البورنازيل . الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca

Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com

IF : 42138380 - PAT 32759422 - ICE : 001685010000058 - CNSS : 6405618



**مختبر السلام مديجين
للتحليلات الطبية والعلمية**
LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES
D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire
Hématologie, Immunologie
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité



يوسف إدريسي قبطوني

Youssef IDRISI KAÏTOUNI

Pharmacien Biologiste

Diplômé de l'Université de Lille

Mme DAFRALLAH NEE RACHID N: Dossier N° : 161222-026

Page : 3/4



INP 093001386

ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)

CHOLESTEROL TOTAL

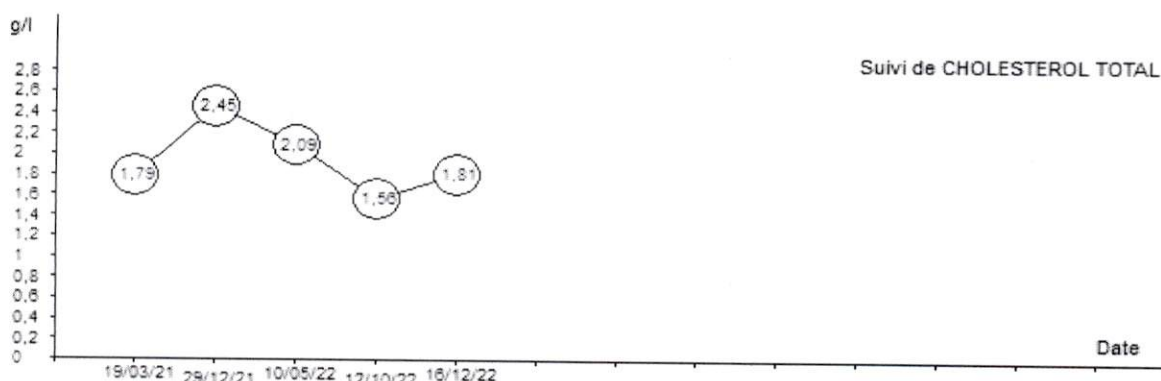
(Technique : Colorimétrique enzymatique: CHOD-PAP/Hitachi 911)

1,81 g/l
4,69 mmol/l

Valeurs Usuelles

(Inférieur à 2)
(Inférieur à 5,18)

Antériorité



CHOLESTEROL HDL+ LDL

(Technique : Méthode directe en phase homogène)

HDL-CHOLESTEROL

(Technique Directe/Hitachi 911)

0,40 g/l
1,04 mmol/l

(Supérieur à 0,4)
(Supérieur à 1,04)

0,50 (10/05/22)

LDL- CHOLESTEROL

:

1,14 g/l
2,95 mmol/l

(Inférieur à 1,3)
(Inférieur à 3,37)

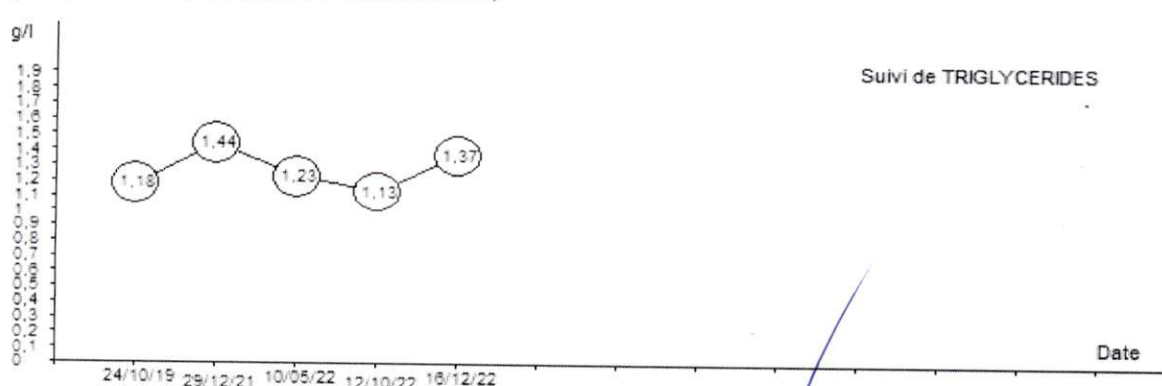
1,34 (10/05/22)

TRIGLYCERIDES

(Technique : Enzymatique photométrique-Glycérol-3-Phosphate-Oxydase (GPO)/Hitachi 911)

1,37 g/l
1,56 mmol/l

(Inférieur à 1,5)
(Inférieur à 1,71)



POTASSIUM

(Technique : Electrode spécifique/Hitachi-911)

4,25 mmol/l

(3,5 - 5)

3,88 (10/05/22)

4,06 (29/12/21)

~~~

**LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES**  
**D'ANALYSES MEDICALES**  
**Y. IDRISI K. - BIOLOGISTE**  
**Résidence ANNAKHLA - Imm. A5 - 1er ét - N° 3**  
**Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel**

شارع العقيد العلام - اقامة الجديدة - الطابق الأول رقم 3 - حي البورنازيل . الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca

Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com

IF : 42138380 - PAT 32759422 - ICE : 001685010000058 - CNSS : 6405618



مختبر السلام مديجين  
للتحليلات الطبية والعلمية  
**LABORATOIRE ASSALAM MEDIGENES**  
**D'ANALYSES MEDICALES ET SCIENTIFIQUES**  
Biochimie, Bactériologie-Virologie, Hygiène-Alimentaire  
Hématologie, Immunologie  
Parasitologie-Mycologie, Exploration de l'Infertilité

يوسف إدريسي قيطوني

Youssef IDRISI KAÏTOUNI

Pharmacien Biologiste

Diplômé de l'Université de Lille

Mme DAFRALLAH NEE RACHID N° Dossier N° : 161222-026



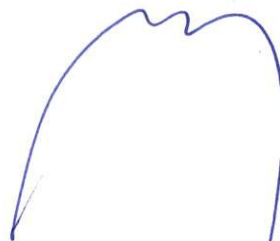
INP 093001386



Page : 4 / 4

*Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons bon rétablissement*

*Le Biogiste*



LABORATOIRE ASSALAM-MEDIGENES  
D'ANALYSES MEDICALES  
Y. IDRISI K. - BIOLOGISTE  
Résidence ANNAKHLA - Imm. A5 - 1er ét - N° 3  
Bd Akid El Allam - Quartier Bournazel  
C A S A B L A N C A  
Tél. : 05.22.56.51.02 - Fax : 05.22.56.51.03

شارع العقيد العلام . إقامة النخلة 5، الطابق الأول رقم 3 . حي البورنازيل . الدار البيضاء

Bd Akid El Allam - Résidence Annakhla Imm. A5, 1er Etage N°3 - Quartier Bournazel - Casablanca

Tél : 05 22 56 51 02 / 05 22 37 02 03 - Fax : 05 22 56 51 03 - E-mail : labomedigenes@gmail.com

IF : 42138380 - PAT 32759422 - ICE : 001685010000058 - CNSS : 6405618