

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

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° M21- 0010520

☐ Maladie ☒ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00626 Société : R A M
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : RETRAITE
 Nom & Prénom : TADILI Sidi REDOUANE
 Date de naissance : 07 AOÛT 1944
 Adresse : 17, Rue AL KATTANI - AGDAL - RABAT - 10090
 Tél. : 0661390226 Total des frais engagés : 2533,40 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : **Professeur ZTOT Samir**
 Cardiologue Interventionnel
 27 Rue Jabal Toubkal appt 13
 Avenue de France Agdal - Rabat
 Tel : 05 37 68 05 68 / INPE : 101100386
 Date de consultation : 01/12/2022
 Nom et prénom du malade : TADILI Redouane Age : 78 ans
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : ischémique
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : Rabat Le : 01/12/2022
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
01/12/22	08		300 DH	Professeur ZOT Samir Cardiologue Interventionnel 27 Rue Abdel Toubkal appt 13 Avenue de France Agdal - Rabat Tel: 05 37 68 05 68 / INPE : 101100386

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
--	------	-----------------------

صيدلية القبيبات
Pharmacie de Kebibat
SEDRATI M^{ed} Pharmacien
7, rue Slaoui Kebibat - Rabat
Tél.: 0537 69 05 07

01.12.22

8333,40

ES - RADIOGRAPHIES

Cachet et s Laboratoire et	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
----------------------------	------------------------------	------------------------



AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

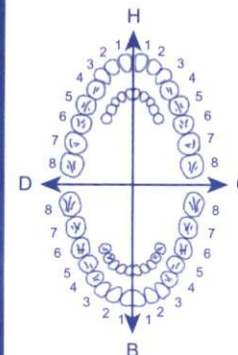
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient
----------------	------------------	-------------



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

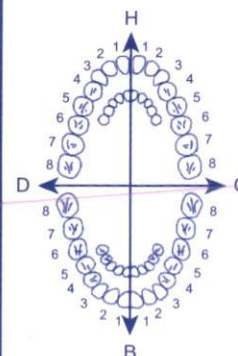
FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Pr Samir Ztot

Cardiologue interventionnel

Rabat, le الرباط، في

01/12/2022

MR TADILI SIDI REDOUANE



1. Prazol 20 mg

1 gélule, matin, pendant 3 mois

2. Coplavix 75mg/100mg

1 comprimé, matin, pendant 3 mois

3. Exforge 5/160/12.5 HCT

1 comprimé, matin, pendant 3 mois

4. Rosuvas® sun 10 mg

1 comprimé, soir, pendant 3 mois

Professeur ZTOT Samir

Cardiologue Interventionnel

27 Rue Jabal Toubkal apt 13

Avenue de France Agdal - Rabat

Tel : 05 37 68 65 68 / NPE : 101100386

T = 8333,40

صيدلية القبيبات
Pharmacie de Kebibat
SEDRAI Med Pharmacien
7, rue Siaoul Kebibat - Rabat
Tél.: 0537 69 05 07

Prazol[®] 20mg

oméprazole

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

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

PPV : 96DH00
PER : 12/24
LOT : L1696-1

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol[®] 20 mg : 20 mg
Oméprazole (DCI) 1 gélule
Excipients qsp 1 gélule

FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastrorésistants.

- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :



Prazol[®] 20mg

oméprazole

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

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

PPV : 96DH00
PER : 12/24
LOT : L1696-1

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol[®] 20 mg : 20 mg
Oméprazole (DCI) 1 gélule
Excipients qsp 1 gélule

FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastrorésistants.

- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL[®] 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :

- 1 gélule de Prazol[®] 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflammatoires non stéroïdiens :



CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

Sanofi-Aventis Maroc

Route de Rabat -M.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

Coplavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 270,00 DH



Veillez lire attentivement ce médicament car il est important pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit parce que vous avez des signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (voir rubrique 4).

Que contient cette notice :

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

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez un ulcère de l'estomac ou des polypes nasaux.
- si vous avez une hémorragie ou un saignement tel qu'un saignement du nez ou le cerveau.
- si vous souffrez d'urticaire.
- si vous souffrez d'une maladie du sang.
- si vous êtes dans le 3^e trimestre de la grossesse.

Avertissements et précautions

Si l'une des situations ci-dessous se présente, vous devez en avvertir votre médecin.

- si vous avez un risque de saignement :
 - une maladie qui provoque un ulcère de l'estomac ou du duodénum
 - des troubles de la coagulation (saignement interne (saignement dans les articulations).
 - une blessure grave récente
 - une intervention chirurgicale récente
 - une intervention chirurgicale dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot vasculaire cérébral ischéémique
- si vous présentez une maladie du sang
- si vous avez des antécédents de saignement, compris les allergies à tout médicament
- si vous avez de la goutte
- si vous buvez de l'alcool ou de lésions gastro-intestinales
- si vous avez une maladie rénale (déséquilibre de l'acide urique) ou de développer une forme grave de la maladie le sang en faible quantité

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin :
 - si vous avez une intervention chirurgicale
 - si vous souffrez de saignement abdominal, ou si vous avez une hémorragie ou dans l'intestin (selles noires)
- Vous devez aussi avvertir votre médecin si vous présentez une maladie thrombotique ou PTT inconnue ou apparaître comme des symptômes de fatigue extrême inattendue ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4.8)
- Si vous vous coupez ou si vous avez une blessure, vous devez demander plus de temps d'action de votre médicament sanguins. Dans le cas de saignement, par exemple au cours du rasage, vous devez constater d'anormal. Ce médicament peut vous devez en avvertir immédiatement.
- Effets indésirables éventuels
- Votre médecin pourra vous prescrire des médicaments sanguins.

CoPlavix® 75 mg/100 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel/acide acétylsalicylique

Sanofi-aventis Maroc

Route de Rabat -M.P.1,

Ain sebaâ Casablanca

CoPlavix 75mg/100mg

b30 cp

P.P.V : 270,00 DH



Veillez lire attentivement ce médicament car il est important pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez en avoir besoin.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit parce que vous avez des signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (voir rubrique 4).

Que contient cette notice :

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

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

CoPlavix contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérombose).

CoPlavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit CoPlavix à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE COPLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais CoPlavix

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.

- si vous avez un ulcère de l'estomac ou des polypes nasaux.
- si vous avez une hémorragie ou un saignement tel qu'un saignement du nez ou le cerveau.
- si vous souffrez d'urticaire.
- si vous souffrez d'une maladie du sang.
- si vous êtes dans le 3^e trimestre de la grossesse.

Avertissements et précautions

Si l'une des situations suivantes se présente, vous devez en avvertir votre médecin :

- si vous avez un risque de saignement :
 - une maladie qui provoque un ulcère de l'estomac ou des troubles de la coagulation (saignement interne (saignement dans une articulation).
 - une blessure grave récente
 - une intervention chirurgicale récente
 - une intervention chirurgicale dans les 7 jours à venir.
- si vous avez eu un caillot vasculaire cérébral ischéémique
- si vous présentez une maladie du sang
- si vous avez des antécédents de saignement, compris les allergies à tout médicament
- si vous avez de la goutte
- si vous buvez de l'alcool ou de lésions gastro-intestinales
- si vous avez une maladie rénale (insuffisance rénale) ou de déshydrogénase (ou de développer une forme plus grave de la maladie le sang en faible quantité)

Pendant la prise de CoPlavix :

- Vous devez avvertir votre médecin :
 - si vous avez une intervention chirurgicale
 - si vous souffrez de saignement abdominal, ou si vous avez une hémorragie ou dans l'intestin (selles noires)
- Vous devez aussi avvertir votre médecin si vous présentez une maladie thrombotique ou PTT inconnue ou apparaître comme des symptômes de fatigue extrême inattendue ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4.8)
- Si vous vous coupez ou si vous avez une blessure, vous devez demander plus de temps d'action de votre médecin avant de prendre des médicaments sanguins. Dans le cas de saignement, par exemple au cours du rasage, vous devez constater d'anormal. Ce saignement vous devez en avvertir immédiatement.
- Effets indésirables éventuels
- Votre médecin pourra vous prescrire des médicaments sanguins.

NOVARTIS

Dénomination du médicament :

EXFORGE® HCT

5mg/160mg/12.5mg, 5mg/160mg

10mg/160mg/25mg

Comprimés pelliculés. Boîte de 28.

Amlodipine / Valsartan / Hydrochlorothiazide



Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont 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 Exforge HCT et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Exforge HCT ?
3. Comment prendre Exforge HCT ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Quand Exforge HCT ne doit-il pas être utilisé?

- si vous avez développé par le passé une réaction inhabituelle ou allergique à l'amlodipine, au valsartan, à l'hydrochlorothiazide ou aux sulfamides ou à un autre composant de ce médicament. Demandez conseil à votre médecin si vous pensez que vous pourriez avoir une réaction allergique.
- en cas de grossesse ou si vous envisagez une grossesse, ou en période d'allaitement.
- si vous souffrez d'un arrêt de l'écoulement de la bile.
- si vous souffrez d'une forte diminution de la quantité d'urine (anurie).
- si vous souffrez d'un diabète (de type 1 ou 2) ou d'une insuffisance rénale et que vous prenez de l'aliskirène, un principe actif abaissant la tension artérielle.
- si vous avez présenté dans le passé un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou du pharynx (difficultés à avaler et respirer) à l'occasion de la prise d'un médicament baissant la tension artérielle.

Si vous êtes dans l'un de ces cas, parlez-en à votre médecin avant de prendre Exforge HCT.

Quelles sont les précautions à observer lors de la prise d'Exforge HCT?

En raison d'effets secondaires possibles tels que vertiges ou fatigue, ce médicament peut affecter les capacités de réaction, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

La prudence est recommandée si vous souffrez d'une maladie des reins, d'une maladie du foie ou des voies biliaires, d'allergies ou d'un asthme.

Avant de commencer le traitement par Exforge HCT, votre médecin contrôlera votre circulation et votre tension artérielle.

NOVARTIS

Dénomination du médicament :

EXFORGE® HCT

5mg/160mg/12.5mg, 5mg/160mg

10mg/160mg/25mg

Comprimés pelliculés. Boîte de 28.

Amlodipine / Valsartan / Hydrochlorothiazide



Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont 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 Exforge HCT et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Exforge HCT ?
3. Comment prendre Exforge HCT ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Quand Exforge HCT ne doit-il pas être utilisé?

- si vous avez développé par le passé une réaction inhabituelle ou allergique à l'amlodipine, au valsartan, à l'hydrochlorothiazide ou aux sulfamides ou à un autre composant de ce médicament. Demandez conseil à votre médecin si vous pensez que vous pourriez avoir une réaction allergique.
- en cas de grossesse ou si vous envisagez une grossesse, ou en période d'allaitement.
- si vous souffrez d'un arrêt de l'écoulement de la bile.
- si vous souffrez d'une forte diminution de la quantité d'urine (anurie).
- si vous souffrez d'un diabète (de type 1 ou 2) ou d'une insuffisance rénale et que vous prenez de l'aliskirène, un principe actif abaissant la tension artérielle.
- si vous avez présenté dans le passé un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou du pharynx (difficultés à avaler et respirer) à l'occasion de la prise d'un médicament baissant la tension artérielle.

Si vous êtes dans l'un de ces cas, parlez-en à votre médecin avant de prendre Exforge HCT.

Quelles sont les précautions à observer lors de la prise d'Exforge HCT?

En raison d'effets secondaires possibles tels que vertiges ou fatigue, ce médicament peut affecter les capacités de réaction, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

La prudence est recommandée si vous souffrez d'une maladie des reins, d'une maladie du foie ou des voies biliaires, d'allergies ou d'un asthme.

Avant de commencer le traitement par Exforge HCT, votre médecin contrôlera votre circulation et votre tension artérielle.

NOVARTIS

Dénomination du médicament :

EXFORGE® HCT

5mg/160mg/12.5mg, 5mg/160mg

10mg/160mg/25mg

Comprimés pelliculés. Boîte de 28.

Amlodipine / Valsartan / Hydrochlorothiazide



Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont 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 Exforge HCT et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Exforge HCT ?
3. Comment prendre Exforge HCT ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Quand Exforge HCT ne doit-il pas être utilisé?

- si vous avez développé par le passé une réaction inhabituelle ou allergique à l'amlodipine, au valsartan, à l'hydrochlorothiazide ou aux sulfamides ou à un autre composant de ce médicament. Demandez conseil à votre médecin si vous pensez que vous pourriez avoir une réaction allergique.
- en cas de grossesse ou si vous envisagez une grossesse, ou en période d'allaitement.
- si vous souffrez d'un arrêt de l'écoulement de la bile.
- si vous souffrez d'une forte diminution de la quantité d'urine (anurie).
- si vous souffrez d'un diabète (de type 1 ou 2) ou d'une insuffisance rénale et que vous prenez de l'aliskirène, un principe actif abaissant la tension artérielle.
- si vous avez présenté dans le passé un gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou du pharynx (difficultés à avaler et respirer) à l'occasion de la prise d'un médicament baissant la tension artérielle.

Si vous êtes dans l'un de ces cas, parlez-en à votre médecin avant de prendre Exforge HCT.

Quelles sont les précautions à observer lors de la prise d'Exforge HCT?

En raison d'effets secondaires possibles tels que vertiges ou fatigue, ce médicament peut affecter les capacités de réaction, l'aptitude à la conduite et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

La prudence est recommandée si vous souffrez d'une maladie des reins, d'une maladie du foie ou des voies biliaires, d'allergies ou d'un asthme.

Avant de commencer le traitement par Exforge HCT, votre médecin contrôlera votre circulation et votre tension artérielle.

Rosuvastatin

Rosuvastatin

10 mg & 20 mg

ROSUVAS[®] SUN 10 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés



Veuillez lire attentive
Informations importantes
Gardez cette notice
- Si vous avez d'autres
- Ce médicament vous
notif, même si les effets
- Si l'un des effets indésirables
notice, parlez-en à votre

Lot n° :

EXP :

PPV: 157 DH 80

Que contient cette notice ?
1. Qu'est-ce que ROSUVAS[®] SUN ?
2. Quelles sont les indications thérapeutiques ?
3. Comment prendre ROSUVAS[®] SUN ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver ROSUVAS[®] SUN ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que ROSUVAS[®] SUN, comprimés pelliculés et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10A A07
ROSUVAS[®] SUN appartient au groupe des médicaments statines.

Indications thérapeutiques :

ROSUVAS[®] SUN vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol et/ou si vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. ROSUVAS[®] SUN est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.
- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adéquat et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémié et l'activité physique en même temps que la prise de ROSUVAS[®] SUN.

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROSUVAS[®] SUN :

ROSUVAS[®] SUN est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a deux types de cholestérol trouvés dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

- ROSUVAS[®] SUN peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

- Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer le mauvais sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts gras peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou à un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer de prendre ROSUVAS[®] SUN, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la formation de votre taux de cholestérol contre l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ROSUVAS[®] SUN comprimés pelliculés ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ROSUVAS[®] SUN, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « Informations supplémentaires ».

- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par Rosuvastatine ;

- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;

- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin) ;

- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées) ;

- Si vous prenez de la digoxine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes) ;

Si vous êtes concernés par l'un de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVAS[®] SUN (dosage le plus élevé) si :

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;

- Vous avez des troubles de la thyroïde ;

- Vous avez des troubles musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaisseur de cholestérol.

leur activité n'est pas affectée. Cependant, quelques personnes ont des vertiges lors du traitement par ROSUVAS[®] SUN. Si vous éprouvez des vertiges, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser une machine.

ROSUVAS[®] SUN, comprimé pelliculé contient du lactose.

Le médicament contient du lactose.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

La rubrique « Informations supplémentaires » si vous souhaitez la liste complète des composants.

Comment prendre ROSUVAS[®] SUN comprimés pelliculés ?

Toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre pharmacien en cas de doute.

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Rosuvastatin

Rosuvastatin

10 mg & 20 mg

ROSUVAS[®] SUN 10 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés



Veuillez lire attentive
Informations importantes
Gardez cette notice
- Si vous avez d'autres
- Ce médicament vous
notif, même si les effets
- Si l'un des effets indésirables
notice, parlez-en à votre

Lot n° :

EXP :

PPV: 157 DH 80

Que contient cette notice ?
1. Qu'est-ce que ROSUVAS[®] SUN ?
2. Quelles sont les indications thérapeutiques ?
3. Comment prendre ROSUVAS[®] SUN ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver ROSUVAS[®] SUN ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que ROSUVAS[®] SUN, comprimés pelliculés et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10A A07
ROSUVAS[®] SUN appartient au groupe des médicaments statines.

Indications thérapeutiques :

ROSUVAS[®] SUN vous a été prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol et/ou si vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. ROSUVAS[®] SUN est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adéquat et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémié et l'activité physique en même temps que la prise de ROSUVAS[®] SUN.

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROSUVAS[®] SUN :

ROSUVAS[®] SUN est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a deux types de cholestérol trouvés dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

- ROSUVAS[®] SUN peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

- Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer le mauvais sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts gras peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou à un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer de prendre ROSUVAS[®] SUN, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la formation de votre taux de cholestérol contre l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ROSUVAS[®] SUN comprimés pelliculés ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ROSUVAS[®] SUN, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « Informations supplémentaires ».

- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par Rosuvastatine ;

- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;

- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin) ;

- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées) ;

- Si vous prenez de la digoxine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes) ;

Si vous êtes concerné par l'un de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVAS[®] SUN (dosage le plus élevé) si :

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;

- Vous avez des troubles de la thyroïde ;

- Vous avez des troubles de la thyroïde ;

- Vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaisseur de cholestérol.

leur activité n'est pas affectée. Cependant, quelques personnes ont des vertiges lors du traitement par ROSUVAS[®] SUN. Si vous éprouvez des vertiges, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser une machine.

ROSUVAS[®] SUN, comprimé pelliculé contient du lactose.

Le médicament contient du lactose.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

La rubrique « Informations supplémentaires » si vous souhaitez la liste complète des composants.

3. Comment prendre ROSUVAS[®] SUN comprimés pelliculés ?

Toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre pharmacien en cas de doute.

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Dosage

Commencez avec ROSUVAS[®] SUN 10 mg doit débuter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée.

La dose initiale dépendra de :

- Taux de cholestérol,

- Risque d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral,

- Risque d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral,

- Vérifier auprès de votre médecin ou pharmacien la dose initiale qui vous est le mieux adaptée.

La dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :

- Les personnes âgées (japonaises, chinoises, philippines, vietnamiennes, coréennes et indiennes),

- Les personnes âgées de plus de 70 ans,

- Présentant une insuffisance rénale modérée,

- Présentant des facteurs prédisposant à une myopathie (atteinte musculaire).

Augmentation de la dose et dose maximale quotidienne

Après avoir commencé avec 5 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 10 mg puis 20 mg puis 40 mg si nécessaire.

Si vous commencez avec 10 mg, votre médecin peut décider de doubler la dose jusqu'à 20 mg puis 40 mg si nécessaire. Une période de 4 semaines est nécessaire entre chaque adaptation de dose.

La dose maximale quotidienne est de 40 mg. Cette dose concerne les patients ayant un taux de cholestérol élevé et un risque élevé d'avoir une attaque cardiaque ou un accident cérébrovasculaire pour lesquels le taux de cholestérol n'a pas été suffisamment baissé avec 20 mg.

Si vous prenez ROSUVAS[®] SUN pour réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés :

La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Cependant votre médecin pourra décider d'utiliser une dose plus faible si vous avez l'un des facteurs mentionnés ci-dessus.

Utilisation chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans :

La dose moyenne chez les enfants et adolescents âgés de 6 à 17 ans est de 5 à 20 mg une fois par jour. La dose initiale recommandée est de 5 mg par jour et votre médecin pourra augmenter progressivement votre dose afin de trouver la dose adaptée à votre organisme.

La dose maximale recommandée de ROSUVAS[®] SUN est 10 ou 20 mg pour les enfants âgés de 6 à 17 ans en fonction de votre pathologie sous-jacente traitée. Prenez cette dose une fois par jour. La dose de 40 mg de ROSUVAS[®] SUN ne doit pas être utilisée chez les enfants.

4. Prise de vos comprimés

Prenez chaque comprimé en entier avec de l'eau.

ROSUVAS[®] SUN doit être pris une fois par jour. Vous pouvez prendre le comprimé à tout moment de la journée avec ou sans nourriture.

Il est recommandé de prendre votre comprimé chaque jour à la même heure, ce qui vous évitera d'oublier de le prendre.

5. Contrôle régulier de votre cholestérol

Il est important que vous consultiez votre médecin pour des contrôles réguliers de votre cholestérol afin d'être sûr que ce dernier est bien contrôlé. Votre médecin peut décider d'augmenter la dose de ROSUVAS[®] SUN si nécessaire.

Si vous avez pris plus de ROSUVAS[®] SUN, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous allez à l'hôpital ou recevez un traitement pour une autre cause, prévenez l'équipe médicale que vous prenez ROSUVAS[®] SUN.

Si vous oubliez de prendre ROSUVAS[®] SUN, comprimé pelliculé :

Ne vous inquiétez pas, prenez simplement votre prochaine dose au bon moment. Ne prenez pas de double dose pour compenser celle que vous avez oubliée.

Si vous arrêtez de prendre ROSUVAS[®] SUN, comprimé pelliculé :

Informez votre médecin si vous souhaitez arrêter ROSUVAS[®] SUN car votre taux de cholestérol devrait encore augmenter.

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 ?

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

Il est important que vous soyez informés des effets indésirables possibles. Ils sont habituellement légers et de courte durée.

Arrêtez de prendre ROSUVAS[®] SUN et consultez immédiatement un médecin si vous avez les réactions allergiques suivantes :

- Difficulté à respirer avec ou sans gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge ;

- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue et de la gorge ;

- Démangeaison sévère de la peau (dermatite aiguë) ;

Consultez votre médecin immédiatement si vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaisseur de cholestérol.

Rosuvastatin

Rosuvastatin

10 mg & 20 mg

ROSUVAS[®] SUN 10 mg

Boîte de 30 comprimés pelliculés



Veuillez lire attentive
Informations importantes
Gardez cette notice
- Si vous avez d'autres
- Ce médicament vous
notif, même si les effets
- Si l'un des effets indésirables
notice, parlez-en à votre

Lot n° :

EXP :

PPV: 157 DH 80

Que contient cette notice ?
1. Qu'est-ce que ROSUVAS[®] SUN ?
2. Quelles sont les indications ?
3. Comment prendre ROSUVAS[®] SUN ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver ROSUVAS[®] SUN ?
6. Informations supplémentaires

1. Qu'est-ce que ROSUVAS[®] SUN, comprimés pelliculés et dans quel cas est-il utilisé ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10A A07
ROSUVAS[®] SUN appartient au groupe des médicaments statines.

Indications thérapeutiques :

ROSUVAS[®] SUN vous est prescrit parce que :

- Vous avez un taux élevé de cholestérol et/ou si vous présentez un risque de faire une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral. ROSUVAS[®] SUN est utilisé chez les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 6 ans et plus pour traiter un taux de cholestérol élevé.

- Il vous est recommandé de prendre des statines, car parfois un régime alimentaire adéquat et une activité physique ne suffisent pas à corriger votre taux de cholestérol. Vous devez poursuivre le régime hypocholestérolémié et l'activité physique en même temps que la prise de ROSUVAS[®] SUN.

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs.

Une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé liés à ces facteurs peuvent être causés par une maladie appelée athérosclérose. L'athérosclérose est due à une accumulation de dépôts de graisse dans vos artères.

Pourquoi il est important de continuer de prendre ROSUVAS[®] SUN :

ROSUVAS[®] SUN est utilisé pour corriger le taux de substances grasses dans le sang appelé lipides, le plus fréquent étant le cholestérol.

Il y a deux types de cholestérol trouvés dans le sang : le « mauvais cholestérol » (LDL-C) et le « bon cholestérol » (HDL-C).

- ROSUVAS[®] SUN peut réduire le « mauvais cholestérol » et augmenter le « bon cholestérol ».

- Il agit en aidant à bloquer la production de « mauvais cholestérol » par votre organisme. Il améliore également l'aptitude de votre corps à éliminer le mauvais sang.

Pour la plupart des personnes, un taux de cholestérol élevé n'a pas de conséquence sur la façon dont elles se sentent parce que cela n'entraîne aucun symptôme. Cependant, sans traitement, des dépôts gras peuvent s'accumuler sur la paroi des vaisseaux sanguins et réduire leur diamètre.

Parfois, ce rétrécissement des vaisseaux peut empêcher le passage du sang jusqu'au cœur ou au cerveau conduisant à une attaque cardiaque ou à un accident vasculaire cérébral.

En diminuant votre taux de cholestérol, vous pouvez réduire le risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de santé qui y sont liés.

Il est très important de continuer de prendre ROSUVAS[®] SUN, même si votre taux de cholestérol revient à la normale, parce qu'il prévient la formation de votre taux de cholestérol contre l'accumulation de dépôts de graisse. Cependant, vous devez arrêter votre traitement si votre médecin vous le dit, ou si vous découvrez que vous êtes enceinte.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ROSUVAS[®] SUN comprimés pelliculés ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais ROSUVAS[®] SUN, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique « Informations supplémentaires ».

- Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par Rosuvastatine ;

- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques ;

- Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez un doute, demandez à votre médecin) ;

- Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées) ;

- Si vous prenez de la digoxine (utilisée par exemple lors de greffes d'organes) ;

Si vous êtes concerné par l'un de ces situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de ROSUVAS[®] SUN (dosage le plus élevé) si :

- Vous avez une insuffisance rénale modérée (en cas de doute, demandez à votre médecin) ;

- Vous avez des troubles de la thyroïde ;

- Vous avez des troubles de la thyroïde ;

- Vous avez des douleurs musculaires répétées ou inexpliquées, des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires avec un autre médicament abaisseur de cholestérol.

leur activité n'est pas affectée. Cependant, quelques personnes ont des vertiges lors du traitement par ROSUVAS[®] SUN. Si vous éprouvez des vertiges, consultez votre médecin avant de conduire ou d'utiliser une machine.

ROSUVAS[®] SUN, comprimé pelliculé contient du lactose.

Le médicament contient du lactose.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

La rubrique « Informations supplémentaires » si vous souhaitez la liste complète des composants.

Comment prendre ROSUVAS[®] SUN comprimés pelliculés ?

Toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre pharmacien en cas de doute.

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Prenez ROSUVAS[®] SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Reçu

Date : 01/12/22

Reçu de : M^r Fadili Sidi Redouane

La somme de : TROIS CENT Dirhams (300 DH)

Pour : CONSULTATION

Signature : PR.ZTOT

Professeur ZTOT Samir
Cardiologue Interventionnel
27 Rue Jaba Toubkal appt 13
Avenue de France Agdal - Rabat
Tel : 05 37 68 65 68 / INPE : 101100386

ID:
D-naiss:

01-Déc-2022 11:23:03

Fréq. Card.: 66 BPM
Int PR: 165 ms
Dur. QRS: 81 ms
QT/QTc: 386 / 400 ms
Axes P-R-T: 81 -17 91
RR moyen: 897 ms
QTcB: 407 ms
QTcF: 400 ms

7A 136/84

Professeur ZTOT Samir
Cardiologue Interventionnel
27 Rue Jabal Toubkal appt 13
Avenue de France Agdal - Rabat
Tel : 05 37 68 05 68 / INPE : 101100386

