

## 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



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

## Déclaration de Maladie

N° W19-453780

144513

☒ **Maladie**

☐ **Dentaire**

☐ **Optique**

☐ **Autres**

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule :

1537

Société :

RAM

☐ Actif

☒ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom :

HOUBAN MOHAMED

Date de naissance :

16.06.50

Adresse :

BD. TAHA HOUSSIN, RUE 61 N°3, NADRA

Tél. :

066 1089117

Total des frais engagés :

#165440

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

11/4/2023

Nom et prénom du malade :

HOUBAN MOHAMED

Age :

72 ANS

Lien de parenté :

☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

TDM

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 :

NA SOR

Le :

04/01/2023

Signature de l'adhérent(e) :

*[Signature]*



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attesté
4/11/23	PCA	1	3000	INP  081091548

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Babel Bd. Taha Hassen, N°65 - NADOR INPE: 082013558 - Tél: 05.36.60.55.44	04.01.23	1354,40

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

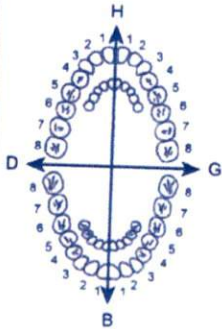
Cachet et signature du Particien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

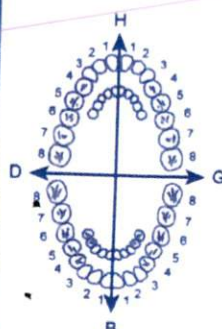
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE	COEFFICIENT DES TRAVAUX																
	<table border="1"> <thead> <tr> <th colspan="2">H</th> <th colspan="2">G</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> </tbody> </table>	H		G		25533412	21433552	00000000	00000000	00000000	00000000	00000000	11433553	00000000	00000000	00000000	00000000	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H		G															
	25533412	21433552	00000000	00000000														
	00000000	00000000	00000000	11433553														
	00000000	00000000	00000000	00000000														
	<p>[Création, remont, adjonction]</p> <p>Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>	MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																
		DATE DU DEVIS <input type="text"/>																
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>																

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

# Docteur DOUHRI Mohamed

Spécialiste des Maladies  
du Cœur et des Vaisseaux

Hypertension Artérielle

Echo Cardiographie Doppler

Diplômé de la Faculté de Médecine  
de Rabat et Casa blanca



# الدكتور الدهري محمد

إختصاصي في أمراض القلب والشرابين

والضغط الدموي التشخيص بالصدى

خريج كلية الطب بالرباط والدار البيضاء

التشخيص بالصدى

إستكشاف الأوعية الدموية

صدى دوبلر عبر الجمجمة

إيقاع هولتر

هولتر ضغط الدم

- Echodoppler Cardiaque Couleur

- Exploration Vasculaire

- Echodoppler Transcranien

- Holter Rythmique

- Holter Tensionnel

## ORDONNANCE

Nom : MOUBAW

Mohamed

153,20x3. Itemo par duo 15/25

58,10x3. Cas de l'unité 11

171,00x3. No cas de 11

41,50x5. 11 ou 15 11

1354,40 11

**Pharmacie Babel**

Bd. Jaba Hien, N°65 - NADOR

PE: 082013558 - Tél: 05.36.60.55.44

Docteur DOUHRI Mohamed  
Spécialiste des Maladies  
du Cœur et des Vaisseaux  
Rue Molay Rachid N° 73 - Nador  
Tél: 05 36 60 00 12 - Gsm: 06 61 71 67 37

Nador, Le: 4/1/2023

شارع مولاي رشيد رقم 73 قرب قيسارية الذهب وقصصية إسبانيا الناظور (عمارة الشيخاوي) الهاتف: 05 36 60 00 12 المحمول: 06 61 71 67 37

Rue Molay Rachid N° 73 a coté de Kissaria d'or & Consulat Espagne (App.Chikhaoui) - Nador - Tél:05 36 60 00 12 - Gsm: 06 61 71 67 37

Lot N° : SK1092B  
Exp: 11/2023  
PPV: 153DH20



اسم و عنوان الشركة الحاملة لرخصة التسوية في المنطقة  
المنطقة المخصصة للتسوية  
رقم التسوية  
رقم التسوية  
رقم التسوية

المنطقة المخصصة للتسوية  
رقم التسوية  
رقم التسوية  
رقم التسوية  
رقم التسوية

المنطقة المخصصة للتسوية  
رقم التسوية  
رقم التسوية  
رقم التسوية  
رقم التسوية

المنطقة المخصصة للتسوية  
رقم التسوية  
رقم التسوية  
رقم التسوية  
رقم التسوية



Lot N° : SK1092B

Exp: 11/2023

PPV: 153DH20



اسم و عنوان: الحاجه لى خصله النسيه رقم ٧٠٧  
 اقليم قريه  
 المنطقة: المنطقه ٧٠٧  
 الطريق: ٧٠٧  
 المقيمين

וְהָיָה כִּי יִשְׁמַע ה' אֶת הַקּוֹל וְהָיָה  
וְהָיָה כִּי יִשְׁמַע ה' אֶת הַקּוֹל וְהָיָה  
וְהָיָה כִּי יִשְׁמַע ה' אֶת הַקּוֹל וְהָיָה

ما هي  
القيمة  
التي  
تجوز  
97.85

5245315

၂။ အကျဉ်းချုပ်

יְהוָה אֱלֹהֵינוּ יִשְׁמַר עָמָם וְיִבְרַךְ אֶת הָאָדָם

२. विचारः

الموتى والموتى والموتى:

مستألفه، ولكن ينبغي المطول في آخره أو المبدئي

[illegible]

بجانب ایجاب استعمال آبی در آذر احتیاجی علی کلید و غیره از استعمال آب گرمی در

2.  $\frac{1}{2} \log \frac{1}{2}$  and  $\frac{1}{2} \log \frac{1}{2}$  are the same.

[illegible]

ישראל וישראלים

قَالَ الْمُسْتَعْمَلُ لِيُفِيدَ لِي فِيهِ أَوْ إِذَا كَانَ جَدُّكَ جَدِّي أَوْ الْقَوَامُ الْمُسْتَعْمَلُ (الْمُطَلَّعُ)

الماء في البحر أو الماء الذي يجري في جاري

(١) من أجل أن يكون  $f$  دالة متصلة، يجب أن تكون  $f(0)$  مساوية لـ  $\lim_{x \rightarrow 0} f(x)$ .  
لذلك، نحتاج إلى إيجاد قيمة  $f(0)$  التي تجعل الدالة متصلة.

॥ ॐ नमो भगवते वासुदेवाय ॥ ॐ नमो भगवते वासुदेवाय ॥ ॐ नमो भगवते वासुदेवाय ॥

— 10 —

[illegible]

יחזקאל

[illegible]

وَأَمْرًا ضَرِيحًا (الضريح: القبر)

المفصل المفصل (المفصل المفصل) المفصل المفصل

[illegible][illegible]

... (1) ... (2) ... (3) ... (4) ... (5) ... (6) ... (7) ... (8) ... (9) ... (10) ... (11) ... (12) ... (13) ... (14) ... (15) ... (16) ... (17) ... (18) ... (19) ... (20) ... (21) ... (22) ... (23) ... (24) ... (25) ... (26) ... (27) ... (28) ... (29) ... (30) ... (31) ... (32) ... (33) ... (34) ... (35) ... (36) ... (37) ... (38) ... (39) ... (40) ... (41) ... (42) ... (43) ... (44) ... (45) ... (46) ... (47) ... (48) ... (49) ... (50) ... (51) ... (52) ... (53) ... (54) ... (55) ... (56) ... (57) ... (58) ... (59) ... (60) ... (61) ... (62) ... (63) ... (64) ... (65) ... (66) ... (67) ... (68) ... (69) ... (70) ... (71) ... (72) ... (73) ... (74) ... (75) ... (76) ... (77) ... (78) ... (79) ... (80) ... (81) ... (82) ... (83) ... (84) ... (85) ... (86) ... (87) ... (88) ... (89) ... (90) ... (91) ... (92) ... (93) ... (94) ... (95) ... (96) ... (97) ... (98) ... (99) ... (100) ...

الم

111

החלטה: 1. להעביר את המסמך למשרד המשפטים.

\_\_\_\_\_

1000

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

Lot N° : SK1092B

Exp: 11/2023

PPV: 153DH20



اسم و عنوان: (التاريخ) الحاشية لـ (التاريخ) قس. المشرق  
 اقليم قس. المنطقة العامة بـ (الشرق) رقم 7، و (الشرق) المشرق

[illegible]

ما هي  
القيمة  
التي  
تجوز  
97.85

5245315

၂။ အကျဉ်းချုပ်

יְהוָה אֱלֹהֵינוּ יִשְׁמַר עָמָם וְיִבְרַךְ אֶת הָאָרֶץ

२. विचारः

الموتى والموتى والموتى:

مستأجره، ولكن ينبغي المطالبة الا بحدود المطول في ظروف أخرى أو المودع

١٠٠٠ (٤) المصنف المسمى "المصنف" في سنة ١٩٨٥

بجانب ایجاب استعمال آبی در آذر احتیاجی علی کلید و غیره از استعمال آب گرمی در

2.  $\frac{1}{2} \log \frac{1}{2}$  and  $\frac{1}{2} \log \frac{1}{2}$  are the only two values of  $\log \frac{1}{2}$  that are rational numbers.

[illegible]

ישראל וישראלים

قيل المستعمل فيكون في قوله أو إذا كان كذلك جدياً أو القوياء المستطاعة (الخط)

الماء في البحر أو الماء الذي يجري في جاري

[illegible]

॥ ॐ नमो भगवते वासुदेवाय ॥ ॐ नमो भगवते वासुदेवाय ॥ ॐ नमो भगवते वासुदेवाय ॥

— 10 —

2. لا يملك الميراث إلا من كان له في الميراث ما يملكه الميراث.

יחזקאל

3 الممرات، والبيوت (التي كانت مخصصة للرجال) (التي كانت مخصصة للرجال) (التي كانت مخصصة للرجال)

وَأَمْرًا ضَرِيحًا (الضريح: القبر)

المفصل المفصل (المفصل المفصل) المفصل المفصل

[illegible]

1. The first part of the text discusses the importance of understanding the context of a document. It emphasizes that without proper context, the meaning of the text can be lost or misinterpreted. This is particularly true for historical documents, where the language and customs of the time may differ significantly from those of the present.

... (1) ... (2) ... (3) ... (4) ... (5) ... (6) ... (7) ... (8) ... (9) ... (10) ... (11) ... (12) ... (13) ... (14) ... (15) ... (16) ... (17) ... (18) ... (19) ... (20) ... (21) ... (22) ... (23) ... (24) ... (25) ... (26) ... (27) ... (28) ... (29) ... (30) ... (31) ... (32) ... (33) ... (34) ... (35) ... (36) ... (37) ... (38) ... (39) ... (40) ... (41) ... (42) ... (43) ... (44) ... (45) ... (46) ... (47) ... (48) ... (49) ... (50) ... (51) ... (52) ... (53) ... (54) ... (55) ... (56) ... (57) ... (58) ... (59) ... (60) ... (61) ... (62) ... (63) ... (64) ... (65) ... (66) ... (67) ... (68) ... (69) ... (70) ... (71) ... (72) ... (73) ... (74) ... (75) ... (76) ... (77) ... (78) ... (79) ... (80) ... (81) ... (82) ... (83) ... (84) ... (85) ... (86) ... (87) ... (88) ... (89) ... (90) ... (91) ... (92) ... (93) ... (94) ... (95) ... (96) ... (97) ... (98) ... (99) ... (100) ...

الم

111

החלטה: החלטת הוועדה

1997, 1998, 1999, 2000, 2001, 2002, 2003, 2004, 2005, 2006, 2007, 2008, 2009, 2010, 2011, 2012, 2013, 2014, 2015, 2016, 2017, 2018, 2019, 2020, 2021, 2022, 2023, 2024, 2025, 2026, 2027, 2028, 2029, 2030, 2031, 2032, 2033, 2034, 2035, 2036, 2037, 2038, 2039, 2040, 2041, 2042, 2043, 2044, 2045, 2046, 2047, 2048, 2049, 2050, 2051, 2052, 2053, 2054, 2055, 2056, 2057, 2058, 2059, 2060, 2061, 2062, 2063, 2064, 2065, 2066, 2067, 2068, 2069, 2070, 2071, 2072, 2073, 2074, 2075, 2076, 2077, 2078, 2079, 2080, 2081, 2082, 2083, 2084, 2085, 2086, 2087, 2088, 2089, 2090, 2091, 2092, 2093, 2094, 2095, 2096, 2097, 2098, 2099, 2100, 2101, 2102, 2103, 2104, 2105, 2106, 2107, 2108, 2109, 2110, 2111, 2112, 2113, 2114, 2115, 2116, 2117, 2118, 2119, 2120, 2121, 2122, 2123, 2124, 2125, 2126, 2127, 2128, 2129, 2130, 2131, 2132, 2133, 2134, 2135, 2136, 2137, 2138, 2139, 2140, 2141, 2142, 2143, 2144, 2145, 2146, 2147, 2148, 2149, 2150, 2151, 2152, 2153, 2154, 2155, 2156, 2157, 2158, 2159, 2160, 2161, 2162, 2163, 2164, 2165, 2166, 2167, 2168, 2169, 2170, 2171, 2172, 2173, 2174, 2175, 2176, 2177, 2178, 2179, 2180, 2181, 2182, 2183, 2184, 2185, 2186, 2187, 2188, 2189, 2190, 2191, 2192, 2193, 2194, 2195, 2196, 2197, 2198, 2199, 2200, 2201, 2202, 2203, 2204, 2205, 2206, 2207, 2208, 2209, 2210, 2211, 2212, 2213, 2214, 2215, 2216, 2217, 2218, 2219, 2220, 2221, 2222, 2223, 2224, 2225, 2226, 2227, 2228, 2229, 2230, 2231, 2232, 2233, 2234, 2235, 2236, 2237, 2238, 2239, 2240, 2241, 2242, 2243, 2244, 2245, 2246, 2247, 2248, 2249, 2250, 2251, 2252, 2253, 2254, 2255, 2256, 2257, 2258, 2259, 2260, 2261, 2262, 2263, 2264, 2265, 2266, 2267, 2268, 2269, 2270, 2271, 2272, 2273, 2274, 2275, 2276, 2277, 2278, 2279, 2280, 2281, 2282, 2283, 2284, 2285, 2286, 2287, 2288, 2289, 2290, 2291, 2292, 2293, 2294, 2295, 2296, 2297, 2298, 2299, 2300, 2301, 2302, 2303, 2304, 2305, 2306, 2307, 2308, 2309, 2310, 2311, 2312, 2313, 2314, 2315, 2316, 2317, 2318, 2319, 2320, 2321, 2322, 2323, 2324, 2325, 2326, 2327, 2328, 2329, 2330, 2331, 2332, 2333, 2334, 2335, 2336, 2337, 2338, 2339, 2340, 2341, 2342, 2343, 2344, 2345, 2346, 2347, 2348, 2349, 2350, 2351, 2352, 2353, 2354, 2355, 2356, 2357, 2358, 2359, 2360, 2361, 2362, 2363, 2364, 2365, 2366, 2367, 2368, 2369, 2370, 2371, 2372, 2373, 2374, 2375, 2376, 2377, 2378, 2379, 2380, 2381, 2382, 2383, 2384, 2385, 2386, 2387, 2388, 2389, 2390, 2391, 2392, 2393, 2394, 2395, 2396, 2397, 2398, 2399, 2400, 2401, 2402, 2403, 2404, 2405, 2406, 2407, 2408, 2409, 2410, 2411, 2412, 2413, 2414, 2415, 2416, 2417, 2418, 2419, 2420, 2421, 2422, 2423, 2424, 2425, 2426, 2427, 2428, 2429, 2430, 2431, 2432, 2433, 2434, 2435, 2436, 2437, 2438, 2439, 2440, 2441, 2442, 2443, 2444, 2445, 2446, 2447, 2448, 2449, 2450, 2451, 2452, 2453, 2454, 2455, 2456, 2457, 2458, 2459, 2460, 2461, 2462, 2463, 2464, 2465, 2466, 2467, 2468, 2469, 2470, 2471, 2472, 2473, 2474, 2475, 2476, 2477, 2478, 2479, 2480, 2481, 2482, 2483, 2484, 2485, 2486, 2487, 2488, 2489, 2490, 2491, 2492, 2493, 2494, 2495, 2496, 2497, 2498, 2499, 2500, 2501, 2502, 2503, 2504, 2505, 2506, 2507, 2508, 2509, 2510, 2511, 2512, 2513, 2514, 2515, 2516, 2517, 2518, 2519, 2520, 2521, 2522, 2523, 2524, 2525, 2526, 2527, 2528, 2529, 2530, 2531, 2532, 2533, 2534, 2535, 2536, 2537, 2538, 2539, 2540, 2541, 2542, 2543, 2544, 2545, 2546, 2547, 2548, 2549, 2550, 2551, 2552, 2553, 2554, 2555, 2556, 2557, 2558, 2559, 2560, 2561, 2562, 2563, 2564, 2565, 2566, 2567, 2568, 2569, 2570, 2571, 2572, 2573, 2574, 2575, 2576, 2577, 2578, 2579, 2580, 2581, 2582, 2583, 2584, 2585, 2586, 2587, 2588, 2589, 2590, 2591, 2592, 2593, 2594, 2595, 2596, 2597, 2598, 2599, 2600, 2601, 2602, 2603, 2604, 2605, 2606, 2607, 2608, 2609, 2610, 2611, 2612, 2613, 2614, 2615, 2616, 2617, 2618, 2619, 2620, 2621, 2622, 2623, 2624, 2625, 2626, 2627, 2628, 2629, 2630, 2631, 2632, 2633, 2634, 2635, 2636, 2637, 2638, 2639, 2640, 2641, 2642, 2643, 2644, 2645, 2646, 2647, 2648, 2649, 2650, 2651, 2652, 2653, 2654, 2655, 2656, 2657, 2658, 2659, 2660, 2661, 2662, 2663, 2664, 2665, 2666, 2667, 2668, 2669, 2670, 2671, 2672, 2673, 2674, 2675, 2676, 2677, 2678, 26

1000

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_

CARDENSIEL.

contrôles antidopage.

particulièrement attentif en début

de traitement ou votre médecin en cas de doute.

particulièrement nécessaire en début de traitement et en cas

de jeûne ou de régime. Les comprimés ne doivent pas être mâchés ou écrasés.

CARDENSIEL est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement au long cours.

Chez l'adulte, y compris les personnes âgées :

Le traitement par bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement.

Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer, en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien (en continu)

La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg de bisoprolol.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de la dose. Si votre état s'aggrave ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Chez certains patients, une dose d'entretien inférieure à 10 mg de bisoprolol peut être suffisante. Votre médecin vous indiquera la marche à suivre.

Si vous devez arrêter totalement le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, faute de quoi votre

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

Prévenez immédiatement votre médecin qui décidera des mesures à prendre.

Les symptômes de surdosage peuvent être un ralentissement du rythme cardiaque, des difficultés respiratoires sévères, des vertiges, la baisse du taux de sucre dans le sang).

**Si vous oubliez de prendre CARDENSIEL :**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose habituelle le matin suivant.

**Si vous arrêtez de prendre CARDENSIEL :**

N'interrompez en aucun cas le traitement par CARDENSIEL si votre médecin ne vous a pas conseillé de le faire. Dans le cas contraire, votre état de santé pourrait se détériorer.

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 ?

Comme tous les médicaments, CARDENSIEL est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Afin d'éviter les réactions graves, consultez un médecin immédiatement si un effet indésirable devient sévère, survient brusquement ou s'aggrave rapidement.

Les effets indésirables les plus graves sont ceux touchant les fonctions cardiaques :

- ralentissement du rythme cardiaque (plus de 1 personne sur 10)
- aggravation de l'insuffisance cardiaque (moins de 1 personne sur 10)
- rythme cardiaque lent ou irrégulier (moins de 1 personne sur 100)

Si vous avez des vertiges ou si vous vous sentez faible, ou encore si vous avez des difficultés à respirer, contactez votre médecin dès que possible.



Cardensiel® 5 mg  
Comprimés pelliculés sécables B/30  
PPV: 58,10 DH

7862160239

CARDENSIEL.

contrôles antidopage.

particulièrement attentif en début

de traitement ou votre médecin en cas de doute.

particulièrement nécessaire en début de traitement et en cas

de jeûne ou de régime. Les comprimés ne doivent pas être mâchés ou écrasés.

CARDENSIEL est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement au long cours.

Chez l'adulte, y compris les personnes âgées :

Le traitement par bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement.

Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer, en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien (en continu)

La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg de bisoprolol.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de la dose. Si votre état s'aggrave ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Chez certains patients, une dose d'entretien inférieure à 10 mg de bisoprolol peut être suffisante. Votre médecin vous indiquera la marche à suivre.

Si vous devez arrêter totalement le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, faute de quoi votre

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

Prévenez immédiatement votre médecin qui décidera des mesures à prendre.

Les symptômes de surdosage peuvent être un ralentissement du rythme cardiaque, des difficultés respiratoires sévères, des vertiges, la baisse du taux de sucre dans le sang).

**Si vous oubliez de prendre CARDENSIEL :**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose habituelle le matin suivant.

**Si vous arrêtez de prendre CARDENSIEL :**

N'interrompez en aucun cas le traitement par CARDENSIEL si votre médecin ne vous a pas conseillé de le faire. Dans le cas contraire, votre état de santé pourrait se détériorer.

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 ?

Comme tous les médicaments, CARDENSIEL est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Afin d'éviter les réactions graves, consultez un médecin immédiatement si un effet indésirable devient sévère, survient brusquement ou s'aggrave rapidement.

Les effets indésirables les plus graves sont ceux touchant les fonctions cardiaques :

- ralentissement du rythme cardiaque (plus de 1 personne sur 10)
- aggravation de l'insuffisance cardiaque (moins de 1 personne sur 10)
- rythme cardiaque lent ou irrégulier (moins de 1 personne sur 100)

Si vous avez des vertiges ou si vous vous sentez faible, ou encore si vous avez des difficultés à respirer, contactez votre médecin dès que possible.



Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 58,10 DH

7862160239



CARDENSIEL.

contrôles antidopage.

particulièrement attentif en début

de traitement ou votre médecin en cas de doute.

particulièrement nécessaire en début de traitement et en cas

de jeûne. Les comprimés ne doivent pas être mâchés ou écrasés.

CARDENSIEL est habituellement utilisé dans le cadre d'un traitement au long cours.

Chez l'adulte, y compris les personnes âgées :

Le traitement par bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement.

Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer, en général selon le schéma suivant :

- 1,25 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 2,5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- 5 mg de bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- 10 mg de bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien (en continu)

La dose quotidienne maximale recommandée est de 10 mg de bisoprolol.

Selon votre tolérance au médicament, votre médecin pourra également décider de prolonger l'intervalle entre les augmentations de la dose. Si votre état s'aggrave ou si vous ne tolérez plus le médicament, il pourra être nécessaire de réduire à nouveau la dose ou d'interrompre le traitement. Chez certains patients, une dose d'entretien inférieure à 10 mg de bisoprolol peut être suffisante. Votre médecin vous indiquera la marche à suivre.

Si vous devez arrêter totalement le traitement, votre médecin vous conseillera généralement de réduire progressivement la dose, faute de quoi votre

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

Prévenez immédiatement votre médecin qui décidera des mesures à prendre.

Les symptômes de surdosage peuvent être un ralentissement du rythme cardiaque, des difficultés respiratoires sévères, des vertiges, la baisse du taux de sucre dans le sang).

**Si vous oubliez de prendre CARDENSIEL :**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Prenez la dose habituelle le matin suivant.

**Si vous arrêtez de prendre CARDENSIEL :**

N'interrompez en aucun cas le traitement par CARDENSIEL si votre médecin ne vous a pas conseillé de le faire. Dans le cas contraire, votre état de santé pourrait se détériorer.

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 ?

Comme tous les médicaments, CARDENSIEL est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Afin d'éviter les réactions graves, consultez un médecin immédiatement si un effet indésirable devient sévère, survient brusquement ou s'aggrave rapidement.

Les effets indésirables les plus graves sont ceux touchant les fonctions cardiaques :

- ralentissement du rythme cardiaque (plus de 1 personne sur 10)
- aggravation de l'insuffisance cardiaque (moins de 1 personne sur 10)
- rythme cardiaque lent ou irrégulier (moins de 1 personne sur 100)

Si vous avez des vertiges ou si vous vous sentez faible, ou encore si vous avez des difficultés à respirer, contactez votre médecin dès que possible.



**Cardensiel® 5 mg**

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 58,10 DH

7862160239

# NOCOL®

## COMPOSITIONS :

Simvastatine (DCI) .....

Excipients q.s.

Simvastatine (DCI) .....

Excipients q.s.

1 comprimé pelliculé

20 mg

40 mg

## FORME ET PRÉSENTATIONS

Comprimé pelliculé à 20 mg : Boîtes de 30 et 60.

Comprimé pelliculé à 40 mg : Boîtes de 30 et 60.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Hypolipémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (système cardiovasculaire).

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients ayant des antécédents de maladie coronaire avérée, d'accident vasculaire cérébral, d'artériopathie périphérique avec ou sans hyperlipémie associée.
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients diabétiques sans antécédents coronariens ni cérébro-vasculaires ayant un haut risque cardiovasculaire avec au moins un des facteurs de risque suivants (hypertension, âge  $\geq$  65 ans, créatinine élevée, tabagisme présent ou passé), avec ou sans hyperlipémie associée.
- Dans les études cliniques 4S et HPS, le traitement par simvastatine a permis de réduire significativement la mortalité totale, le risque d'événements coronaires graves et les accidents vasculaires cérébraux ischémiques.
- Hypercholestérolémies pures (type II a) ou mixtes (type II b et III) en complément d'un régime adapté et assidu. Pour ces indications, la poursuite du régime est toujours indispensable. Remarque : Hypertriglycéridémie isolée (types I, IV et V) : la simvastatine n'est pas indiquée.

## CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

### Absolues :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
- Itraconazole, kétoconazole, antiprotéases et de la viridine (cf Interaction).
- Femme qui allaite.

### Relatives :

- Fibrates.
- JAS de pamplemousse.

**En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.**

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'adopter des doses de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par NOCOL nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement).
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

## Surveillance des tests hépatiques :

- Comme pour d'autres médicaments hypolipémiants, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'interruption du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, des tests supplémentaires devront être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent ; chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Une élévation des transaminases, en particulier au-delà de 3 fois la limite supérieure de la normale et si cette élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients consommant d'importantes quantités d'alcool et/ou présentant un antécédent de maladie hépatique.

## Effets musculaires :

- Des élévations légères et transitoires des taux plasmatiques de créatine phosphokinase (CPK) d'origine musculaire sont communément observées chez les patients recevant de la simvastatine, mais elles n'ont habituellement pas de retentissement clinique.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase s'associe rarement à la survenue d'atteinte (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité douloureuse ou faiblesse musculaire), un dosage de la CPK d'origine musculaire doit être évoqué chez tout patient présentant des myalgies diffuses, une élévation importante de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) ; dans ces conditions, le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase sont susceptibles d'être aggravés par l'association avec d'autres médicaments, tels que les fibrates.
- Des rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobininurie ont été rapportées avec l'utilisation de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté en cas de survenue de symptômes évocateurs d'insuffisance rénale, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, hypertension, infections, perturbations métaboliques, endocriniennes ou électrolytiques sévères, épilepsie non contrôlée).
- La simvastatine est métabolisée par l'isoforme 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'atteinte musculaire par la simvastatine avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du CYP 3A4 aux doses thérapeutiques doit être évalué avec précaution dans cette situation (cf Interaction).

## Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas recommandée chez l'enfant.

## Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure à 40 mg ne devrait être envisagée après 70 ans que sous une surveillance clinique et biologique étroite.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

### Associations contre-indiquées :

- Antiprotéases (ampinavir, indinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiante). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétoconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiante. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypocholestérolémiante pendant la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétoconazole).
- Delavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiante). Utiliser une autre statine.

Simvastatine

LOT 223041

EXP 02/25

PPV 171DH00

171DH00



# NOCOL®

## COMPOSITIONS :

Simvastatine (DCI) .....	1 comprimé pelliculé
Excipients q.s. ....	20 mg
Simvastatine (DCI) .....	40 mg
Excipients q.s. ....	

## FORME ET PRÉSENTATIONS

Comprimé pelliculé à 20 mg : Boîtes de 30 et 60.  
Comprimé pelliculé à 40 mg : Boîtes de 30 et 60.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Hyperlipémiants, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (système cardiovasculaire).

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients ayant des antécédents de maladie coronaire avérée, d'accident vasculaire cérébral, d'artériopathie périphérique avec ou sans hyperlipémie associée.
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients diabétiques sans antécédents coronariens ni cérébro-vasculaires ayant un haut risque cardiovasculaire avec au moins un des facteurs de risque suivants (hypertension, âge  $\geq$  65 ans, créatinine élevée, tabagisme présent ou passé), avec ou sans hyperlipémie associée.
- Dans les études cliniques 4S et HPS, le traitement par simvastatine a permis de réduire significativement la mortalité totale, le risque d'événements coronaires graves et les accidents vasculaires cérébraux ischémiques.
- Hypercholestérolémies pures (type II a) ou mixtes (type II b et III) en complément d'un régime adapté et assidu. Pour ces indications, la poursuite du régime est toujours indispensable. Remarque : Hypertriglycéridémie isolée (types I, IV et V) : la simvastatine n'est pas indiquée.

## CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

### Absolues :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
- Itraconazole, kétoconazole, antiprotéases et de la viridine (cf Interaction).
- Femme qui allaite.

### Relatives :

- Fibrates.
- JAS de pamplemousse.

**En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.**

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'adopter des doses de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par NOCOL nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement).
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

## Surveillance des tests hépatiques :

- Comme pour d'autres médicaments hyperlipémiants, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'interruption du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, des tests supplémentaires devront être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent ; chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Une élévation des transaminases, en particulier au-delà de 3 fois la limite supérieure de la normale et si cette élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients consommant d'importantes quantités d'alcool et/ou présentant un antécédent de maladie hépatique.

## Effets musculaires :

- Des élévations légères et transitoires des taux plasmatiques de créatine phosphokinase (CPK) d'origine musculaire sont communément observées chez les patients recevant de la simvastatine, mais elles n'ont habituellement pas de retentissement clinique.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase s'associe rarement à la survenue d'atteinte (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité douloureuse ou faiblesse musculaire), un dosage de la CPK.
- Une atteinte musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies diffuses, une élévation importante de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) ; dans ces conditions.
- Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase sont peut-être en relation avec la dose, mais ils sont administrés seuls, tels que les fibrates.
- Des rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobine ont été rapportées avec l'usage de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté en cas de survenue d'insuffisance rénale, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, hypertension, infections, perturbations métaboliques, endocriniennes ou électrolytiques sévères, épilepsie non contrôlée).
- La simvastatine est métabolisée par l'isoforme 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'atteinte musculaire avec la simvastatine avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du CYP 3A4 aux doses thérapeutiques doit être surveillé de façon importante dans cette situation (cf Interaction).

## Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas recommandée chez l'enfant.

## Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure à 40 mg ne devrait être envisagée après 70 ans que sous une surveillance clinique et biologique étroite.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

### Associations contre-indiquées :

- Antiprotéases (ampinavir, indinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiants). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétoconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiants. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypocholestérolémiants pendant la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétoconazole).
- Delavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiants). Utiliser une autre statine.

Simvastatine

LOT 223041

EXP 02/25

PPV 171DH00

...



# NOCOL®

## COMPOSITIONS :

Simvastatine (DCI) .....

Excipients q.s.

Simvastatine (DCI) .....

Excipients q.s.

1 comprimé pelliculé

20 mg

40 mg

## FORME ET PRÉSENTATIONS

Comprimé pelliculé à 20 mg : Boîtes de 30 et 60.

Comprimé pelliculé à 40 mg : Boîtes de 30 et 60.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Hypolipémiant, inhibiteur de l'HMG Co-A réductase (système cardiovasculaire).

## INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients ayant des antécédents de maladie coronaire avérée, d'accident vasculaire cérébral, d'artériopathie périphérique avec ou sans hyperlipémie associée.
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients diabétiques sans antécédents coronariens ni cérébro-vasculaires ayant un haut risque cardiovasculaire avec au moins un des facteurs de risque suivants (hypertension, âge  $\geq$  65 ans, créatinine élevée, tabagisme présent ou passé), avec ou sans hyperlipémie associée.
- Dans les études cliniques 4S et HPS, le traitement par simvastatine a permis de réduire significativement la mortalité totale, le risque d'événements coronaires graves et les accidents vasculaires cérébraux ischémiques.
- Hypercholestérolémies pures (type II a) ou mixtes (type II b et III) en complément d'un régime adapté et assidu. Pour ces indications, la poursuite du régime est toujours indispensable. Remarque : Hypertriglycéridémie isolée (types I, IV et V) : la simvastatine n'est pas indiquée.

## CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

### Absolues :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
- Itraconazole, kétoconazole, antiprotéases et de la viridine (cf Interaction).
- Femme qui allaite.

### Relatives :

- Fibrates.
- JAU de pamplemousse.

**En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.**

## MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'adopter des doses de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par NOCOL nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement).
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

### Surveillance des tests hépatiques :

- Comme pour d'autres médicaments hypolipémiants, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'interruption du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, des tests supplémentaires devront être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent ; chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Une élévation des transaminases, en particulier au-delà de 3 fois la limite supérieure de la normale et si cette élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients consommant d'importantes quantités d'alcool et/ou présentant un antécédent de maladie hépatique.

### Effets musculaires :

- Des élévations légères et transitoires des taux plasmatiques de créatine phosphokinase (CPK) d'origine musculaire sont communément observées chez les patients recevant de la simvastatine, mais elles n'ont habituellement pas de retentissement clinique.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase s'associe rarement à la survenue d'atteinte (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité douloureuse ou faiblesse musculaire), un dosage de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) ; dans ces conditions, le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase sont peut-être augmentés.
- Des rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobininurie ont été rapportées avec l'utilisation de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté en cas de survenue d'insuffisance rénale, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, hypertension, infections, perturbations métaboliques, endocriniennes ou électrolytiques sévères, épilepsie non contrôlée).
- La simvastatine est métabolisée par l'isomère 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'atteinte musculaire avec la simvastatine avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du CYP 3A4 aux doses thérapeutiques doit être évalué avec précaution dans cette situation (cf Interaction).

### Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas recommandée chez l'enfant.

### Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure à 40 mg ne devrait être envisagée après 70 ans que sous une surveillance clinique et biologique étroite.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

### Associations (amc-indiquées) :

- Antiprotéases (amc-indiquées) : indinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiante). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétoconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiante. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypocholestérolémiante pendant la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétoconazole).
- Delavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiante). Utiliser une autre statine.

Simvastatine

LOT 223041

EXP 02/25

PPV 171DH00

171DH00

كمثل كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون لدواء إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.

ترتبط بالجرعة المستعملة وبالحساسية الفردية للمريض. التأثير المزعج الأكثر شيوعاً هو مذاق مر في الفم أو اضطراب آخر للذوق. التأثيرات غير المرغوب فيها العصبية النفسية، فقدان الذاكرة بشأن الأحداث التي تقع خلال العلاج (فقدان الذاكرة التقدمي). قد يظهر هذا التأثير بالجرعات التي يصفها الطبيب. ويزداد الخطر كلما ارتفعت الجرعة.

• اضطرابات السلوك، تغير حالة الوعي، انفعال، عدوانية، أفكار هذيانة، عدوان توتر، غضب شديد، تهيج، المشي أثناء النوم. • إدمان جسدي ونفسي، حتى بجرعات وصفها الطبيب، متلازمة الانقطاع أو رجوع الأرق عند توقف العلاج (انظر كذلك فقرات "خطر الإدمان" و "خطر الارتداد"). • شعور بالسُّكر، صداع، صعوبة في تنسيق بعض الحركات، سقوط (خاصة لدى الأشخاص المسنين). • ارتباك، هلوسة، انخفاض التيقظ أو حتى النعاس (خاصة لدى الأشخاص المسنين)، أرق، كوابيس، توتر. • اكتئاب. • تفاعلات حساسية، • صقات حمراء على الجلد مع الحكّة (شرى). • انتفاخ مفاجئ للوجه و/أو العنق قد يؤدي إلى صعوبة في التنفس وتعرض المريض إلى الخطر (وذمة كوينك). • تفاعل حساسي خطير (تفاعل تاتي).

تأثيرات أخرى مرغوب فيها أخرى ممكنة: • طلع على الجلد، حكة. • ضعف عضلي، تعب. • تغيرات الرغبة الجنسية. • ازديادية الرؤية. • صعوبة الهضم، غثيان، جفاف الفم، قيء. • نادراً جداً، ارتفاع أنزيمات الكبد (ترانساميناز و/أو فوسفاتاز قلوية في الدم)، مرض كبدي (التهاب الكبد). • كيف يجب حفظ إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر؟ يحفظ بعيداً عن مرأى ومختلاط بالأطفال.

لا تستعمل إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر بعد تاريخ انتهاء الصلاحية الموجود على العلبة. يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر. لا توجد احتياطات خاصة للحفظ. يجب عدم رمي الأدوية في المجاري أو في النفايات المنزلية. استفسر لدى الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستخدمة.

التدبير في حمى 6 معلومات إضافية على ماذا يحتوي العبوة الفعالة لكل قرص قابل للمكونات الأخرى الكالسيوم، نشا ستيارات المغنيسيوم 6000 ماكروجال سيواغات ذات تأثير ما هو إيموفان 7.5 ملغ الخارجي؟

هذا الدواء على شكل أقراص مغلفة قابلة للكسر، علبه 20. آخر تحديث تمت فيه الموافقة على النشرة: 30/09/2013.

أخرى (مسكنات، منومات، بعض الأدوية ضد السعال...). معلومات هامة عن بعض مكونات إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر

ترتبط هذا الدواء على السكر (لاكتوز) الذي ينحل ليصبح غالاكتوز وغلوكوز. ينصح بعدم استعماله لدى المرضى المعانين من عدم تحمل غالاكتوز، نقص في لاكتاز لآب أو متلازمة سوء امتصاص غلوكوز أو غالاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا أخبرك الطبيب بعدم تحمك لبعض السكريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.

نوي هذا الدواء على نشا القمح. قد يحتوي نشا القمح على غلوتين، لكن لا على شكل آثار. وبالتالي لا يشكل أي خطر على الأشخاص المصابين بمرض البطني. وبالتالي يمكن تناوله إذا كنت تعاني من المرض البطني. يجب تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر، مع طعام. احترم دائماً الجرعة التي يصفها الطبيب. في حالة الشك، اتصل بالصيدلي.

• في غياب المعطيات، ينصح بعدم استعمال إيموفان. • في الأحوال، سوف يخبرك الطبيب على وصف أضعف جرعة. • تناول أكثر من قرص 7.5 ملغ في اليوم. • إذا كان سنك يتجاوز الجرعة المنصوص بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا كنت تعاني من تورم، معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كلوي)، الجرعة المنصوص بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب. • طريقة الاستعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص بأحد جانبيه.

• قرص قابل للكسر، أي يمكنك عند الحاجة قطعها إلى جزأين متساويين. • وثيرة الاستعمال: تناول الدواء مباشرة قبل الذهاب إلى النوم، في الفراش. يمكن ذلك من توفير ظروف ملائمة للنوم لمدة متواصلة لعدة ساعات (7-8 ساعات) والحد من خطر فقدان الذاكرة وصعوبة تنسيق بعض الحركات (تغير الوظائف النفسية الحركية). • مدة العلاج: يجب أن تكون مدة العلاج قصيرة قدر الإمكان ويجب ألا تتجاوز 4 أسابيع، بما فيها فترة الخفض من الجرعة. • في حالة استمرار الأرق، استشر الطبيب.

• إذا تناولت إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر أكثر مما يجب: استشر فوراً الطبيب أو الصيدلي أو المستشفيات الطبية لأن جرعة مفرطة قد تعرضك للخطر.

• إذا نسيت تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر: تناول الجرعة الموالية في الساعة المعتادة في اليوم الموالي. لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة العادية التي نسيت تناولها.

• إذا توقفت عن تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر: قد يتسبب التوقف عن العلاج بشكل مفاجئ في حدوث ظاهرة الانقطاع. عندما يتخذ قرار إيقاف إيموفان، سوف يخبرك الطبيب عن أنماط إيقاف هذا الدواء.

• الحد من حدوث ظاهرة الانقطاع أو رجوع الأرق، سوف يخفف الطبيب الجرعات تدريجياً مع ترك فاصل زمني بينها. وتطول هذه الفترة كلما طال العلاج.

• رغم الخفض التدريجي للجرعات، قد تحدث ظاهرة الارتداد. في هذه الحالة، قد يظهر مجدداً وموقتاً الأرق الذي برر العلاج في البداية. • ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

كمثل كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون لدواء إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.

ترتبط بالجرعة المستعملة وبالحساسية الفردية للمريض. التأثير المزعج الأكثر شيوعاً هو مذاق مر في الفم أو اضطراب آخر للذوق. التأثيرات غير المرغوب فيها العصبية النفسية، فقدان الذاكرة بشأن الأحداث التي تقع خلال العلاج (فقدان الذاكرة التقدمي). قد يظهر هذا التأثير بالجرعات التي يصفها الطبيب. ويزداد الخطر كلما ارتفعت الجرعة.

• اضطرابات السلوك، تغير حالة الوعي، انفعال، عدوانية، أفكار هذيانة، عدوان توتر، غضب شديد، تهيج، المشي أثناء النوم. • إدمان جسدي ونفسي، حتى بجرعات وصفها الطبيب، متلازمة الانقطاع أو رجوع الأرق عند توقف العلاج (انظر كذلك فقرات "خطر الإدمان" و "خطر الارتداد"). • شعور بالسُّكر، صداع، صعوبة في تنسيق بعض الحركات، سقوط (خاصة لدى الأشخاص المسنين). • ارتباك، هلوسة، انخفاض التيقظ أو حتى النعاس (خاصة لدى الأشخاص المسنين)، أرق، كوابيس، توتر. • اكتئاب. • تفاعلات حساسية، • صقات حمراء على الجلد مع الحكّة (شرى). • انتفاخ مفاجئ للوجه و/أو العنق قد يؤدي إلى صعوبة في التنفس وتعرض المريض إلى الخطر (وذمة كوينك). • تفاعل حساسي خطير (تفاعل تاتي).

تأثيرات أخرى مرغوب فيها أخرى ممكنة: • طلع على الجلد، حكة. • ضعف عضلي، تعب. • تغيرات الرغبة الجنسية. • ازديادية الرؤية. • صعوبة الهضم، غثيان، جفاف الفم، قيء. • نادراً جداً، ارتفاع أنزيمات الكبد (ترانساميناز و/أو فوسفاتاز قلوية في الدم)، مرض كبدي (التهاب الكبد). • كيف يجب حفظ إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر؟ يحفظ بعيداً عن مرأى ومختلاط بالأطفال.

لا تستعمل إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر بعد تاريخ انتهاء الصلاحية الموجود على العلبة. يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر. لا توجد احتياطات خاصة للحفظ. يجب عدم رمي الأدوية في المجاري أو في النفايات المنزلية. استفسر لدى الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستخدمة.

التدبير في حمى 6 معلومات إضافية على ماذا يحتوي العبوة الفعالة لكل قرص قابل للمكونات الأخرى الكالسيوم، نشا ستيارات المغنيسيوم 6000 ماكروجلات سيوفاغات ذات تأثير ما هو إيموفان 7.5 ملغ الخارجي؟

هذا الدواء على شكل أقراص مغلفة قابلة للكسر عبلة 20. آخر تحديث تمت فيه الموافقة على النشرة: 30/09/2013.

أخرى (مسكنات، منومات، بعض الأدوية ضد السعال...). معلومات هامة عن بعض مكونات إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر

ترتبط هذا الدواء على السكر (لاكتوز) الذي ينحل ليصبح غالاكتوز وغلوكوز. ينصح بعدم استعماله لدى المرضى المعانين من عدم تحمل غالاكتوز، نقص في لاكتاز لآب أو متلازمة سوء امتصاص غلوكوز أو غالاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا أخبرك الطبيب بعدم تحمك لبعض السكريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.

نوي هذا الدواء على نشا القمح. قد يحتوي نشا القمح على غلوتين، لكن لا على شكل آثار. وبالتالي لا يشكل أي خطر على الأشخاص المصابين بمرض البطني. وبالتالي يمكن تناوله إذا كنت تعاني من المرض البطني. يجب تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر؟ من احترام دائماً الجرعة التي يصفها الطبيب. في حالة الشك، اتصل بالصيدلي.

• في غياب المعطيات، ينصح بعدم استعمال إيموفان. • في الأحوال، سوف يخبرك الطبيب على وصف أضعف جرعة. • تناول أكثر من قرص 7.5 ملغ في اليوم. • إذا كان سنك يتجاوز الجرعة المنصوص بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا كنت تعاني من تنفس معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كبد). • الجرعة المنصوص بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب. • طريقة الاستعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص بأش من الماء.

• قرص قابل للكسر، أي يمكنك عند الحاجة قطعها إلى جزئين متساويين. • وثيرة الاستعمال: تناول الدواء مباشرة قبل الذهاب إلى النوم، في الفراش. يمكن ذلك من توفير ظروف ملائمة للنوم لمدة متواصلة لعدة ساعات (7-8 ساعات) والحد من خطر فقدان الذاكرة وصعوبة تنسيق بعض الحركات (تغير الوظائف النفسية الحركية). • مدة العلاج: يجب أن تكون مدة العلاج قصيرة قدر الإمكان ويجب ألا تتجاوز 4 أسابيع، بما فيها فترة الخفض من الجرعة. • في حالة استمرار الأرق، استشر الطبيب.

• إذا تناولت إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر أكثر مما يجب: استشر فوراً الطبيب أو الصيدلي أو المستشفيات الطبية لأن جرعة مفرطة قد تعرضك للخطر.

• إذا نسيت تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر: تناول بالجرعة الموالية في الساعة المعتادة في اليوم الموالي. لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة العادية التي نسيت تناولها.

• إذا توقفت عن تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر: قد يتسبب التوقف عن العلاج بشكل مفاجئ في حدوث ظاهرة الانقطاع. عندما يتخذ قرار إيقاف إيموفان، سوف يخبرك الطبيب عن أنماط إيقاف هذا الدواء.

• الحد من حدوث ظاهرة الانقطاع أو رجوع الأرق، سوف يخفف الطبيب الجرعات تدريجياً مع ترك فاصل زمني بينها. وتطول هذه الفترة كلما طال العلاج.

• رغم الخفض التدريجي للجرعات، قد تحدث ظاهرة الارتداد. في هذه الحالة، قد يظهر مجدداً وموقتاً الأرق الذي برر العلاج في البداية. • ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟



كمثل كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون لدواء إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.

ترتبط بالجرعة المستعملة وبالحساسية الفردية للمريض. التأثير المزعج الأكثر شيوعاً هو مذاق مر في الفم أو اضطراب آخر للذوق. التأثيرات غير المرغوب فيها العصبية النفسية، فقدان الذاكرة بشأن الأحداث التي تقع خلال العلاج (فقدان الذاكرة التقدمي)، قد يظهر هذا التأثير بالجرعات التي يصفها الطبيب. ويزداد الخطر كلما ارتفعت الجرعة.

• اضطرابات السلوك، تغير حالة الوعي، انفعال، عدوانية، أفكار هذيانية، عدوان توتر، غضب شديد، تهيج، المشي أثناء النوم، إدمان جسدي ونفسي، حتى بجرعات وصفها الطبيب، متلازمة الانقطاع أو رجوع الأرق عند توقف العلاج (انظر كذلك فقرات "خطر الإدمان" و "خطر الارتداد")، • شعور بالسُّكر، صداع، صعوبة في تنسيق بعض الحركات، سقوط (خاصة لدى الأشخاص المسنين)، • ارتباك، هلوسة، انخفاض التيقظ أو حتى النعاس (خاصة لدى الأشخاص المسنين)، أرق، كوابيس، توتر، • اكتئاب، • تفاعلات حساسية، • صقات حمراء على الجلد مع الحكّة (شرى)، • انتفاخ مفاجئ للوجه و/أو العنق قد يؤدي إلى صعوبة في التنفس وتعرض المريض إلى الخطر (وذمة كوينك)، • تفاعل حساسي خطير (تفاعل تاتي).

تأثيرات أخرى مرغوب فيها أخرى ممكنة: • طلع على الجلد، حكة، • ضعف عضلي، تعب، • تغيرات الرغبة الجنسية، • ازديادية الرؤية، • صعوبة الهضم، غثيان، جفاف الفم، قيء، • نادراً جداً، ارتفاع أنزيمات الكبد (ترانساميناز و/أو فوسفاتاز كلوية في الدم)، مرض كبدي (التهاب الكبد)، • كيف يجب حفظ إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر؟ يحفظ بعيداً عن مرأى ومختلاط بالأطفال.

لا تستعمل إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر بعد تاريخ انتهاء الصلاحية الموجود على العلبة. يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر. لا توجد احتياطات خاصة للحفظ. يجب عدم رمي الأدوية في المجاري أو في النفايات المنزلية. استفسر لدى الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستخدمة.

التدبير في حمى 6 معلومات إضافية على ماذا يحتوي العبوة الفعالة لكل قرص قابل للمكونات الأخرى الكالسيوم، نشا ستيارات المغنيسيوم 6000 ما كروكوزات سيوفاغات ذات تأثير خارجية؟

هذا الدواء على شكل أقراص مغلفة قابلة للكسر عبلة 20. آخر تحديث تمت فيه الموافقة على النشرة: 30/09/2013.

أخرى (مسكنات، منومات، بعض الأدوية ضد السعال...).

معلومات هامة عن بعض مكونات إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر

ترتبط هذا الدواء على السكر (لاكتوز) الذي ينحل ليصبح غالاكتوز وغلوكوز. ينصح بعدم استعماله لدى المرضى المعانين من عدم تحمل غالاكتوز، نقص في لاكتاز لآب أو متلازمة سوء امتصاص غلوكوز أو غالاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا أخبرك الطبيب بعدم تحمك لبعض السكريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.

نوي هذا الدواء على نشا القمح. قد يحتوي نشا القمح على غلوتين، لكن لا على شكل آثار. وبالتالي لا يشكل أي خطر على الأشخاص المصابين بمرض البطني، وبالتالي يمكن تناوله إذا كنت تعاني من المرض البطني. يجب تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر، • احترام دائماً الجرعة التي يصفها الطبيب. في حالة الشك، اتصل أو الصيدلي.

• في غياب المعطيات، ينصح بعدم استعمال إيموفان. • في الأحوال، سوف يخبرك الطبيب على وصف أضعف جرعة. • تناول أكثر من قرص 7.5 ملغ في اليوم، • إذا كان سنك يتجاوز الجرعة المنصوص بها هي 3.75 ملغ في اليوم، • إذا كنت تعاني من تنفس معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كبد)، • الجرعة المنصوص بها هي 3.75 ملغ في اليوم، • إذا شعرت بأن هذا أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب.

• طريقة الاستعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص بأس من الماء.

• قرص قابل للكسر، أي يمكنك عند الحاجة قطعها إلى جزأين متساويين. • وثيرة الاستعمال: تناول الدواء مباشرة قبل الذهاب إلى النوم، في الفراش. يمكن ذلك من توفير ظروف ملائمة للنوم لمدة متواصلة لعدة ساعات (7-8 ساعات) والحد من خطر فقدان الذاكرة وصعوبة تنسيق بعض الحركات (تغير الوظائف النفسية الحركية).

• مدة العلاج: يجب أن تكون مدة العلاج قصيرة قدر الإمكان ويجب ألا تتجاوز 4 أسابيع، بما فيها فترة الخفض من الجرعة. في حالة استمرار الأرق، استشر الطبيب.

• إذا تناولت إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر أكثر مما يجب: استشر فوراً الطبيب أو الصيدلي أو المستشفيات الطبية لأن جرعة مفرطة قد تعرضك للخطر.

• إذا نسيت تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر: تناول الجرعة الموالية في الساعة المعتادة في اليوم الموالي. لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة العادية التي نسيت تناولها.

• إذا توقفت عن تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر: قد يتسبب التوقف عن العلاج بشكل مفاجئ في حدوث ظاهرة الانقطاع. عندما يتخذ قرار إيقاف إيموفان، سوف يخبرك الطبيب عن أنماط توقف هذا الدواء.

• الحد من حدوث ظاهرة الانقطاع أو رجوع الأرق، سوف يخفف الطبيب الجرعات تدريجياً مع ترك فاصل زمني بينها. وتطول هذه الفترة كلما طال العلاج.

• رغم الخفض التدريجي للجرعات، قد تحدث ظاهرة الارتداد. في هذه الحالة، قد يظهر مجدداً وموقتاً الأرق الذي برر العلاج في البداية.

• كما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

كمثل كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون لدواء إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.

ترتبط بالجرعة المستعملة وبالحساسية الفردية للمريض. التأثير المزعج الأكثر شيوعاً هو مذاق مر في الفم أو اضطراب آخر للذوق. التأثيرات غير المرغوب فيها العصبية النفسية، فقدان الذاكرة بشأن الأحداث التي تقع خلال العلاج (فقدان الذاكرة التقدمي). قد يظهر هذا التأثير بالجرعات التي يصفها الطبيب. ويزداد الخطر كلما ارتفعت الجرعة.

• اضطرابات السلوك، تغير حالة الوعي، انفعال، عدوانية، أفكار هذيانة، عدوان توتر، غضب شديد، تهيج، المشي أثناء النوم. • إدمان جسدي ونفسي، حتى بجرعات وصفها الطبيب، متلازمة الانقطاع أو رجوع الأرق عند توقف العلاج (انظر كذلك فقرات "خطر الإدمان" و "خطر الارتداد"). • شعور بالسُّكَّر، صداع، صعوبة في تنسيق بعض الحركات، سقوط (خاصة لدى الأشخاص المسنين). • ارتباك، هلوسة، انخفاض التيقظ أو حتى النعاس (خاصة لدى الأشخاص المسنين)، أرق، كوابيس، توتر. • اكتئاب. • تفاعلات حساسية، • صقات حمراء على الجلد مع الحكّة (شرى). • انتفاخ مفاجئ للوجه و/أو العنق قد يؤدي إلى صعوبة في التنفس وتعرض المريض إلى الخطر (وذمة كوينك). • تفاعل حساسي خطير (تفاعل تاتي).

تأثيرات أخرى مرغوب فيها أخرى ممكنة: • طلع على الجلد، حكة. • ضعف عضلي، تعب. • تغيرات الرغبة الجنسية. • ازديادية الروية. • صعوبة الهضم، غثيان، جفاف الفم، قيء. • نادراً جداً، ارتفاع أنزيمات الكبد (ترانساميناز و/أو فوسفاتاز قلوية في الدم)، مرض كبدي (التهاب الكبد). • كيف يجب حفظ إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر؟ يحفظ بعيداً عن مرأى وممتلأ الأفعال.

لا تستعمل إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر بعد تاريخ انتهاء الصلاحية الموجود على العلبة. يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر. لا توجد احتياطات خاصة للحفظ.

يجب عدم رمي الأدوية في المجاري أو في النفايات المنزلية. استفسر لدى الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستخدمة.

التدبير في حاض  
6 معلومات إ  
على ماذا يحتو  
العبادة الفعالة  
لكل قرص قابل  
المكونات الأخرى  
الكالسيوم، نشا  
ستيارات المغنيسيوم  
ماكرويون 6000  
سوغات ذات تأثير  
ما هو إيموفان 7.5 ملغ  
الخارجية؟

هذا الدواء على شكل أقراص مغلفة قابلة للكسر عبلة 20. آخر تاريخ تمت فيه الموافقة على النشرة: 30/09/2013.

أخرى (مسكنات، منومات، بعض الأدوية ضد السعال...).

معلومات هامة عن بعض مكونات إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر

ترتبط هذا الدواء على السكر (لاكتوز) الذي ينحل ليصبح غالاكتوز وغلوكوز. ينصح بعدم استعماله لدى المرضى المعانين من عدم تحمل غالاكتوز، نقص في لاكتاز لآب أو متلازمة سوء امتصاص غلوكوز أو غالاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا أخبرك الطبيب بعدم تحملك لبعض السكريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.

نوي هذا الدواء على نشا القمح. قد يحتوي نشا القمح على غلوتين، لكن لا على شكل آثار. وبالتالي لا يشكل أي خطر على الأشخاص المصابين بمرض البطني. وبالتالي يمكن تناوله إذا كنت تعاني من المرض البطني. يجب تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر؟ من احترام دائماً الجرعة التي يصفها الطبيب. في حالة الشك، اتصل بالصيدلي.

• في غياب المعطيات، ينصح بعدم استعمال إيموفان. • في الأحوال، سوف يخبرك الطبيب على وصف أضعف جرعة. • تناول أكثر من قرص 7.5 ملغ في اليوم. • إذا كان سنك يتجاوز الجرعة المنصوص بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا كنت تعاني من تورم، معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كبد). • الجرعة المنصوص بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب.

• فئة الاستعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص بأش من الماء.

• قرص قابل للكسر، أي يمكنك عند الحاجة قطعها إلى جزئين متساويين. • وثيرة الاستعمال: تناول الدواء مباشرة قبل الذهاب إلى النوم، في الفراش. يمكن ذلك من توفير ظروف ملائمة للنوم لمدة متواصلة لعدة ساعات (7-8 ساعات) والحد من خطر فقدان الذاكرة وصعوبة تنسيق بعض الحركات (تغير الوظائف النفسية الحركية).

• مدة العلاج: يجب أن تكون مدة العلاج قصيرة قدر الإمكان ويجب ألا تتجاوز 4 أسابيع، بما فيها فترة الخفض من الجرعة. • في حالة استمرار الأرق، استشر الطبيب.

• إذا تناولت إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر أكثر مما يجب: استشر فوراً الطبيب أو الصيدلي أو المستشفيات الطبية لأن جرعة مفرطة قد تعرضك للخطر.

• إذا نسيت تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر: تناول الجرعة الموالية في الساعة المعتادة في اليوم الموالي. لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة العادية التي نسيت تناولها.

• إذا توقفت عن تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر: قد يتسبب التوقف عن العلاج بشكل مفاجئ في حدوث ظاهرة الانقطاع. عندما يتخذ قرار توقف إيموفان، سوف يخبرك الطبيب عن أنماط توقف هذا الدواء. • الحد من حدوث ظاهرة الانقطاع أو رجوع الأرق، سوف يخفض الطبيب الجرعات تدريجياً مع ترك فاصل زمني بينها. وتطول هذه الفترة كلما طال العلاج.

• رغم الخفض التدريجي للجرعات، قد تحدث ظاهرة الارتداد. في هذه الحالة، قد يظهر مجدداً وموقتاً الأرق الذي برر العلاج في البداية.

• ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟

كمثل كافة الأدوية، من المحتمل أن يكون لدواء إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر، تأثيرات غير مرغوب فيها، رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.

ترتبط بالجرعة المستعملة وبالحساسية الفردية للمريض. التأثير المزعج الأكثر شيوعاً هو مذاق مر في الفم أو اضطراب آخر للذوق. التأثيرات غير المرغوب فيها العصبية النفسية، فقدان الذاكرة بشأن الأحداث التي تقع خلال العلاج (فقدان الذاكرة التقدمي). قد يظهر هذا التأثير بالجرعات التي يصفها الطبيب. ويزداد الخطر كلما ارتفعت الجرعة.

• اضطرابات السلوك، تغير حالة الوعي، انفعال، عدوانية، أفكار هذيانة، عدوان توتر، غضب شديد، تهيج، المشي أثناء النوم. • إدمان جسدي ونفسي، حتى بجرعات وصفها الطبيب، متلازمة الانقطاع أو رجوع الأرق عند توقف العلاج (انظر كذلك فقرات "خطر الإدمان" و "خطر الارتداد"). • شعور بالسُّكر، صداع، صعوبة في تنسيق بعض الحركات، سقوط (خاصة لدى الأشخاص المسنين). • ارتباك، هلوسة، انخفاض التيقظ أو حتى النعاس (خاصة لدى الأشخاص المسنين)، أرق، كوابيس، توتر. • اكتئاب. • تفاعلات حساسية، • صقات حمراء على الجلد مع الحكّة (شرى). • انتفاخ مفاجئ للوجه و/أو العنق قد يؤدي إلى صعوبة في التنفس وتعرض المريض إلى الخطر (وذمة كوينك). • تفاعل حساسي خطير (تفاعل تاتي).

تأثيرات أخرى مرغوب فيها أخرى ممكنة: • طلع على الجلد، حكة. • ضعف عضلي، تعب. • تغيرات الرغبة الجنسية. • ازديادية الرؤية. • صعوبة الهضم، غثيان، جفاف الفم، قيء. • نادراً جداً، ارتفاع أنزيمات الكبد (ترانساميناز و/أو فوسفاتاز قلوية في الدم)، مرض كبدي (التهاب الكبد). • كيف يجب حفظ إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر؟ يحفظ بعيداً عن مرأى ومختلاط بالأطفال.

لا تستعمل إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر بعد تاريخ انتهاء الصلاحية الموجود على العلبة. يشير تاريخ انتهاء الصلاحية إلى آخر يوم في الشهر. لا توجد احتياطات خاصة للحفظ. يجب عدم رمي الأدوية في المجاري أو في النفايات المنزلية. استفسر لدى الصيدلي عن طريقة التخلص من الأدوية غير المستخدمة.

التدبير في حمى 6 معلومات إضافية على ماذا يحتوي العبوة الفعالة لكل قرص قابل للمكونات الأخرى الكالسيوم، نشا ستيارات المغنيسيوم 6000 ماكروجلات سيوفاغات ذات تأثير ما هو إيموفان 7.5 ملغ الخارجي؟

هذا الدواء على شكل أقراص مغلفة قابلة للكسر، علبه 20. آخر تحديث تمت فيه الموافقة على النشرة: 30/09/2013.

أخرى (مسكنات، منومات، بعض الأدوية ضد السعال...). معلومات هامة عن بعض مكونات إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر

ترتبط هذا الدواء على السكر (لاكتوز) الذي ينحل ليصبح غالاكتوز وغلوكوز. ينصح بعدم استعماله لدى المرضى المعانين من عدم تحمل غالاكتوز، نقص في لاكتاز لآب أو متلازمة سوء امتصاص غلوكوز أو غالاكتوز (أمراض وراثية نادرة). إذا أخبرك الطبيب بعدم تحمك لبعض السكريات، اتصل به قبل تناول هذا الدواء.

نوي هذا الدواء على نشا القمح. قد يحتوي نشا القمح على غلوتين، لكن لا على شكل آثار. وبالتالي لا يشكل أي خطر على الأشخاص المصابين بمرض البطني. وبالتالي يمكن تناوله إذا كنت تعاني من المرض البطني. يجب تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر؟ من احترام دائماً الجرعة التي يصفها الطبيب. في حالة الشك، اتصل بالصيدلي.

• في غياب المعطيات، ينصح بعدم استعمال إيموفان. • في الأحوال، سوف يخبرك الطبيب على وصف أضعف جرعة. • تناول أكثر من قرص 7.5 ملغ في اليوم. • إذا كان سنك يتجاوز الجرعة المنصوص بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا كنت تعاني من تنفس معتدل، مرض في الكبد (قصور كبدي) أو الكلى (قصور كبد). • الجرعة المنصوص بها هي 3.75 ملغ في اليوم. • إذا شعرت بأن هذا أقل فعالية مع مرور الوقت، لا ترفع الجرعات واتصل بالطبيب. • فئة الاستعمال: يستعمل هذا الدواء عن طريق الفم. تناول القرص بأش من الماء.

• قرص قابل للكسر، أي يمكنك عند الحاجة قطعها إلى جزئين متساويين. • وثيرة الاستعمال: تناول الدواء مباشرة قبل الذهاب إلى النوم، في الفراش. يمكن ذلك من توفير ظروف ملائمة للنوم لمدة متواصلة لعدة ساعات (7-8 ساعات) والحد من خطر فقدان الذاكرة وصعوبة تنسيق بعض الحركات (تغير الوظائف النفسية الحركية). • مدة العلاج: يجب أن تكون مدة العلاج قصيرة قدر الإمكان ويجب ألا تتجاوز 4 أسابيع، بما فيها فترة الخفض من الجرعة. • في حالة استمرار الأرق، استشر الطبيب.

• إذا تناولت إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر أكثر مما يجب: استشر فوراً الطبيب أو الصيدلي أو المستشفيات الطبية لأن جرعة مفرطة قد تعرضك للخطر.

• إذا نسيت تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر: تناول بالجرعة الموالية في الساعة المعتادة في اليوم الموالي. لا تتناول جرعة مضاعفة لتعويض الجرعة العادية التي نسيت تناولها.

• إذا توقفت عن تناول إيموفان 7.5 ملغ، أقراص مغلفة قابلة للكسر: قد يتسبب التوقف عن العلاج بشكل مفاجئ في حدوث ظاهرة الانقطاع. عندما يتخذ قرار توقف إيموفان، سوف يخبرك الطبيب عن أنماط توقف هذا الدواء.

• الحد من حدوث ظاهرة الانقطاع أو رجوع الأرق، سوف يخفض الطبيب الجرعات تدريجياً مع ترك فاصل زمني بينها. وتطول هذه الفترة كلما طال العلاج.

• رغم الخفض التدريجي للجرعات، قد تحدث ظاهرة الارتداد. في هذه الحالة، قد يظهر مجدداً وموقتاً الأرق الذي برر العلاج في البداية. • ما هي التأثيرات غير المرغوب فيها المحتملة؟



G Analysis Result>

Normal Sinus Rhythm

High Voltage(Left Ventricular)

Borderline Normal ECG \*\*\*

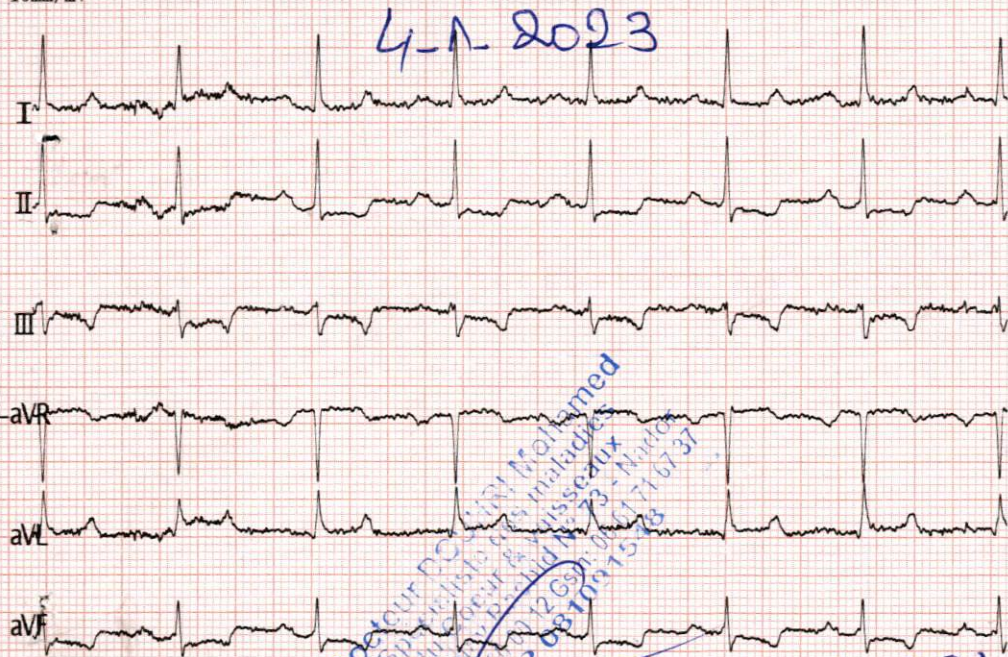
Unconfirmed Report Need to Review.

aVL	aVF
-0.00	+0.00
V5	V6
+0.00	+0.00

168/82 cm/Kg

133/90 mmHg

10mm/mV



25mm/s

AC50

EMG

ADS

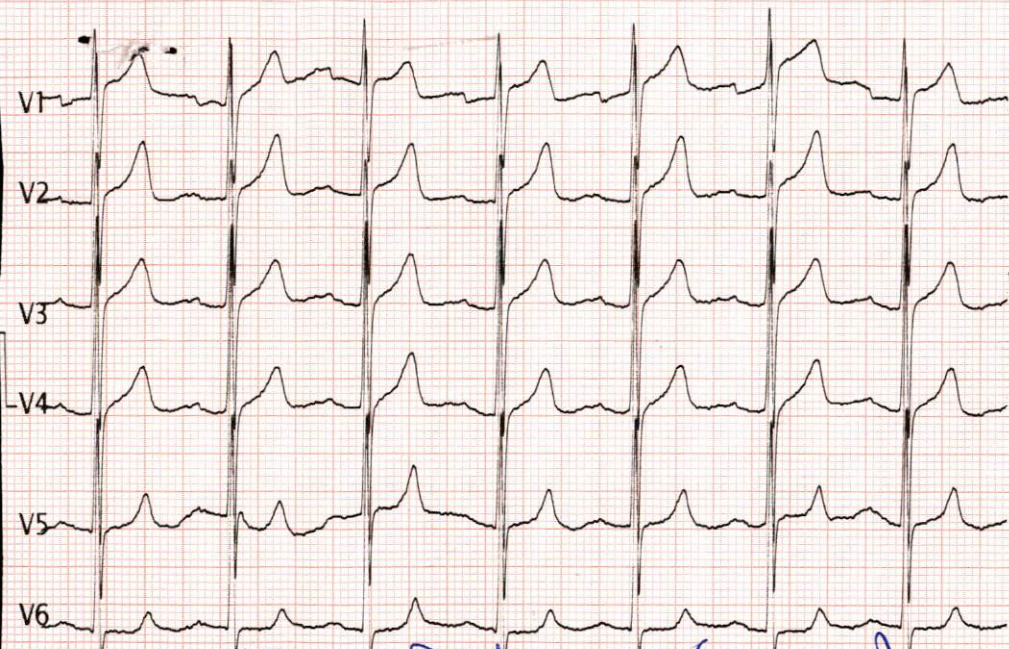
26-10-2062 05:42:55

GN

??



10mm/mV



Vent. Rate(BPM) : 82

&lt;ECG Analysis Result&gt;:

PR Int.(ms) : 192  
 P/QRS/T Int.(ms) : 143 86 185  
 QT/QTc Int.(ms) : 378 444  
 P/QRS/T Axis(Deg.) : 64 10 26  
 RV1/SV5 Amp.(mV) : 0.87 0.91  
 RV5/SV1 Amp.(mV) : 3.62 0.95

800 Normal Sinus Rhythm  
 310 High Voltage(Left Ventricular)  
 601 T Abnormality  
 \*\*\* Borderline Normal ECG \*\*\*

V1.20

Technician :

Note : Unconfirmed Report Need to Review.

ST LEVEL(mV)

I	II	III	aVR	aVL	aVF
+0.00	-0.07	-0.07	+0.03	+0.03	-0.06
V1	V2	V3	V4	V5	V6
+0.14	+0.14	+0.10	+0.07	+0.01	-0.02

ACS + Day postero inferior

&lt;SA

> 000000033981 M 50Y 168/82 cm/Kg 133/90 mmHg