

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

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

M22- 0012659

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3166 Société :

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Houtol Zefua Veuve RIAN

Date de naissance :

Adresse : El Inane 1 Rue M n° 25 Ain chock

Cosobance

Tél. : 06.66.40.72.40 Total des frais engagés : 4162,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 

Date de consultation :/...../.....

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Le :/...../.....

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

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant de la Facture

19.1.23

4162,90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

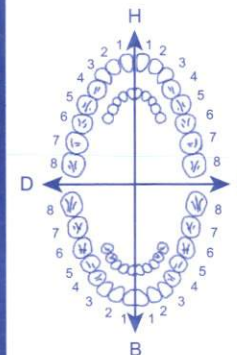
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H

25533412 21433552

00000000 00000000

D 00000000 G

35533411 11433553

B

[Création, remont, adjonction]

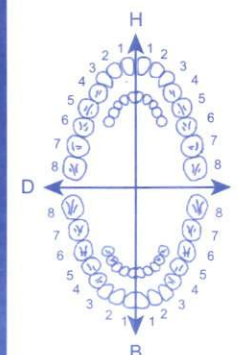
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

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



PHARMACIE LAHRICHI LUMIÈRES

Casa, le 17/11/23 SARLAU

FACTURE N° 1484

Mr

Moukt Zoha Veev Fied

Qte	Désignation	PU	Total
6	Rexaban	350,00	2100,00
5	Exforge Sup	273,00	1365,00
1	Noctapyl	134,80	134,80
5	Cardiovas 25	95,00	475,00
1	" " " "	88,10	88,10
			4162,90
	Docte à la source de Quatre Mille Cents		
	Sixante deux Dm quatre Vingt dix Cents		

PHARMACIE LUMIERES
LAHRICHI SARLAU
550, Bd. Qods Inara - Ain Chock
Casablanca - INPE : 092040427
Tél.: 05 22 52 40 29

550, Bd. Qods Inara - Ain Chock - Tél.: 05 22 52 40 29 - Casablanca

Ant. S.G.G.:15104 - C.N.S.S.: 2012003 - R.C: 461809 - T.P: 34082855 - I.F:45661742 - CE:002454049000019 - INPE : 092040427

1- Dénomination du médicament

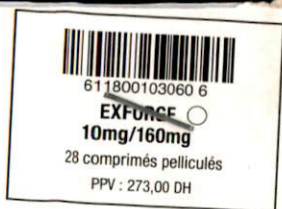
EXFORGE®

5mg/80mg, 5mg/

10mg/160mg,

Comprimés pelliculés. Boîte de 28.

Amlodipine / Valsartan



Exforge® 10 mg/160 mg
28 comprimés pelliculés

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

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin, ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin, ou à votre pharmacien.

2- Composition du médicament :

- Composition qualitatif et quantitative en substance active par unité de prise :

• **Exforge 5mg/80mg :**

Amlodipine besylate..... 6,94 mg

Valsartan..... 80 mg

• **Exforge 5mg/160mg :**

Amlodipine besylate..... 6,94 mg

Valsartan..... 160 mg

• **Exforge 10mg/160mg :**

Amlodipine besylate..... 13,87 mg

Valsartan..... 160 mg

- Composition qualitative en excipient :

Cellulose microcristalline, Crospovidone, stéarate de magnésium, Silice colloïdale, glycolate d'amidon sodique, Oxyde de fer jaune (E172).

- Liste des excipients à effet notoire :

Glycolate d'amidon.

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Exforge contient de l'amlodipine, un principe actif de la classe des antagonistes du calcium, et du valsartan, qui fait partie de la classe dite des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. Ces deux principes actifs ont pour effet de contrôler une tension artérielle élevée (hypertension artérielle). L'amlodipine bloque les canaux calcium des vaisseaux sanguins. Le valsartan agit en bloquant spécifiquement les sites de liaison endogènes (appelés récepteurs de l'angiotensine II). Il en résulte une relaxation des vaisseaux sanguins, ce qui fait baisser la tension artérielle.

4- Indications thérapeutiques :

Exforge est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle chez des patients dont la tension doit être contrôlée par une préparation combinée.

Exforge doit être utilisé uniquement sur prescription médicale.

5- Posologie :

Il est déconseillé d'administrer Exforge aux enfants et aux adolescents de moins de 18 ans.

Chez les patients âgés (65 ans et plus) et en cas de fonction hépatique limitée, il convient de commencer avec le dosage le plus faible (Exforge 5 mg/80 mg). Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte. Prenez les comprimés d'Exforge aussi longtemps que votre médecin vous l'a prescrit. Selon la façon dont vous réagissez au médicament, votre médecin pourra éventuellement vous prescrire une dose plus élevée ou plus faible. La posologie recommandée d'Exforge est d'un comprimé pelliculé par jour jusqu'au maximum 2 comprimés pelliculés d'Exforge 5 mg/160 mg.

- Mode et voie d'administration :

Exforge peut être pris avec des aliments ou en dehors des repas. Avaler le comprimé pelliculé avec un verre d'eau.

- Durée du traitement :

Votre médecin vous dira combien de temps vous devrez prendre ces comprimés pelliculés.

- Fréquence d'administration :

Il est recommandé de prendre le médicament chaque jour à la même heure, de préférence le matin.

6- Contre-indications :

Vous ne devez pas prendre Exforge si vous avez développé par le passé une réaction inhabituelle ou allergique à l'amlodipine, au valsartan ou à un autre composant de ce produit.

1- Dénomination du médicament

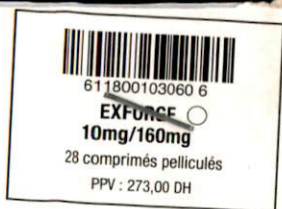
EXFORGE®

5mg/80mg, 5mg/

10mg/160mg,

Comprimés pelliculés. Boîte de 28.

Amlodipine / Valsartan



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

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin, ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin, ou à votre pharmacien.

2- Composition du médicament :

- Composition qualitatif et quantitative en substance active par unité de prise :

• **Exforge 5mg/80mg :**

Amlodipine besylate..... 6,94 mg

Valsartan..... 80 mg

• **Exforge 5mg/160mg :**

Amlodipine besylate..... 6,94 mg

Valsartan..... 160 mg

• **Exforge 10mg/160mg :**

Amlodipine besylate..... 13,87 mg

Valsartan..... 160 mg

- Composition qualitative en excipient :

Cellulose microcristalline, Crospovidone, stéarate de magnésium, Silice colloïdale, glycolate d'amidon sodique, Oxyde de fer jaune (E172).

- Liste des excipients à effet notoire :

Glycolate d'amidon.

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Exforge contient de l'amlodipine, un principe actif de la classe des antagonistes du calcium, et du valsartan, qui fait partie de la classe dite des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. Ces deux principes actifs ont pour effet de contrôler une tension artérielle élevée (hypertension artérielle). L'amlodipine bloque les canaux calcium des vaisseaux sanguins. Le valsartan agit en bloquant spécifiquement les sites de liaison endogènes (appelés récepteurs de l'angiotensine II). Il en résulte une relaxation des vaisseaux sanguins, ce qui fait baisser la tension artérielle.

4- Indications thérapeutiques :

Exforge est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle chez des patients dont la tension doit être contrôlée par une préparation combinée.

Exforge doit être utilisé uniquement sur prescription médicale.

5- Posologie :

Il est déconseillé d'administrer Exforge aux enfants et aux adolescents de moins de 18 ans.

Chez les patients âgés (65 ans et plus) et en cas de fonction hépatique limitée, il convient de commencer avec le dosage le plus faible (Exforge 5 mg/80 mg). Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte. Prenez les comprimés d'Exforge aussi longtemps que votre médecin vous l'a prescrit. Selon la façon dont vous réagissez au médicament, votre médecin pourra éventuellement vous prescrire une dose plus élevée ou plus faible. La posologie recommandée d'Exforge est d'un comprimé pelliculé par jour jusqu'au maximum 2 comprimés pelliculés d'Exforge 5 mg/160 mg.

- Mode et voie d'administration :

Exforge peut être pris avec des aliments ou en dehors des repas. Avaler le comprimé pelliculé avec un verre d'eau.

- Durée du traitement :

Votre médecin vous dira combien de temps vous devrez prendre ces comprimés pelliculés.

- Fréquence d'administration :

Il est recommandé de prendre le médicament chaque jour à la même heure, de préférence le matin.

6- Contre-indications :

Vous ne devez pas prendre Exforge si vous avez développé par le passé une réaction inhabituelle ou allergique à l'amlodipine, au valsartan ou à un autre composant de ce produit.

1- Dénomination du médicament

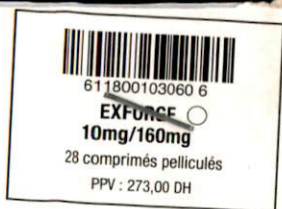
EXFORGE®

5mg/80mg, 5mg/

10mg/160mg,

Comprimés pelliculés. Boîte de 28.

Amlodipine / Valsartan



Exforge® 10 mg/160 mg
28 comprimés pelliculés

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

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin, ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin, ou à votre pharmacien.

2- Composition du médicament :

- Composition qualitatif et quantitative en substance active par unité de prise :

• **Exforge 5mg/80mg :**

Amlodipine besylate.....	6,94 mg
Valsartan.....	80 mg

• **Exforge 5mg/160mg :**

Amlodipine besylate.....	6,94 mg
Valsartan.....	160 mg

• **Exforge 10mg/160mg :**

Amlodipine besylate.....	13,87 mg
Valsartan.....	160 mg

- Composition qualitative en excipient:

Cellulose microcristalline, Crospovidone, stéarate de magnésium, Silice colloïdale, glycolate d'amidon sodique, Oxyde de fer jaune (E172).

- Liste des excipients à effet notoire :

Glycolate d'amidon.

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Exforge contient de l'amlodipine, un principe actif de la classe des antagonistes du calcium, et du valsartan, qui fait partie de la classe dite des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. Ces deux principes actifs ont pour effet de contrôler une tension artérielle élevée (hypertension artérielle). L'amlodipine bloque les canaux calcium des vaisseaux sanguins. Le valsartan agit en bloquant spécifiquement les sites de liaison endogènes (appelés récepteurs de l'angiotensine II). Il en résulte une relaxation des vaisseaux sanguins, ce qui fait baisser la tension artérielle.

4- Indications thérapeutiques :

Exforge est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle chez des patients dont la tension doit être contrôlée par une préparation combinée.

Exforge doit être utilisé uniquement sur prescription médicale.

5- Posologie :

Il est déconseillé d'administrer Exforge aux enfants et aux adolescents de moins de 18 ans.

Chez les patients âgés (65 ans et plus) et en cas de fonction hépatique limitée, il convient de commencer avec le dosage le plus faible (Exforge 5 mg/80 mg). Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte. Prenez les comprimés d'Exforge aussi longtemps que votre médecin vous l'a prescrit. Selon la façon dont vous réagissez au médicament, votre médecin pourra éventuellement vous prescrire une dose plus élevée ou plus faible. La posologie recommandée d'Exforge est d'un comprimé pelliculé par jour jusqu'au maximum 2 comprimés pelliculés d'Exforge 5 mg/160 mg.

- Mode et voie d'administration :

Exforge peut être pris avec des aliments ou en dehors des repas. Avaler le comprimé pelliculé avec un verre d'eau.

- Durée du traitement :

Votre médecin vous dira combien de temps vous devrez prendre ces comprimés pelliculés.

- Fréquence d'administration :

Il est recommandé de prendre le médicament chaque jour à la même heure, de préférence le matin.

6- Contre-indications :

Vous ne devez pas prendre Exforge si vous avez développé par le passé une réaction inhabituelle ou allergique à l'amlodipine, au valsartan ou à un autre composant de ce produit.

1- Dénomination du médicament

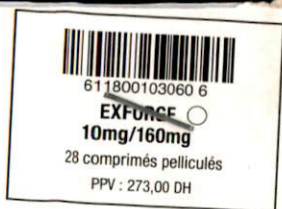
EXFORGE®

5mg/80mg, 5mg/

10mg/160mg,

Comprimés pelliculés. Boîte de 28.

Amlodipine / Valsartan



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

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin, ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin, ou à votre pharmacien.

2- Composition du médicament :

- Composition qualitatif et quantitative en substance active par unité de prise :

• **Exforge 5mg/80mg :**

Amlodipine besylate.....	6,94 mg
Valsartan.....	80 mg

• **Exforge 5mg/160mg :**

Amlodipine besylate.....	6,94 mg
Valsartan.....	160 mg

• **Exforge 10mg/160mg :**

Amlodipine besylate.....	13,87 mg
Valsartan.....	160 mg

- Composition qualitative en excipient :

Cellulose microcristalline, Crospovidone, stéarate de magnésium, Silice colloïdale, glycolate d'amidon sodique, Oxyde de fer jaune (E172).

- Liste des excipients à effet notoire :

Glycolate d'amidon.

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Exforge contient de l'amlodipine, un principe actif de la classe des antagonistes du calcium, et du valsartan, qui fait partie de la classe dite des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. Ces deux principes actifs ont pour effet de contrôler une tension artérielle élevée (hypertension artérielle). L'amlodipine bloque les canaux calcium des vaisseaux sanguins. Le valsartan agit en bloquant spécifiquement les sites de liaison endogènes (appelés récepteurs de l'angiotensine II). Il en résulte une relaxation des vaisseaux sanguins, ce qui fait baisser la tension artérielle.

4- Indications thérapeutiques :

Exforge est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle chez des patients dont la tension doit être contrôlée par une préparation combinée.

Exforge doit être utilisé uniquement sur prescription médicale.

5- Posologie :

Il est déconseillé d'administrer Exforge aux enfants et aux adolescents de moins de 18 ans.

Chez les patients âgés (65 ans et plus) et en cas de fonction hépatique limitée, il convient de commencer avec le dosage le plus faible (Exforge 5 mg/80 mg). Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte. Prenez les comprimés d'Exforge aussi longtemps que votre médecin vous l'a prescrit. Selon la façon dont vous réagissez au médicament, votre médecin pourra éventuellement vous prescrire une dose plus élevée ou plus faible. La posologie recommandée d'Exforge est d'un comprimé pelliculé par jour jusqu'au maximum 2 comprimés pelliculés d'Exforge 5 mg/160 mg.

- Mode et voie d'administration :

Exforge peut être pris avec des aliments ou en dehors des repas. Avaler le comprimé pelliculé avec un verre d'eau.

- Durée du traitement :

Votre médecin vous dira combien de temps vous devrez prendre ces comprimés pelliculés.

- Fréquence d'administration :

Il est recommandé de prendre le médicament chaque jour à la même heure, de préférence le matin.

6- Contre-indications :

Vous ne devez pas prendre Exforge si vous avez développé par le passé une réaction inhabituelle ou allergique à l'amlodipine, au valsartan ou à un autre composant de ce produit.

1- Dénomination du médicament

EXFORGE®

5mg/80mg, 5mg/

10mg/160mg,

Comprimés pelliculés. Boîte de 28.

Amlodipine / Valsartan



611800103060 6

EXFORGE

10mg/160mg

28 comprimés pelliculés

PPV : 273,00 DH

Exforge® 10 mg/160 mg

28 comprimés pelliculés

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

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin, ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin, ou à votre pharmacien.

2- Composition du médicament :

- Composition qualitatif et quantitative en substance active par unité de prise :

• **Exforge 5mg/80mg :**

Amlodipine besylate..... 6,94 mg

Valsartan..... 80 mg

• **Exforge 5mg/160mg :**

Amlodipine besylate..... 6,94 mg

Valsartan..... 160 mg

• **Exforge 10mg/160mg :**

Amlodipine besylate..... 13,87 mg

Valsartan..... 160 mg

- Composition qualitative en excipient :

Cellulose microcristalline, Crospovidone, stéarate de magnésium, Silice colloïdale, glycolate d'amidon sodique, Oxyde de fer jaune (E172).

- Liste des excipients à effet notoire :

Glycolate d'amidon.

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :

Exforge contient de l'amlodipine, un principe actif de la classe des antagonistes du calcium, et du valsartan, qui fait partie de la classe dite des antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. Ces deux principes actifs ont pour effet de contrôler une tension artérielle élevée (hypertension artérielle). L'amlodipine bloque les canaux calcium des vaisseaux sanguins. Le valsartan agit en bloquant spécifiquement les sites de liaison endogènes (appelés récepteurs de l'angiotensine II). Il en résulte une relaxation des vaisseaux sanguins, ce qui fait baisser la tension artérielle.

4- Indications thérapeutiques :

Exforge est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle chez des patients dont la tension doit être contrôlée par une préparation combinée.

Exforge doit être utilisé uniquement sur prescription médicale.

5- Posologie :

Il est déconseillé d'administrer Exforge aux enfants et aux adolescents de moins de 18 ans.

Chez les patients âgés (65 ans et plus) et en cas de fonction hépatique limitée, il convient de commencer avec le dosage le plus faible (Exforge 5 mg/80 mg). Ne changez pas de votre propre chef le dosage prescrit. Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien si vous estimez que l'efficacité du médicament est trop faible ou au contraire trop forte. Prenez les comprimés d'Exforge aussi longtemps que votre médecin vous l'a prescrit. Selon la façon dont vous réagissez au médicament, votre médecin pourra éventuellement vous prescrire une dose plus élevée ou plus faible. La posologie recommandée d'Exforge est d'un comprimé pelliculé par jour jusqu'au maximum 2 comprimés pelliculés d'Exforge 5 mg/160 mg.

- Mode et voie d'administration :

Exforge peut être pris avec des aliments ou en dehors des repas. Avaler le comprimé pelliculé avec un verre d'eau.

- Durée du traitement :

Votre médecin vous dira combien de temps vous devrez prendre ces comprimés pelliculés.

- Fréquence d'administration :

Il est recommandé de prendre le médicament chaque jour à la même heure, de préférence le matin.

6- Contre-indications :

Vous ne devez pas prendre Exforge si vous avez développé par le passé une réaction inhabituelle ou allergique à l'amlodipine, au valsartan ou à un autre composant de ce produit.

LOT : 211395

~~EXP~~ : 09/2024

PPV : 95,00DH

Veillez lire attentivement l'inté-
Gardez cette notice, vous pour-
Si vous avez toute autre ques-
médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été per-
même en cas de symptômes
Si l'un des effets indésirables
mentionné dans cette notice.

CARDINOR® 6.25mg Compr
CARDINOR® 25 mg Compr

1. Composition du médicament

Substance active
Carvédilol
Excipients: Lactose monohydraté, polyéthylène glycol 400, amidon de maïs, stéarate de magnésium, talc.

Liste des excipients à effet noté

2. Classe pharmaco thérapeu
Alpha et bêtabloquant

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé d'usage symptomatique, en complément

4. Posologie

- POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

- Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

- Fréquence d'administration:

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure

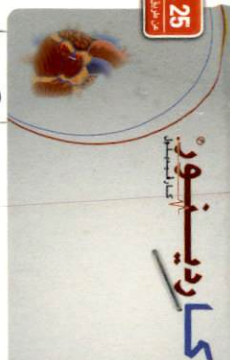
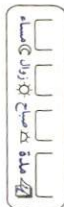
- Durée du traitement :

SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

5. Contre-Indications

Ne prenez jamais CARDINOR comprimé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).
 - Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
 - Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).
 - Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.
 - Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
 - Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker).
 - Si votre cœur bat trop lentement.
 - Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).
 - Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).
 - Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).
- En même temps que certains médicaments :
- ... la médicine (médicament) utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin).



Très rare (touche moins d'un patient sur 10)

- diminution du taux de globule blanc dans
- réaction allergique
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez les femmes
- réactions cutanées sévères (par exemple syndrome de Lyell).

Déclaration des effets indésirables :

La déclaration des mets indésirables s

Elle permet une surveillance continue d

7. Mises en garde spéciales et précautions

Adressez vous à votre médecin ou vo

Indiquez l'adresse à laquelle vous devez vous adresser en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques (rétention hydrique), de difficulté respiratoire, d'adaptation par votre médecin de vos médicaments.
 - De diabète (ce médicament pouvant augmenter le risque).
 - De maladie rénale.
 - D'extrémités froides.
 - De ralentissement du rythme cardiaque.
 - Des réactions allergiques.
 - D'angor de Prinzmetal (variétés d'angor).
 - De phéochromocytome (atteinte de la glande surrénale, parfois sévère).
 - De troubles thyroïdiens.
 - De psoriasis (maladie de peau).
 - D'antécédents de taux anormalement élevés de coagulation sanguine. Si vous devez prendre ce médicament, consultez votre médecin.
 - Des réactions cutanées.
- Si vous portez des lentilles de contact, consultez votre opticien.

Si vous avez mal toléré ce médicament

Ce médicament contient du lactose.

Si votre médecin vous a informé(e) :

saccharose, contactez-le avant de prendre

LOT : 211395

~~EXP~~ : 09/2024

PPV : 95,00DH

Veillez lire attentivement l'inté-
Gardez cette notice, vous pour-
Si vous avez toute autre ques-
médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été per-
même en cas de symptômes
Si l'un des effets indésirables
mentionné dans cette notice.

CARDINOR® 6.25mg Compr
CARDINOR® 25 mg Compr

1. Composition du médicament

Substance active
Carvédilol
Excipients: Lactose monohydraté, polyéthylène glycol 400, amidon de maïs, stéarate de magnésium, talc.

Liste des excipients à effet noté

2. Classe pharmaco thérapeu
Alpha et bêtabloquant

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé d'usage symptomatique, en complément

4. Posologie

- POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

- Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

- Fréquence d'administration:

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure

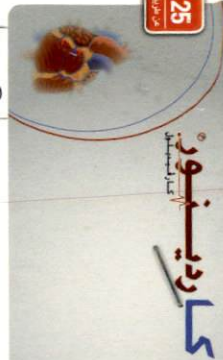
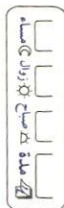
- Durée du traitement :

SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

5. Contre-Indications

Ne prenez jamais CARDINOR comprimé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).
 - Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
 - Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).
 - Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.
 - Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
 - Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker).
 - Si votre cœur bat trop lentement.
 - Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).
 - Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).
 - Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).
- En même temps que certains médicaments :
- l'insulïne (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin).



Très rare (touche moins d'un patient sur 10)
• diminution du taux de globe blanc dans

- réaction allergique
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez les femmes
- réactions cutanées sévères (par exemple syndrome de Lyell).

Déclaration des effets indésirables

La déclaration des mets indésirables

Elle permet une surveillance continue.

7. Mises en garde spéciales et précautions

Adressez vous à votre médecin ou votre pharmacien en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques (rétention hydrique), de difficultés respiratoires.
 - De diabète (ce médicament peut favoriser l'apparition du diabète).
 - De maladie rénale.
 - D'extrémités froides.
 - De ralentissement du rythme cardiaque.
 - Des réactions allergiques.
 - D'angor de Prinzmetal (variété d'angor de type vasospasme).
 - De phéochromocytome (atteinte du système nerveux sympathique sévère).
 - De troubles thyroïdiens.
 - De psoriasis (maladie de peau).
 - D'antécédents de taux anormalement élevés de cholestérol et de coagulation sanguine. Si vous devez prendre ce médicament, vous devez vous faire surveiller.
 - Des réactions cutanées.
- Si vous portez des lentilles de contact, de larmes.
- Si vous avez mal toléré ce médicament.
- Ce médicament contient du lactose.
- Si votre médecin vous a informé (e) d'un diabète sucré, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes atteintes d'un syndrome de malabsorption du glucose.

LOT : 211395

~~EXP~~ : 09/2024

PPV : 95,00DH

Veillez lire attentivement l'inté-
Gardez cette notice, vous pour-
Si vous avez toute autre ques-
médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été per-
même en cas de symptômes
Si l'un des effets indésirables
mentionné dans cette notice.

CARDINOR® 6.25mg Compr
CARDINOR® 25 mg Compr

1. Composition du médicament

Substance active
Carvédilol
Excipients: Lactose monohydraté, polyéthylène glycol 400, amidon de maïs, stéarate de magnésium, talc.

Liste des excipients à effet noté

2. Classe pharmaco thérapeu
Alpha et bêtabloquant

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé d'usage symptomatique, en complément

4. Posologie

- POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

- Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

- Fréquence d'administration

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure

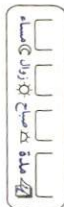
- Durée du traitement :

SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

5. Contre-Indications

Ne prenez jamais CARDINOR comprimé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).
 - Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
 - Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).
 - Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (oedèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.
 - Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
 - Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker).
 - Si votre cœur bat trop lentement.
 - Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).
 - Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).
 - Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).
- En même temps que certains médicaments :
- ... la médication (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin).



Très rare (touche moins d'un patient sur 10)

- diminution du taux de globule blanc dans
- réaction allergique
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez les femmes
- réactions cutanées sévères (par exemple syndrome de Lyell).

Déclaration des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables s

Elle permet une surveillance continue.

7. Mises en garde spéciales et précautions

Adressez vous à votre médecin ou votre

révisable en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques (rétention hydrique), des difficultés respiratoires, de l'œdème.
 - D'adaptation par votre médecin de vos médicaments.
 - De diabète (ce médicament pouvait en favoriser l'apparition).
 - De maladie rénale.
 - D'extrémités froides.
 - De ralentissement du rythme cardiaque.
 - Des réactions allergiques.
 - D'angor de Prinzmetal (variété d'angor de type vasospasme).
 - De phéochromocytome (atteinte du système nerveux sympathique, d'origine sévère).
 - De troubles thyroïdiens.
 - De psoriasis (maladie de peau).
 - D'antécédents de taux anormalement élevés de cholestérol et de triglycérides.
 - De coagulation sanguine. Si vous devez vous faire une prise de sang, vous devez vous y préparer ce médicament.
 - Des réactions cutanées.
- Si vous portez des lentilles de contact, vous devez les retirer avant de vous endormir, de larmes.
- Si vous avez mal toléré ce médicament, votre médecin peut vous prescrire un autre médicament. Ce médicament contient du lactose.
- Si votre médecin vous a informé(e) que vous êtes diabétique, vous devez vous en occuper. Si vous suivez un traitement au sucre (saccharose), contactez-le avant de prendre ce médicament.
- L'utilisation de ce médicament est contre-indiquée chez les personnes atteintes du syndrome de malabsorption du glucose.

Veuillez lire attentivement l'notice.
Gardez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.
Si vous avez toute autre question, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été prescrit même en cas de symptômes bénins.
Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice apparaît, consultez votre médecin.

CARDINOR® 6,25mg Comprimés
CARDINOR® 25 mg Comprimés

1. Composition du médicament

Substance active

Carvédilol

Excipients: Lactose monohydraté, substitué (L-HPC), Amidon de maïs, purifié, stéarate de magnésium.

Liste des excipients à effet notoire

2. Classe pharmacothérapeutique

Alpha et bêta bloquant

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans le traitement symptomatique, en complément

4. Posologie

- POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

- Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

- Fréquence d'administration:

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure.

- Durée du traitement:

SE CONFORMER À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

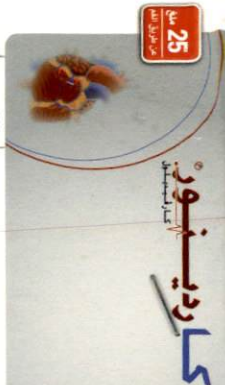
5. Contre-indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sébacé dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons (broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).
- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.
- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker).
- Si votre cœur bat trop lentement.
- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).
- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).
- En même temps que certains médicaments :
- Nitroglycérine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),

30 x 10
قراصا قبالا للكر
25
علاوة على ذلك

30 x 10
قراصا قبالا للكر



Très rare (touche moins d'un patient sur 10 000) :

- diminution du taux de globule blanc dans le sang
- réaction allergique
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez les femmes
- réactions cutanées sévères (par exemple syndrome de Lyell)

Déclaration des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables est obligatoire. Elle permet une surveillance continue du médicament.

7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

Adressez vous à votre médecin ou votre pharmacien en cas :

- d'augmentation des troubles cardiaques (rétention hydrique), de difficultés respiratoires, adaptation par votre médecin de votre traitement.
- De diabète (ce médicament pouvait masquer les symptômes).
- De maladie rénale.
- D'extrémités froides.
- De ralentissement du rythme cardiaque.
- Des réactions allergiques.
- D'angor de Prinzmetal (variété d'angor de spasme).
- De phéochromocytome (atteinte de la glande surrénale).
- De troubles thyroïdiens.
- De psoriasis (maladie de peau).
- D'antécédents de tout anormalité de coagulation sanguine. Si vous devez que vous prenez ce médicament.
- Des réactions cutanées

Si vous portez des lentilles de contact, retirez-les avant de prendre le médicament.

Si vous avez mal toléré ce médicament, consultez votre médecin. Ce médicament contient du lactose. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance au lactose, au saccharose, contactez-le avant de prendre le médicament. L'utilisation de ce médicament est déconseillée en cas de syndrome de malabsorption du glucose.

Effets indésirables :

Les effets indésirables, CARDINOR, sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins. Les effets indésirables graves sont répartis en deux catégories : les effets indésirables graves et les effets indésirables bénins.

LOT : 211395

~~EXP~~ : 09/2024

PPV : 95,00DH

Veillez lire attentivement l'inté-
Gardez cette notice, vous pour-
Si vous avez toute autre ques-
médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été per-
même en cas de symptômes
Si l'un des effets indésirables
mentionné dans cette notice.

CARDINOR® 6.25mg Compr
CARDINOR® 25 mg Compr

1. Composition du médicament

Substance active
Carvédilol
Excipients: Lactose monohydraté, polyéthylène glycol 400, amidon de maïs, stéarate de magnésium, talc.

Liste des excipients à effet noté

2. Classe pharmaco thérapeu
Alpha et bêtabloquant

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé d'usage symptomatique, en complément

4. Posologie

- POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

- Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

- Fréquence d'administration

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure

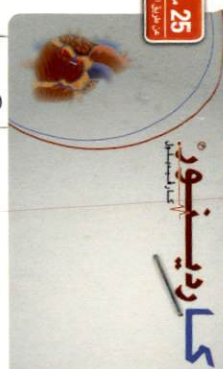
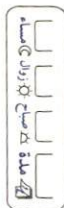
- Durée du traitement :

SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

5. Contre-Indications

Ne prenez jamais CARDINOR comprimé sécable dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).
 - Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
 - Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).
 - Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (oedèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.
 - Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
 - Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker).
 - Si votre cœur bat trop lentement.
 - Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).
 - Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).
 - Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).
- En même temps que certains médicaments :
- ...nimodipine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin).



Très rare (touche moins d'un patient sur 10)

- diminution du taux de globule blanc dans
- réaction allergique
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez les femmes
- réactions cutanées sévères (par exemple syndrome de Lyell).

Déclaration des effets indésirables

La déclaration des effets indésirables

Elle permet une surveillance continue.

7. Mises en garde spéciales et précautions

Adressez vous à votre médecin ou votre pharmacien en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques (rétention hydrique), de difficultés respiratoires.
 - De diabète (ce médicament peut favoriser l'apparition du diabète).
 - De maladie rénale.
 - D'extrémités froides.
 - De ralentissement du rythme cardiaque.
 - Des réactions allergiques.
 - D'angor de Prinzmetal (variété d'angor de type vasospasme).
 - De phéochromocytome (atteinte du système nerveux sympathique, d'origine sévère).
 - De troubles thyroïdiens.
 - De psoriasis (maladie de peau).
 - D'antécédents de taux anormalement élevés de cholestérol et de coagulation sanguine. Si vous devez prendre ce médicament, vous devez vous faire surveiller.
 - Des réactions cutanées.
- Si vous portez des lentilles de contact, de larmes.
- Si vous avez mal toléré ce médicament.
- Ce médicament contient du lactose.
- Si votre médecin vous a informé (e) d'un diabète sucré, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes atteintes d'un syndrome de malabsorption du glucose.

CARDINOR® 6,25 & 25 mg comprimés sécables (Carvédilol)

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

CARDINOR® 6,25mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60
CARDINOR® 25 mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60

1. Composition du médicament :

Substance active	mg/Comprimé	
	CARDINOR® 6,25 mg	CARDINOR® 25 mg
Carvédilol	6,25 mg	25 mg
Excipients: Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, stéarate de magnésium ...q.s.p.1 Comprimé sécable		

Liste des excipients à effet notoire : Lactose

2. Classe pharmaco thérapeutique ou le type d'activité Alpha et bêta bloquant

3. Indications thérapeutiques

Ces médicaments sont préconisés dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque

4. Posologie

La posologie est adaptée à chaque patient.
Le traitement est restauré par une dose initiale de 3,125 mg.
Si votre première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur au moins 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.
DANS TOUTES LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

• Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

• Fréquence d'administration:

CARDINOR doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure

• Durée du traitement :

SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

5. Contre-indications

- Ne prenez jamais CARDINOR comprimé sécable dans les cas suivants :
- Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).
- Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.
- Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un encombrement sévère des bronches et des poumons broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).
- Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.
- Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiogénique).
- Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker).
- Si votre cœur bat trop lentement
- Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénonème de Raynaud) ou dans les artères des jambes (artérite).
- Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère)
- Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique)
- En même temps que certains médicaments :
- la cimétidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin).

LOT : 221188
EXP : 08/2025

COOPER PHARMA
PPV: 88,10 DH

...ue conscience br...
fourniments dans certaines parties du corps.
trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine,
réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation),
cutanées type psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
trouble de l'érection
Rare (toucher) 7 à 10 patients sur 10 000 :
diminution du taux de plaquettes dans le sang,
nez bouché
Troubles de la miction
Très rares (toucher moins d'un patient sur 10 000)
diminution du taux de globule blanc dans le sang
réaction allergique
augmentation des enzymes hépatiques,
incontinence urinaire chez les femmes
réactions cutanées sévères (par exemple érythème
syndrome de Lyell)
Déclaration des effets indésirables :
La déclaration des effets indésirables suspectés
Elle permet une surveillance continue du rapport
7. Mises en garde spéciales et précautions d'emploi
Adressez vous à votre médecin ou votre pharmacien
sécable en cas :
• D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdème
(retention hydrique), de difficultés respiratoires sévères
adaptation par votre médecin de votre dose de ce médicament
De diabète (ce médicament pouvant masquer les
De maladie rénale,
D'extrêmes froides,
De ralentissement du rythme cardiaque.
Des réactions allergiques.
D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine)
De prothrombotisme (atteinte d'une glande sur
sévère).
De troubles thyroïdiens.
De poussées (maladie de peau).
D'accidents de saut anormalement bas de la
coagulation sanguine). Si vous devez subir une
des que vous prenez ce médicament.
Des réactions cutanées
Si vous portez des lentilles de contact, le traitement
de larmes.
Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, demandez conseil à votre médecin.
Ce médicament contient du lactose
Si votre médecin vous a informé (e) d'une tolérance
saccharose, contactez-le avant de prendre ce médicament.
L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez
de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose

LOT 220747
EXP 03 2026
PPV 134.80

Remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
3. COMMENT PRENDRE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

avez subir une intervention chirurgicale, présentez des troubles de la coagulation.

ns d'emploi

insuffisance rénale, prévenir votre médecin afin d'adapter la posologie.

Utilisation d'autres médicaments

nevez ou avez pris récemment un autre médicament, un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

e et allaitement

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

de véhicules et utilisation de machines

es, pour lesquels ce médicament peut être prescrit, peuvent rendre dangereux la conduite d'un véhicule ou l'utilisation d'une machine.

3. COMMENT PRENDRE NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?

Posologie

La posologie est fixée par votre médecin.

A titre indicatif, la posologie habituelle dans les troubles mineurs chroniques (cognitifs ou neurosensoriels) liés au vieillissement et dans les vertiges est de 1 comprimé matin, midi et soir, soit 3 comprimés par jour.

Chez l'enfant, les formes buvables en gouttes sont mieux adaptées.

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

Mode d'administration

350,00

et 20 mg
15 mg
10 mg
5 mg
20 mg

- **Indiquez cette notice** à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de votre maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Que contient cette notice :
- 1- **Qu'est-ce que REXABAN® 15 mg et 20 mg, et dans quel cas est-il utilisé ?**
 - 2- **Quelles sont les informations à connaître avant de prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?**
 - 3- **Comment prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg ?**
 - 4- **Quels sont les effets indésirables éventuels ?**
 - 5- **Comment conserver REXABAN® 15 mg et 20 mg ?**
 - 6- **Informations supplémentaires**

1- QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 mg et 20 mg, ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?
Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité
Rexaban appartient à une classe de médicaments appelés antithrombotiques. Il agit en bloquant un facteur de la coagulation sanguine (le facteur Xa), réduisant ainsi la tendance du sang à former des caillots (code ATC : B01AF01).

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

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

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

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

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

- Contres - indications :**
Ne prenez jamais REXABAN 15 mg et 20 mg :
- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.
 - Si vous êtes sujet à des saignements.
 - Si vous avez une maladie ou une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants (par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du cerveau ou des yeux).
 - Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.
 - Si vous présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.
 - Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.
 - Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec REXABAN 15 mg et 20 mg :

- Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.
- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :
 - insuffisance rénale sévère, car l'état de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant agir dans votre corps ;
 - si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou héparine par ex.), lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;
 - troubles hémorragiques ;
 - pression artérielle très élevée, non contrôlée par un traitement médicamenteux ;
 - maladie de l'estomac ou de l'intestin susceptible d'entraîner un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'œsophage par ex. due à un reflux gastro-œsophagien, (remontées acides de l'estomac vers l'œsophage) ;
 - anomalies au niveau des vaisseaux sanguins du fond de l'œil (rétinopathie) ;
 - maladie des poumons avec dilatation des bronches et présence de pus (bronchite), ou antécédents de saignement dans les poumons.
 - Si vous avez une valve cardiaque artificielle.
 - Si vous avez une pression artérielle instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments.
Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique.
Prenez les comprimés chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.

Essayez de prendre les comprimés à l'heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier.
Votre médecin décidera pendant combien de temps vous devrez poursuivre le traitement.
Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez ce médicament à l'heure indiquée par votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage
Si vous avez pris plus de REXABAN 15 mg et 20 mg que vous n'auriez dû
Contactez immédiatement votre médecin. Si vous avez pris trop de comprimés de Rexaban, l'ingestion de trop de ce médicament augmente le risque de saignement.

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

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

Mention. Il est nécessaire, d'un risque de syndrome de sevrage
Si vous arrêtez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg
N'arrêtez pas de prendre Rexaban sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4- QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
Description des effets indésirables

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

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

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

- saignement abondant ou prolongé,
- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexpliqué, essoufflement, douleur dans la poitrine ou angoisse de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement.
- Votre médecin pourra décider de surveiller plus étroitement votre santé ou de modifier votre traitement.
- **Effets indésirables éventuels pouvant être le signe d'une réaction cutanée sévère :**
 - Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez des réactions cutanées telles que :
 - une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux (syndrome de Stevens-Johnson / nécrolyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins d'une personne sur 10000).
 - une réaction médicamenteuse provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies hématologiques et maladie systémique (syndrome DRESS). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à une personne sur 10000).
- **Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :**
 - Prévenez immédiatement votre médecin si vous présentez l'un des effets indésirables suivants :
 - gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge ; difficulté à avaler ; urticaire et difficultés respiratoires ; chute brutale de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions anaphylactiques, y compris choc anaphylactique ; pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (Edème de Quincke et œdème allergique ; pouvant toucher 1 personne sur 100).

Liste globale des effets indésirables éventuels :

- Fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :**
- diminution du nombre des globules rouges dans le sang pouvant entraîner une pâleur de la peau, une faiblesse ou un essoufflement ;
 - saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement urébral (y compris sang dans les urines et menstruations (règles) plus abondantes), saignement de nez, saignement des gencives ;
 - saignement dans les yeux (y compris saignement au niveau du blanc de l'œil) ;
 - saignement des tissus ou saignement interne (hématome, bleus) ;
 - toux avec expectoration (crachats) de sang ;
 - saignement au niveau de la peau ou sous la peau ;
 - saignement suite à une intervention chirurgicale ;
 - suintement ou saignement au niveau de la plaie chirurgicale ;
 - gonflement des membres ;
 - douleur dans les membres ;
 - altération du fonctionnement des reins (pouvant se voir sur les analyses demandées par votre médecin) ;
 - fièvre ;
 - douleur à l'estomac, indigestion, envie de vomir ou vomissements, constipation, diarrhée ;
 - pression artérielle basse (les symptômes pouvant être des sensations vertigineuses ou un évanouissement lors du passage en position debout) ;

15 ملغ

28

أشهر

ريكسابان®

ريفاروكسابان

عن طريق الفم

LOT 224158

EXP 05/24

PPV 3506H00



أفريك - فار
AFRIC-PHAR

15 ملغ

28

أشهر

ريكسابان®

ريڤاروكسابان

عن طريق الفم

LOT 224158

EXP 05/24

PPV 3506H00



أفريك - فار
AFRIC-PHAR

15 ملغ

28

أشهرها مله

ريكسابان®

ريشاروكسابان

عن طريق الفم

LOT 224158

EXP 05/24

PPV 3506H00



أفريك - فار
AFRIC-PHAR

15 ملغ

28

أشهرها مله

ريكسابان®

ريشاروكسابان

عن طريق الفم

LOT 224158

EXP 05/24

PPV 3506H00



أفريك - فار
AFRIC-PHAR

15 ملغ

28

أقراص مثلية

عن طريق الفم

ريكسابان®

ريفاروكسابان

LOT 224158

EXP 05/24

PPV 3506H00



أفريك - فار
AFRIC-PHAR