

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 canalaire, 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 canalaire.

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.

M22- 0012659

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent [e]

Matricule : 366 Société :

Actif

Pensionné[e]

Autre :

Nom & Prénom : Moutal Zefira Nejve RIAAD

Date de naissance :

Adresse : El Inaya 1 Rue 11 m° 25 Ain chelic

Casoliance

Tél. : 06.66.60.72.10 Total des frais engagés : 4162.90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

Lui-même

Conjoint

Age :

Enfant

Lien de parenté : 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] :

S

RELEVE 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
PHARMACIE L'ANCIENNE LAHRISSA SARL 50, Bd. Alouane, Casablanca - Maroc - Tél.: 06 22 92 40 29 Réf. : 102040427	19.1.23	4162,90

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	COEFFICIENT DES TRAVAUX
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			Coefficient DES TRAVAUX
	25533412	21433552	00000000	
	00000000	00000000	35533411	
	00000000	00000000	11433553	
				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 17/1/23 SARLAU

FACTURE N° 1484

Mr Noual Fohs Newa Fied

Qte	Désignation	PU	Total
9	Rexabon	350,-	3150,-
5	Exforge Snc	273,-	1365,-
1	Nocturox 100 mg	134,-	134,-
5	Cardicos	95,-	475,-
1	" " 4 0	88,-	88,-
			4162,90

Porte à la source de l'ouate

Mille Peet

A sixante deux Dr quatre vingt six et deux Reals

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

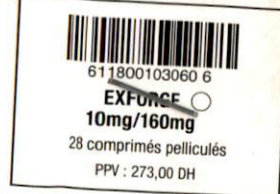
1- Dénomination du médicament

EXFORGE®

**5mg/80mg, 5mg/
10mg/160mg,**

Comprimés pelliculés. Boite 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 (CI77492, E172).

- Liste des excipients à effet notoire :

Glycolate d'amidon.

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :
Ce médicament 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 estimatez 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 pendant le passé une réaction inhabituelle ou allergique à l'amiodipine, au valsartan ou à un autre composant de ce produit.

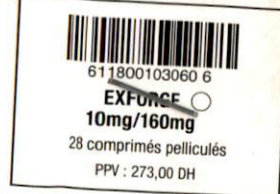
1- Dénomination du médicament

EXFORGE®

**5mg/80mg, 5mg/
10mg/160mg,**

Comprimés pelliculés. Boite 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 (CI77492, E172).

- Liste des excipients à effet notoire :

Glycolate d'amidon.

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :
Ce médicament 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 estimatez 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 :

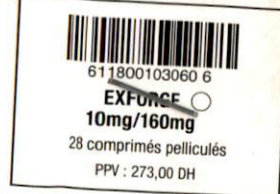
Vous ne devez pas prendre Exforge si vous avez développé pendant le passé une réaction inhabituelle ou allergique à l'amiodipine, au valsartan ou à un autre composant de ce produit.

1- Dénomination du médicament

EXFORGE®**5mg/80mg, 5mg/****10mg/160mg,**

Comprimés pelliculés. Boite 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 (CI77492, E172).

- Liste des excipients à effet notoire :

Glycolate d'amidon.

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :
Ce médicament 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 estimatez 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 pendant le passé une réaction inhabituelle ou allergique à l'amlopipine, au valsartan ou à un autre composant de ce produit.

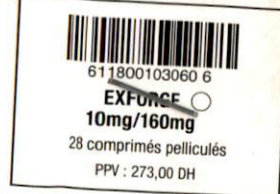
1- Dénomination du médicament

EXFORGE®

**5mg/80mg, 5mg/
10mg/160mg,**

Comprimés pelliculés. Boite 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 (CI77492, E172).

- Liste des excipients à effet notoire :

Glycolate d'amidon.

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :
Ce médicament 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 estimatez 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 pendant le passé une réaction inhabituelle ou allergique à l'amiodipine, au valsartan ou à un autre composant de ce produit.

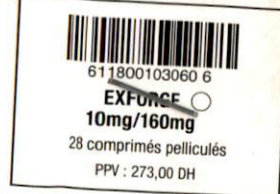
1- Dénomination du médicament

EXFORGE®

**5mg/80mg, 5mg/
10mg/160mg,**

Comprimés pelliculés. Boite 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

Valsaftan 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 (CI77492, E172).

- Liste des excipients à effet notoire :

Glycolate d'amidon.

Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :
Ce médicament contient de l'amlopipine, 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 réduire une tension artérielle élevée (hypertension artérielle). L'amlopipine 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 estimatez 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 pendant le passé une réaction inhabituelle ou allergique à l'amlopipine, au valsartan ou à un autre composant de ce produit.

CARDI

LOT : 211395

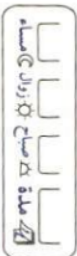
EXP : 09/2024

PPV : 95,00DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourrez ainsi avoir toute autre question à poser au médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit en cas de symptômes suivants : Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice,

CARDINOR® 6,25mg Comprimé CARDINOR® 25 mg Comprimé

1. Composition du médicament



Substance active

Carvédilol

Excipients: Lactose monohydratée (L-HPC), Amidon purifié, stéarate de magnésium.

Liste des excipients à effet notable :

2. Classe pharmaco thérapeutique

Alpha et bêtabloquant

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans les symptômes suivants, 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 embourbement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive) ou un ralentissement 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-aucardiaque, 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 métildine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),



de la classe I (médicament)

indésirables :
garnements, CARDINOR, com
me tout le monde n'y soit pas
éloigné classés ci-dessous p
et tous d'un patient sur 10) :
au cheveu,
gu,
ischémie artérielle,

à 10 patients sur 100) :
la réfraction du nez et de la
réfraction globule rouge dans le
mélange du taux de cholestérol
le taux chez les patients d'
de humeur,
ischémie, diminution du liquide t
e ordinaire, gonflement de
ips (rétenzione hydrique),
en position debout, perturb
taires périphériques, augm

ires, isthme,
 vomissements, ballonnement
et animaux de la fonction
et/ou une insuffisance rénale

à 1 à 10 patients sur 1000) :
use, perte de conscience br
certaines parties du corps,
ction cardiaque, angine de
(tel que rougeur, inflam
issus ou lichen), chute des c
à 1 patients sur 10 000) :
de plaquettes dans le sa

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

- 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 suivants permet une surveillance continue de

7. Mises en garde spéciales et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien dans ces cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques (rétenzione hydrique), de difficulté respiratoire, adaptation par votre médecin de votre régime alimentaire.
 - De diabète (ce médicament peut favoriser l'apparition de diabète).
 - De maladie rénale.
 - D'extémités froides.
 - De ralentissement du rythme cardiaque.
 - Des réactions allergiques.
 - D'angoisse de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).
 - De phéochromocytome (atteinte de la glande adrénergique).
 - De troubles thyroïdiens.
 - De psoriasis (maladie de peau).
 - D'anesthésiques de taux anormalement élevés (maladie de coagulation sanguine). Si vous devez prendre ces médicaments, contactez-le avant de prendre ce médicament.
 - Des réactions cutanées.
- Si vous portez des lentilles de contact, arrêtez de les porter.
- Si vous avez mal toléré ce médicament, contactez votre pharmacien.
- Si votre médecin vous a informé(e) d'une maladie de coagulation sanguine, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée si vous avez un syndrome de malabsorption du glucose.

CARDI

LOT : 211395

EXP : 09/2024

PPV : 95,00DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourrez ainsi avoir toute autre question à poser au médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit en cas de symptômes suivants : Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice,

CARDINOR® 6,25mg Comprimé CARDINOR® 25 mg Comprimé

1. Composition du médicament



Substance active

Carvédilol

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

Liste des excipients à effet notable :

2. Classe pharmaco thérapeutique

Alpha et bêtabloquant

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans les symptômes suivants, 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 embourbement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive) ou un ralentissement 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-aucardiaque, 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 métildine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),



de la classe I (médicament)

indésirables :
garnements, CARDINOR, com
me tout le monde n'y soit pas
évident classés ci-dessous p
et tous d'un patient sur 10) :
au cheveu,
gu,
ischémie artérielle,

à 10 patients sur 100) :
la réfraction du nez et de la
réglobule rouge dans le
mélange du taux de cholestérol
le sang chez les patients d'
de humeur,
ischémie artérielle, gonflement de
les (rétenzione hydrique),
en position debout, pertur
aux périphériques, augm

ires, isthme,
 vomissements, ballonnement
et animales de la fonction
et/ou une insuffisance rénale

à 1 à 10 patients sur 1000) :
use, perte de conscience br
certaines parties du corps,
ction cardiaque, angine de
(tel que rougeur, inflam
issus ou lichen), chute des c
à 1 patients sur 10 000) :
de plaquettes dans le sa

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 suivants permet une surveillance continue de

7. Mises en garde spéciales et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien dans ces cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques (rétenzione hydrique), de difficulté respiratoire, adaptation par votre médecin de votre régime alimentaire.
 - De diabète (ce médicament peut faire augmenter le taux de sucre dans le sang).
 - De maladie rénale.
 - D'extémités froides.
 - De ralentissement du rythme cardiaque.
 - Des réactions allergiques.
 - D'angoisse de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).
 - De phéochromocytome (atteinte de la glande surrénale).
 - De troubles thyroïdiens.
 - De psoriasis (maladie de peau).
 - D'anecdotes de taux anormalement élevés de coagulation sanguine. Si vous devez prendre ce médicament, informez votre pharmacien.
 - Des réactions cutanées.
- Si vous portez des lentilles de contact, arrêtez de les porter.
- Si vous avez mal toléré ce médicament, arrêtez de le prendre.
- Si votre médecin vous a informé(e) d'une maladie de la glande surrénale, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée si vous avez un syndrome de malabsorption du glucose.

CARDI

LOT : 211395

EXP : 09/2024

PPV : 95,00DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourrez ainsi avoir toute autre question à poser au médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit en cas de symptômes suivants : Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice,

CARDINOR® 6,25mg Comprimé CARDINOR® 25 mg Comprimé

1. Composition du médicament



Substance active

Carvédilol

Excipients: Lactose monohydratée (L-HPC), Amidon purifié, stéarate de magnésium.

Liste des excipients à effet notable :

2. Classe pharmaco thérapeutique

Alpha et bêtabloquant

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans les symptômes suivants, 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 embourbement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive) ou un ralentissement 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-aucardiaque, 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 métildine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),



de la classe I (médicament)

indésirables :
garnements, CARDINOR, com
me tout le monde n'y soit pas
évident classés ci-dessous p
et tous d'un patient sur 10) :
au cheveu,
gu,
ischémie artérielle,

à 10 patients sur 100) :
la réfraction du nez et de la
réglobule rouge dans le
mélange du taux de cholestérol
le sang chez les patients d'
de humeur,
ischémie artérielle, gonflement de
les (rétenzione hydrique),
en position debout, pertur
aux périphériques, augm

ires, isthme,
 vomissements, ballonnement
et animales de la fonction
et/ou une insuffisance rénale

à 1 à 10 patients sur 1000) :
use, perte de conscience br
certaines parties du corps,
ction cardiaque, angine de
(tel que rougeur, inflam
issus ou lichen), chute des c
à 1 patients sur 10 000) :
de plaquettes dans le sa

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 suivants permet une surveillance continue de

7. Mises en garde spéciales et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien dans ces cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques (rétenzione hydrique), de difficulté respiratoire, adaptation par votre médecin de votre régime alimentaire.
 - De diabète (ce médicament peut faire augmenter le taux de sucre dans le sang).
 - De maladie rénale.
 - D'extrémités froides.
 - De ralentissement du rythme cardiaque.
 - Des réactions allergiques.
 - D'angoisse de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).
 - De phéochromocytome (atteinte de la glande surrénale).
 - De troubles thyroïdiens.
 - De psoriasis (maladie de peau).
 - D'anesthésiques de taux anormalement élevés (ceux qui empêchent la coagulation sanguine). Si vous devez prendre ces médicaments, contactez-le avant de prendre ce médicament.
 - Des réactions cutanées.
- Si vous portez des lentilles de contact, arrêtez de les porter.
- Si vous avez mal toléré ce médicament, contactez votre pharmacien.
- Si votre médecin vous a informé(e) d'une maladie de la glande surrénale, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée si vous avez un syndrome de malabsorption du glucose.

CARDI

LOT : 211395

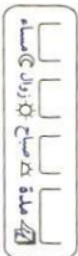
EXP : 09/2024

PPV : 95,00DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourrez ainsi avoir toute autre question à poser au médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit en cas de symptômes suivants : Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice,

CARDINOR® 6,25mg Comprimé CARDINOR® 25 mg Comprimé

1. Composition du médicament



Substance active

Carvédilol

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

Liste des excipients à effet notable :

2. Classe pharmaco thérapeutique

Alpha et bêtabloquant

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans les symptômes suivants, 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 embourbement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive) ou un ralentissement 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-aucardiaque, 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 métildine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),



de la classe I (médicament)

indésirables :
garnements, CARDINOR, com
me tout le monde n'y soit pas
écouté (classes ci-dessous p
et aussi d'un patient sur 10) :
au cheveu,
gu,
ischémie artérielle,

à 10 patients sur 100 :
la réfraction du nez et de la
réfraction globule rouge dans le
mélange du taux de cholestérol
le taux chez les patients de
la humeur,
ischémie artérielle, gonflement de
les rétention hydrique),
en position debout, pertur
aux périphériques, augm

ires, isthme,
 vomissements, ballonnement
et animales de la fonction
et/ou une insuffisance rénale

à 1 à 10 patients sur 1000 :
use, perte de conscience br
certaines parties du corps,
ction cardiaque, angine de
(tel que rougeur, inflam
issus ou lichen), chute des c
à 1 à 10 patients sur 10 000 :
de plaquettes dans le sa

Très rare (moins d'un patient sur 10)

- 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 suivants permet une surveillance continue de

7. Mises en garde spéciales et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien dans ces cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques (rétention hydrique), de difficulté respiratoire, adaptation par votre médecin de votre régime alimentaire.
 - De diabète (ce médicament peut faire augmenter le taux de sucre dans le sang).
 - De maladie rénale.
 - D'extériorisations froides.
 - De ralentissement du rythme cardiaque.
 - Des réactions allergiques.
 - D'angoisse de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).
 - De phéochromocytome (atteinte de la glande surrénale).
 - De troubles thyroïdiens.
 - De psoriasis (maladie de peau).
 - D'antécédents de taux anormalement élevés de coagulation sanguine. Si vous devez prendre ce médicament, informez votre pharmacien.
 - Des réactions cutanées.
- Si vous portez des lentilles de contact, arrêtez de les porter.
- Si vous avez mal toléré ce médicament, arrêtez de le prendre.
- Si votre médecin vous a informé(e) d'une maladie de la glande surrénale, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée si vous avez un syndrome de malabsorption du glucose.

CARDI

LOT : 211395

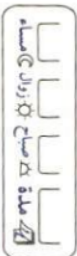
EXP : 09/2024

PPV : 95,00DH

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourrez ainsi avoir toute autre question à poser au médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été prescrit en cas de symptômes suivants : Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice,

CARDINOR® 6,25mg Comprimé CARDINOR® 25 mg Comprimé

1. Composition du médicament



Substance active

Carvédilol

Excipients: Lactose monohydratée (L-HPC), Amidon purifié, stéarate de magnésium.

Liste des excipients à effet notable :

2. Classe pharmaco thérapeutique

Alpha et bêtabloquant

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans les symptômes suivants, 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 embourbement sévère des bronches et des poumons (bronchopneumopathie chronique obstructive) ou un ralentissement 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-aucardiaque, 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 métildine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),



de la classe I (médicame

ns indésirables :
garnements, CARDINOR, com
me tout le monde n'y soit pas
éloigné. Les classes ci-dessous p
et aussi d'un patient sur 10) :
au chevet,
gu.
ns arterielle,

à 10 patients sur 100) :
la réfraction du nez et de la
réglage globule rouge dans le
mélange du taux de cholestérol
le sang chez les patients d'
de humeur,
sion, diminution du liquide t
e ordinaire, gonflement de
ips (rétenzione hydrique),
en position debout, perturb
ales périphériques, augm

ires, asthme,
 vomissements, ballonnement
 et animaux de la fonction
 et/ou une insuffisance rénale

à 1 à 10 patients sur 1000) :
use, perte de conscience br
certaines parties du corps,
ction cardiaque, angine de
(tel que rougeur, inflam
issus ou lichen), chute des c
à 1 patients sur 10 000) :
de plaquettes dans le sa

Très rare (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 suivants permet une surveillance continue de

7. Mises en garde spéciales et précautions d'utilisation
Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien dans ces cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques (rétenzione hydrique), de difficulté respiratoire, adaptation par votre médecin de votre régime alimentaire.
 - De diabète (ce médicament peut favoriser l'insuline).
 - De maladie rénale.
 - D'extémités froides.
 - De ralentissement du rythme cardiaque.
 - Des réactions allergiques.
 - D'angoisse de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).
 - De phéochromocytome (atteinte de la glande adrénergique).
 - De troubles thyroïdiens.
 - De psoriasis (maladie de peau).
 - D'antécédents de taux anormalement élevés de coagulation sanguine. Si vous devez prendre ce médicament, informez votre pharmacien.
 - Des réactions cutanées.
- Si vous portez des lentilles de contact, arrêtez de les porter.
- Si vous avez mal toléré ce médicament, arrêtez de le prendre.
- Si votre médecin vous a informé(e) d'une maladie sucre (diabète), contactez-le avant de prendre ce médicament.
- L'utilisation de ce médicament est déconseillée si vous avez un syndrome de malabsorption du glucose.

LOT 220747
EXP 03 2026
PPV 134.80

Si vous avez 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.

en d'emploi

insuffisance rénale, prévenir votre médecin afin de adapter la posologie.

utilisation d'autres médicaments

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

e et allaitement

: conseil à votre médecin ou à votre pharmacien de rendre 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.

et 20 mg
50 (15 mg)
50 (20 mg)
an

350,00

permettra l'identification rapide de nouvelles informations
et indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4

rendre ce médicament car elle contient des informations

- GARDEZ CETTE NOTICE POUR LA CONSULTER

- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.

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

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 et/ou de vos poumons.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A 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 atteint des saignements excessifs.

- Si vous avez une maladie ou une predisposition 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 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'œsophage susceptible d'entrainer un saignement, par ex. inflammation des intestins ou de l'estomac, ou inflammation de l'œsophage par ex. due à un reflux gastro-œsophagien, (frottements 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 (bronchectasie), ou antécédents de saignement dans les poumons. Ces symptômes peuvent indiquer une maladie cardiaque artificielle.

Si vous prenez REXABAN 15 mg et 20 mg, la pression artérielle est instable ou si un autre traitement ou une intervention chirurgicale

vous a été pratiquée, contactez immédiatement votre médecin ou pharmacien.

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.

Pour une fois (si comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter). Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier.

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

Pour prévenir la formation de caillots dans les vaisseaux sanguins du cerveau (AVC) et les autres vaisseaux sanguins de votre

cardioprotéger 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'aurez 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'assomption d'une ou plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg

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

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

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

Si vous arrêtez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg

N'arrêtez pas de prendre Rexaban sans en avoir d'abord parlé avec votre médecin car ce médicament prévient des maladies graves.

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

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments, Rexaban peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement

chez tout le monde. Les effets indésirables les plus courants sont la chute et les saignements.

Il existe d'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.

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

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

- saignement abondant ou prolongé ;

- sensations anormales de faiblesse, fatigue, pâleur, sensations vertigineuses, mal de tête, gonflement inexplicable,

essoufflement, douleur dans la poitrine ou angine de poitrine, qui peuvent être les signes d'un saignement.

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

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

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

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux (syndrome de Stevens-Johnson / nécrose 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, ex. : morts subites d'hypotension) ; pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes (Crème de Quercine et ordème allergique) ; pouvant toucher 1 personne sur 100.

Liste globale des effets indésirables éventuels :

Frérent (pouvoir toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

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

essoufflement;

- saignement dans l'estomac ou les intestins, saignement urogénital (y compris sang dans les urines et menstruations (règles)

plus abondantes), saignement de nez, saignement des gencives ;

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

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

- toux avec expectoration (crachat) de sang ;

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

- saignement suite à une intervention chirurgicale ;

- suintement ou saignement au niveau de la plaie chirurgicale ;

- gonflement des membres ;

- douleur dans les membres ;

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

- fièvre ;

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

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

de combat) ;

ملع ١٥

٢٨

(صافي الوزن)

عن طريق الفم

ريكسابان®

ريفارو ركسابان

LOT 224158

EXP 05/24

PPV 3505HCO



افريكتار
AFRIC-PHAR

ملع ١٥

٢٨

(صافي الوزن)

عن طريق الفم

ريكسابان®

ريفارو ركسابان

LOT 224158

EXP 05/24

PPV 3505HCO



افريك - فار
AFRIC-PHAR

ملع ١٥

٢٨

(صافي الوزن)

عن طريق الفم

ريكسابان®

ريفارو ركسابان

LOT 224158

EXP 05/24

PPV 3505HCO



افريكتار
AFRIC-PHAR

ملع ١٥

٢٨

(صافي الوزن)

عن طريق الفم

ريكسابان®

ريفارو ركسابان

LOT 224158

EXP 05/24

PPV 3505HCO



افريك - فار
AFRIC-PHAR

ملع ١٥

٢٨

(صافي الوزن)

عن طريق الفم

ريكسابان®

ريفارو ركسابان

LOT 224158

EXP 05/24

PPV 3505HCO



افريك - فار
AFRIC-PHAR