

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

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

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

M22- 0015098

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule :

3523

Société :

AS

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

SEBBAIA Abdellahine

Date de naissance :

21.01.1952

Adresse :

21 Rue Hassan Youssef 31 Mefdagui
AIN BORG
Casablanca

Tél. :

06 39 98 46 73

Total des frais engagés :

Dr. Chadia BENCHEQROUN
63 Bd d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca
Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 47 71

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique :

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 :

Signature de l'adhérent(e) :

Le : / /

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
25/07/2023	C			0522293343 0522294171 DENTISTE N° 021803 SIROUN
25/07/2023				

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE JANQUIER	05/07/2023	3004,76

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
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



صيدلية جانكيير PHARMACIE JONQUIERE

B.C N°

FACTURE COMPTANT

Nº 001366

Client Mr. SEBBATA ABDELHANINE

B.L N°

Casablanca, le 05/07/2013

Pantoprazole GT® 20 mg

Comprimés Gastro-résistants

DCI: Pantoprazole sodique sesquihydraté

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'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.

1. Qu'est-ce que Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant et dans quels cas est-il utilisé?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant?

3. Comment prendre Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

5. Comment conserver Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant?

6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE?

Ce médicament est un inhibiteur de la pompe à protons. Code ATC: A02BC02.

Indications thérapeutiques.

- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien et des symptômes associés (pyrosis,外贸, acidité, douleurs à la déglutition), cicatrisation des œsophagites légères.

- Traitement d'entretien et prévention des récidives des œsophagites par reflux gastro-œsophagien.

- Traitement préventif des ulcères gastroduodénaux induits par les anti-inflammatoires non stéroïdiens non sélectifs (AINS) chez les patients à risque pour lesquels un traitement anti-inflammatoire doit être poursuivi.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT?

Contre-indications

- Ne prenez jamais Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique au pantoprazole ou à l'un des autres composants de ce médicament.

- Si vous prenez en même temps un médicament contenant de l'atazanavir (destiné au traitement de l'infection par le VIH).

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi:

Faites attention avec Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant:

- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères. Prévenez votre médecin si vous avez eu des problèmes hépatiques. Il contrôlera plus fréquemment les taux de vos enzymes hépatiques, surtout si vous prenez Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant avec d'autres médicaments qui peuvent entraîner le traitement.

- Si vous devez prendre en permanence des médicaments appelés AINS et recevez Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant parce que vous avez un risque accru de développer des complications gastriques ou intestinales. Pour évaluer ce risque, le médecin tiendra compte de vos facteurs de risque personnels tels que votre âge (65 ans ou plus), votre état de santé, l'ulcère de l'estomac ou duodénum ou d'hémorragie gastrique ou intestinale.

- Si vous disposez de réserves réduites en vitamine B12 ou présentez des facteurs de risque de carence en vitamine B12 et prenez du pantoprazole sur une longue durée. Comme tous les médicaments diminuant la sécrétion acide gastrique, le pantoprazole peut entraîner une réduction de l'absorption de la vitamine B12.

Prévenez immédiatement votre médecin si vous constatez l'un des symptômes suivants:

- Perse de poids non voulue

- Vomissements répétés

- Difficultés de digestion

- Vertiges ou perte de sens

- Pâleur et fatigue (signes d'anémie)

- Présence de sang dans les selles.

Votre médecin pourra décider si vous devez subir quelques examens pour exclure l'éventualité d'une affection maligne, car Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant peut occasionnellement faire des symptômes qui peuvent échapper au diagnostic. Si vos symptômes persistent malgré votre traitement, il faudra envisager des examens complémentaires.

Si vous prenez Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant sur une longue durée (plus de 1 an), votre médecin vous proposera une surveillance régulière. Lors des visites, signalisez-lui tout symptôme nouveau et exceptionnel, ainsi que ses circonstances d'apparition.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments:

Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant peut modifier l'efficacité d'autres médicaments. Si vous prenez d'autres médicaments:

- Informez votre médecin de la prise d'autres médicaments (par exemple késoténozole) car Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant peut empêcher certains autres médicaments d'agir correctement;

- Informez votre médecin de la prise de tout autre médicament, en particulier des médicaments qui peuvent modifier l'épaisseur ou la fluidité du sang. Il se peut qu'il faille alors pratiquer d'autres examens.

- Informez votre médecin de la prise d'un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH). L'atazanavir ne doit pas être pris avec le pantoprazole.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

(avec ou sans inflammation légère de l'œsophage) et les symptômes associés (par exemple sensation de brûlure derrière le sternum, régurgitations acides, douleur lors de la déglutition);

- Un comprimé par jour.

En général, cette dose soulage les symptômes dans l'espace de 2 à 4 semaines, au plus après 4 semaines supplémentaires. Si l'effet disparaît, vous devez continuer à prendre le médicament. Si les symptômes récidivent par la suite, vous pouvez les soulager avec un comprimé par jour, si nécessaire.

Pour le traitement au long cours et pour la prévention des récidives d'œsophagite par reflux:

- Un comprimé par jour.

En cas de récidive, il faut parfois doubler la dose; dans un tel cas, vous pouvez augmenter à la place les comprimés de pantoprazole GT® dosés à 40 mg, à raison de 1 comprimé par jour. Après la guérison, vous pouvez réduire la dose en revenant à 1 comprimé à 20 mg par jour.

Adultes:

Pour la prévention des ulcères duodénaux chez les patients qui doivent prendre des AINS ou continuer:

- Un comprimé par jour.

Cas particuliers

Si vous avez des problèmes hépatiques sévères, vous ne devez pas prendre plus d'un comprimé à 20 mg par jour.

Enfants de moins de 12 ans: l'usage de ces comprimés est déconseillé chez les enfants de moins de 12 ans.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus du Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant que vous n'auriez dû:

Consultez votre médecin ou votre pharmacien. Il n'existe pas de symptômes connus de surdosage.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant: Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose omise. Prenez la dose normale suivante au moment habituel.

Risques de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant: N'arrêtez pas de prendre ces comprimés sans consulter auparavant votre médecin ou votre pharmacien.

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

4. QU'EST-CE QU'LES EFFETS INDESIRABLES POURRAIENT ETE VENUE?

Décrivez les effets indésirables.

Comme tous les médicaments Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez de prendre ces comprimés et consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien:

- Problèmes aigus ou chroniques de la gorge (angine de poitrine, douleur de la gorge, difficultés de déglutition, ulcère de la gorge), gonflement allergique de la gorge (éruption avec démangeaisons), difficultés respiratoires, gonflement allergique au visage (œdème de Quincke), vertige sévère avec accélération des battements cardiaques et transpiration abondante.

- Atteintes cutanées graves avec des cloques sur la peau et une détérioration rapide de la peau (éruption avec des cloques (y compris le saignement léger), ulcérations du nez, de la bouche ou des lèvres, ou de parties génitales (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) et sensibilité à la lumière). Il s'agit là d'effets indésirables très rares (affectant moins d'un patient sur 10 000 traités).

Les autres effets indésirables connus sont les suivants:

- Troubles fréquents (affectant moins d'un patient sur 10 traités): douleur abdominale haute, diarrhée, constipation, ballonnement, maux de tête.

- Effets peu fréquents (affectant moins d'un patient sur 100 traités): sensations vertigineuses, vision floue, sensation de mal être, vomissements, réactions allergiques telles que démangeaisons et éruption cutanée.

- Effets rares (affectant moins d'un patient sur 10 000 traités): sécheresse de la bouche, ulcérations de la peau, douleur dans les jambes, hypertension, déorientation, confusion.

- Effets très rares (affectant moins d'un patient sur 10 000 traités): fièvre, douleurs musculaires, inflammation rénale, lésions graves des cellules du foie avec apparition d'une couleur jaune de la peau ou du blanc des yeux (jaunisse), gonflement des extrémités (œdème périphérique).

Effets indésirables très rares découverts par des examens de sang et d'autres examens biologiques:

- Une réduction du nombre des globules blancs pouvant entraîner des infections plus fréquentes de la fièvre, des malaises de gorge, des aphtes ou des frissons.

- Une réduction du nombre de plaquettes sanguines qui peut favoriser la survenue de saignements et d'ulcérations (bleus).

- Une augmentation du taux des enzymes hépatiques et des triglycérides (un type particulier de graisses).

5. COMMENT CONSERVER PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ?

Tenez hors de la portée et de la vue des enfants.

Conditions de conservation

Conserver à une température inférieure à 30°C

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients:

Que contient Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant ?

La substance active est:

Pantoprazole sodique sous forme de pantoprazole GT® sodique sesquihydraté..... 20,00 mg

(Pour un comprimé gastro-résistant)..... 22,66 mg

Les autres composants

sodium anhydre, amidol stearate de calcium, méthacrylique et acrylique, laurylsulfate de sodium,

Forme pharmaceutique

Qu'est ce que Pantoprazole GT®?

Emballage extérieur ?

Comprimé gastro-résistant

Boîte de 10 et 20 comprimés

91, 90

Pantoprazole GT® 20 mg

Comprimés Gastro-résistants

DCI: Pantoprazole sodique sesquihydraté

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'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.

1. Qu'est-ce que Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant et dans quels cas est-il utilisé?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant?

3. Comment prendre Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

5. Comment conserver Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant?

6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE?

Ce médicament est un inhibiteur de la pompe à protons. Code ATC: A02BC02.

Indications thérapeutiques.

- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien et des symptômes associés (pyrosis,外贸, acidité, douleurs à la déglutition), cicatrisation des œsophagites légères.

- Traitement d'entretien et prévention des récidives des œsophagites par reflux gastro-œsophagien.

- Traitement préventif des ulcères gastroduodénaux induits par les anti-inflammatoires non stéroïdiens non sélectifs (AINS) chez les patients à risque pour lesquels un traitement anti-inflammatoire doit être poursuivi.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT?

Contre-indications

- Ne prenez jamais Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique au pantoprazole ou à l'un des autres composants de ce médicament.

- Si vous prenez en même temps un médicament contenant de l'atazanavir (destiné au traitement de l'infection par le VIH).

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi:

Faites attention avec Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant:

- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères. Prévenez votre médecin si vous avez eu des problèmes hépatiques. Il contrôlera plus fréquemment les taux de vos enzymes hépatiques, surtout si vous prenez Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant avec d'autres médicaments et au besoin, il pourra faire arrêter le traitement.

- Si vous devez prendre en permanence des médicaments appelés AINS et recevez Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant parce que vous avez un risque accru de développer des complications gastriques ou intestinales. Pour évaluer ce risque, le médecin tiendra compte de vos facteurs de risque personnels tels que votre âge (65 ans ou plus), votre état de santé, votre antécédent d'ulcère de l'estomac ou duodénum ou d'hémorragie digestive d'intestinale.

- Si vous disposez de réserves réduites en vitamine B12 ou présentez des facteurs de risque de carence en vitamine B12 et prenez du pantoprazole sur une longue durée. Comme tous les médicaments diminuant la sécrétion acide gastrique, le pantoprazole peut entraîner une réduction de l'absorption de la vitamine B12.

Prévenez immédiatement votre médecin si vous constatez l'un des symptômes suivants:

- Perse de poids non voulue

- Vomissements répétés

- Difficultés de digestion

- Vomissement de sang

- Pâleur et fatigue (signes d'anémie)

- Présence de sang dans les selles.

Votre médecin pourra décider si vous devez subir quelques examens pour exclure l'éventualité d'une affection maligne, car Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant peut occasionnellement faire des symptômes qui peuvent échapper au diagnostic. Si vos symptômes persistent malgré votre traitement, il faudra envisager des examens complémentaires.

Si vous prenez Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant sur une longue durée (plus de 1 an), votre médecin vous proposera une surveillance régulière. Lors des visites, signalez-lui tout symptôme nouveau et exceptionnel, ainsi que ses circonstances d'apparition.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments:

Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant peut modifier l'efficacité d'autres médicaments. Si vous prenez d'autres médicaments:

- Informez votre médecin de la prise d'autres médicaments (par exemple kétoconazole) car Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant peut empêcher certains autres médicaments d'agir correctement;

- Informez votre médecin de la prise de tout autre médicament, en particulier des médicaments qui peuvent modifier l'épaisseur ou la fluidité du sang. Il se peut qu'il faille alors pratiquer d'autres examens.

- Informez votre médecin de la prise d'un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH). L'atazanavir ne doit pas être pris avec le pantoprazole.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

(avec ou sans inflammation légère de l'œsophage) et les symptômes associés (par exemple sensation de brûlure derrière le sternum, régurgitations acides, douleur lors de la déglutition);

- Un comprimé par jour.

En général, cette dose soulage les symptômes dans l'espace de 2 à 4 semaines, au plus après 4 semaines supplémentaires. Si l'effet disparaît, demandez à votre médecin de continuer à prendre le médicament. Si les symptômes récidivent par la suite, vous pouvez les soulager avec un comprimé par jour, si nécessaire.

Pour le traitement au long cours et pour la prévention des récidives d'œsophagite par reflux:

- Un comprimé par jour.

En cas de récidive, il peut parfois doubler la dose; dans un tel cas, vous pouvez augmenter à la place les comprimés de pantoprazole GT® dosés à 40 mg, à raison de 1 comprimé par jour. Après la guérison, vous pouvez réduire la dose en revenant à 1 comprimé à 20 mg par jour.

Adultes:

Pour la prévention des ulcères duodénaux chez les patients qui doivent prendre des AINS ou continuer:

- Un comprimé par jour.

Cas particuliers

Si vous avez des problèmes hépatiques sévères, vous ne devez pas prendre plus d'un comprimé à 20 mg par jour.

Enfants de moins de 12 ans: l'usage de ces comprimés est déconseillé chez les enfants de moins de 12 ans.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus du Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant que vous n'auriez dû:

Consultez votre médecin ou votre pharmacien. Il n'existe pas de symptômes connus de surdosage.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant:

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose omise. Prenez la dose normale suivante au moment habituel.

Risques de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant:

N'arrêtez pas de prendre ces comprimés sans consulter auparavant votre médecin ou votre pharmacien.

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

4. QU'EST-CE QU'LES EFFETS INDESIRABLES POURRAIENT ÊTRE

DÉCRITS DES EFFETS INDESIRABLES?

Comme tous les médicaments Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez de prendre ces comprimés et consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien:

- Problèmes allergiques: éruption cutanée (éruption avec démangeaisons), difficultés de déglutition, urticaire (éruption avec démangeaisons), difficultés respiratoires, gonflement allergique du visage (œdème de Quincke), vertige sévère avec accélération des battements cardiaques et transpiration abondante.

- Atteintes cutanées graves avec des cloques sur la peau et une détérioration rapide de la peau (éruption des cloques (y compris le saignement léger), ulcérations du nez, de la bouche ou des lèvres, ou de parties génitales (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) et sensibilité à la lumière. Il s'agit là d'effets indésirables très rares (affectant moins d'un patient sur 10 000 traités).

Les autres effets indésirables connus sont les suivants:

- Troubles fréquents (affectant moins d'un patient sur 10 traités): douleur abdominale haute, diarrhée, constipation, ballonnement, maux de tête.

- Effets peu fréquents (affectant moins d'un patient sur 100 traités): sensations vertigineuses, vision floue, sensation de mal être, vomissements, réactions allergiques telles que démangeaisons et éruption cutanée.

- Effets rares (affectant moins d'un patient sur 1 000 traités): sécheresse de la bouche, douleurs musculaires, inflammation rénale, lésions graves des cellules du foie avec apparition d'une couleur jaune de la peau ou du blanc des yeux (jaunisse), gonflement des extrémités (œdème périphérique).

Effets indésirables très rares découverts par des examens de sang et d'autres examens biologiques:

- Une réduction du nombre des globules blancs pouvant entraîner des infections plus fréquentes de la fièvre, des maux de gorge, des aphtes ou des frissons.

- Une réduction du nombre de plaquettes sanguines qui peut favoriser la survenue de saignements et d'écoulements (bleus).

- Une augmentation du taux des enzymes hépatiques et des triglycérides (un type particulier de graisses).

5. COMMENT CONSERVER PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ?

Tenez hors de la portée et de la vue des enfants.

Conditions de conservation

Conserver à une température inférieure à 30°C

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients:

Que contient Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant ?

La substance active est:

Pantoprazole sodique sous forme de pantoprazole GT® sodique sesquihydraté..... 20,00 mg
(Pour un comprimé (gastro-résistant). 22,66 mg

Les autres composants:

sodium anhydre, amidol stearate de calcium, méthacrylique et acrylique, laurylsulfate de sodium,

Forme pharmaceutique

Qu'est ce que Pantoprazole GT®?

Emballage extérieur ?

Comprimé gastro-résistant

Boîte de 10 et 20 comprimés

20,00 mg

22,66 mg

20,00 mg

Pantoprazole GT® 20 mg

Comprimés Gastro-résistants

DCI: Pantoprazole sodique sesquihydraté

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'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.

1. Qu'est-ce que Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant et dans quels cas est-il utilisé?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant?

3. Comment prendre Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels?

5. Comment conserver Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant?

6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE?

Ce médicament est un inhibiteur de la pompe à protons. Code ATC: A02BC02.

Indications thérapeutiques.

- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien et des symptômes associés (pyrosis,外贸, acidité, douleurs à la déglutition), cicatrisation des œsophagites légères.

- Traitement d'entretien et prévention des récidives des œsophagites par reflux gastro-œsophagien.

- Traitement préventif des ulcères gastroduodénaux induits par les anti-inflammatoires non stéroïdiens non sélectifs (AINS) chez les patients à risque pour lesquels un traitement anti-inflammatoire doit être poursuivi.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT?

Contre-indications

- Ne prenez jamais Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant dans les cas suivants:

- Si vous êtes allergique au pantoprazole ou à l'un des autres composants de ce médicament.

- Si vous prenez en même temps un médicament contenant de l'atazanavir (destiné au traitement de l'infection par le VIH).

Mises en garde spéciales et précautions d'emploi:

Faites attention avec Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant:

- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères. Prévenez votre médecin si vous avez eu des problèmes hépatiques. Il contrôlera plus fréquemment les taux de vos enzymes hépatiques, surtout si vous prenez Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant avec d'autres médicaments qui peuvent entraîner le traitement.

- Si vous devez prendre en permanence des médicaments appelés AINS et recevez Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant parce que vous avez un risque accru de développer des complications gastriques ou intestinales. Pour évaluer ce risque, le médecin tiendra compte de vos facteurs de risque personnels tels que votre âge (65 ans ou plus), votre état de santé, l'ulcère de l'estomac ou duodénum ou d'hémorragie gastrique ou intestinale.

- Si vous disposez de réserves réduites en vitamine B12 ou présentez des facteurs de risque de carence en vitamine B12 et prenez du pantoprazole sur une longue durée. Comme tous les médicaments diminuant la sécrétion acide gastrique, le pantoprazole peut entraîner une réduction de l'absorption de la vitamine B12.

Prévenez immédiatement votre médecin si vous constatez l'un des symptômes suivants:

- Perse de poids non voulue

- Vomissements répétés

- Difficultés de digestion

- Vertiges ou perte de sens

- Pâleur et fatigue (signes d'anémie)

- Présence de sang dans les selles.

Votre médecin pourra décider si vous devez subir quelques examens pour exclure l'éventualité d'une affection maligne, car Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant peut occasionnellement faire des symptômes qui peuvent échapper au diagnostic. Si vos symptômes persistent malgré votre traitement, il faudra envisager des examens complémentaires.

Si vous prenez Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant sur une longue durée (plus de 1 an), votre médecin vous proposera une surveillance régulière. Lors des visites, signalisez-lui tout symptôme nouveau et exceptionnel, ainsi que ses circonstances d'apparition.

Interactions avec d'autres médicaments

Prise d'autres médicaments:

Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant peut modifier l'efficacité d'autres médicaments. Si vous prenez d'autres médicaments:

- Informez votre médecin de la prise d'autres médicaments (par exemple kétoconazole) car Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant peut empêcher certains autres médicaments d'agir correctement;

- Informez votre médecin de la prise de tout autre médicament, en particulier des médicaments qui peuvent modifier l'épaisseur ou la fluidité du sang. Il se peut qu'il faille alors pratiquer d'autres examens.

- Informez votre médecin de la prise d'un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement de l'infection par le VIH). L'atazanavir ne doit pas être pris avec le pantoprazole.

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin.

(avec ou sans inflammation légère de l'œsophage) et les symptômes associés (par exemple sensation de brûlure derrière le sternum, régurgitations acides, douleur lors de la déglutition);

- Un comprimé par jour.

En général, cette dose soulage les symptômes dans l'espace de 2 à 4 semaines, au plus après 4 semaines supplémentaires. Si l'effet disparaît, vous devez continuer à prendre le médicament. Si les symptômes récidivent par la suite, vous pouvez les soulager avec un comprimé par jour, si nécessaire.

Pour le traitement au long cours et pour la prévention des récidives d'œsophagite par reflux:

- Un comprimé par jour.

En cas de récidive, il faut parfois doubler la dose; dans un tel cas, vous pouvez augmenter à la place les comprimés de pantoprazole GT® dosés à 40 mg, à raison de 1 comprimé par jour. Après la guérison, vous pouvez réduire la dose en revenant à 1 comprimé à 20 mg par jour.

Adultes:

Pour la prévention des ulcères duodénaux chez les patients qui doivent prendre des AINS ou continuer:

- Un comprimé par jour.

Cas particuliers

Si vous avez des problèmes hépatiques sévères, vous ne devez pas prendre plus d'un comprimé à 20 mg par jour.

Enfants de moins de 12 ans: l'usage de ces comprimés est déconseillé chez les enfants de moins de 12 ans.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus du Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant que vous n'auriez dû:

Consultez votre médecin ou votre pharmacien. Il n'existe pas de symptômes connus de surdosage.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant:

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose omise. Prenez la dose normale suivante au moment habituel.

Risques de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant:

N'arrêtez pas de prendre ces comprimés sans consulter auparavant votre médecin ou votre pharmacien.

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

4. QU'EST-CE QU'LES EFFETS INDESIRABLES POURRAIENT ÊTRE

DÉCRITS DES EFFETS INDESIRABLES?

Comme tous les médicaments Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Si vous présentez l'un des effets indésirables suivants, arrêtez de prendre ces comprimés et consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien:

- Problèmes aigus ou chroniques de la gorge (angine de poitrine, douleur de la gorge, difficultés de déglutition, ulcère de la gorge), gonflement allergique de la gorge (éruption avec démangeaisons), difficultés respiratoires, gonflement allergique du visage (œdème de Quincke), vertige sévère avec accélération des battements cardiaques et transpiration abondante.

- Atteintes cutanées graves avec des cloques sur la peau et une détérioration rapide de la peau (éruption avec des cloques (y compris le saignement léger), ulcérations du nez, de la bouche ou des lèvres, ou de parties génitales (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell) et sensibilité à la lumière. Il s'agit là d'effets indésirables très rares (affectant moins d'un patient sur 10 000 traités).

Les autres effets indésirables connus sont les suivants:

- Malaises fréquents (affectant moins d'un patient sur 10 traités): douleur abdominale haute, diarrhée, constipation, ballonnement, maux de tête.

- Effets peu fréquents (affectant moins d'un patient sur 100 traités): sensations vertigineuses, vision floue, sensation de mal être, vomissements, réactions allergiques telles que démangeaisons et éruption cutanée.

- Effets rares (affectant moins d'un patient sur 1 000 traités): sécheresse de la bouche, douleur dans les dents, douleur dans la hanche, hypertension, déorientation, confusion.

- Effets très rares (affectant moins d'un patient sur 10 000 traités): fièvre, douleurs musculaires, inflammation rénale, lésions graves des cellules du foie avec apparition d'une couleur jaune de la peau ou du blanc des yeux (jaunisse), gonflement des extrémités (œdème périphérique).

Effets indésirables très rares découverts par des examens de sang et d'autres examens biologiques:

- Une réduction du nombre des globules blancs pouvant entraîner des infections plus fréquentes de la fièvre, des malaises de gorge, des aphtes ou des frissons.

- Une réduction du nombre de plaquettes sanguines qui peut favoriser la survenue de saignements et d'ulcérations (bleus).

- Une augmentation du taux des enzymes hépatiques et des triglycérides (un type particulier de graisses).

5. COMMENT CONSERVER PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ?

Tenez hors de la portée et de la vue des enfants.

Conditions de conservation

Conserver à une température inférieure à 30°C

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Liste complète des substances actives et des excipients:

Que contient Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant ?

La substance active est:

Pantoprazole sodique sous forme de pantoprazole GT® sodique sesquihydraté..... 20,00 mg

(Pour un comprimé gastro-résistant)..... 22,66 mg

Les autres composants

sodium anhydre, amidol stearate de calcium, méthacrylique et acrylique, laurylsulfate de sodium,

Forme pharmaceutique

Qu'est ce que Pantoprazole GT®?

Emballage extérieur ?

Comprimé gastro-résistant

Boîte de 10 et 20 comprimés

20,00 mg

22,66 mg

91,90

Notice : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Bosuvastatine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase -
code ATC : C10A A07

CBESTOB appartient au groupe des médicaments contre le rhume.

CBESTON appartient au groupe des médias CBESTON vous a été procuré par nos soins.

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

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de circulation dans les jambes.

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

- **Si vous êtes allergique à la rosuvastatine** ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, rubrique 6.
 - **Si vous êtes enceinte**, si vous allaitez, arrêtez le traitement et prévenez votre médecin ; il vous prescrira un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte par CRESTOR.
 - **Si vous avez actuellement des problèmes rénaux** ou **Si vous avez des problèmes rénaux graves**, demandez à votre médecin.
 - **Si vous avez des troubles musculaires** (douleurs musculaires répétées ou inexplicables).
 - **Si vous prenez de la cyclosporine** (utilisée pour greffes d'organes).

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

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de plus élevé si :

- **Vous avez une insuffisance rénale modérée** demandez à votre médecin ;
 - **Vous avez des troubles de la thyroïde** ;
 - **Vous avez des douleurs musculaires répétées** des antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ; ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires et articulaires après un traitement par un médicament abaissant les taux de cholestérol ;
 - **Vous consommez régulièrement des quantités d'alcool** ;
 - **Vous êtes d'origine asiatique** (japonais, chinois, vietnamien, coréen et indien) ;
 - **Vous êtes déjà traité par un autre médicament contre le cholestérol** appelé fibrate.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou toute autre), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avec CRESTOR.

- Maphar**
Bd Alkima N° 6, Q1,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Crestor 10mg cp pell b30
P.P.V : 167,00 DH
6 118001 183111

épatiques ;
naux ;
culaires rép-
amiliaux de p-
s douleurs m-
aux de chole-
rous avez de-
lus ne vous
également vo-

pharmacien si vous avez une faiblesse muscu-

Si vous consommez régulièrement des qua-

épaticques ;
naux ;
culaires rép-
amiliaux de p-
s douleurs m-
aux de chole-
'ous avez de-
ius ne vous
également vo-
blesse muscul

Notice : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé

Bosuvastatine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase -
code ATC : C10A A07

CBESTOB appartient au groupe des médicaments contre le rhume.

CBESTON appartient au groupe des médias CBESTON vous a été procuré par nos soins.

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

- Vous avez d'autres facteurs qui augmentent votre risque d'avoir une attaque cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou des problèmes de circulation dans les jambes.

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

- **Si vous êtes allergique à la rosuvastatine** ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, rubrique 6.
 - **Si vous êtes enceinte**, si vous allaitez, arrêtez le traitement et prévenez votre médecin ; il vous prescrira un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte par CRESTOR.
 - **Si vous avez actuellement des problèmes rénaux** ou **Si vous avez des problèmes rénaux graves**, demandez à votre médecin.
 - **Si vous avez des troubles musculaires** (douleurs musculaires répétées ou inexplicables).
 - **Si vous prenez de la cyclosporine** (utilisée pour greffes d'organes).

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

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de plus élevé si :

- **Vous avez une insuffisance rénale modérée** demandez à votre médecin ;
 - **Vous avez des troubles de la thyroïde** ;
 - **Vous avez des douleurs musculaires répétées** des antécédents personnels ou familiaux de polyarthrite rhumatoïde ; ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires et articulaires après un traitement par un médicament abaissant les taux de cholestérol ;
 - **Vous consommez régulièrement des quantités d'alcool** ;
 - **Vous êtes d'origine asiatique** (japonais, chinois, vietnamien, coréen et indien) ;
 - **Vous êtes déjà traité par un autre médicament contre le cholestérol** appelé fibrate.

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou toute autre), parlez-en à votre médecin.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avec CRESTOR.

- Maphar**
Bd Alkima N° 6, Q1,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Crestor 10mg cp pell b30
P.P.V : 167,00 DH
6 118001 183111

épatiques ;
naux ;
culaires rép-
amiliaux de p-
s douleurs m-
aux de chole-
rous avez de-
lus ne vous
également vo-

pharmacien si vous avez une faiblesse muscu-

Si vous consommez régulièrement des qua-

épatiques ;
naux ;
culaires rép-
amiliaux de p-
s douleurs m-
aux de chole-
'ous avez de-
us ne vous
également vo-
blesse muscul

Notice : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**CRESTOR 5 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 10 mg, comprimé pelliculé
CRESTOR 20 mg, comprimé pelliculé**

Rosuvastatine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

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

1. QU'EST-CE QUE CRESTOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Inhibiteur de l'HMG-CoA réductase - code ATC : C10A A02

CRESTOR appartient au groupe des médicaments appelés statines.

CRESTOR vous a été prescrit parce que :

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

31

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

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

Pourquoi il est important de continuer de prendre CBESTOR :

Ne prenez jamais CBESTOB comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la rosuvastatine ou à l'un des composants contenus dans ce médicament, mentionnez-le au pharmacien.
 - Si vous êtes enceinte, si vous allaitez, arrêtez immédiatement le traitement et prévenez votre médecin ; il convient de prendre un contraceptif approprié pour éviter d'être enceinte pendant le traitement par CRESTOR.
 - Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques, demandez à votre médecin.
 - Si vous avez des problèmes rénaux graves (si vous avez des problèmes rénaux graves, demandez à votre médecin).
 - Si vous avez des troubles musculaires appelés myopathies (douleurs musculaires répétées ou inexpliquées).
 - Si vous prenez l'association sofosbuvir/velpatasvir (utilisée dans le cas d'une infection virale du foie non cirrhotique).
 - Si vous prenez de la ciclosporine (utilisée par exemple pour greffes d'organes).

Si vous êtes concernés par l'une de ces situations (ou si vous le souhaitez), parlez-en à votre médecin.

De plus, vous ne devez pas prendre 40 mg de CREST plus d'une fois.

- **Vous avez une insuffisance rénale modérée** (en ce cas demandez à votre médecin) ;
 - **Vous avez des troubles de la thyroïde** ;
 - **Vous avez des douleurs musculaires répétées ou** des antécédents personnels ou familiaux de problème de cholestérol ou si vous avez déjà présenté des douleurs musculaires après l'administration d'un médicament abaissant les taux de cholestérol ;
 - **Vous consommez régulièrement des quantités importantes** d'alcool (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien) ;
 - **Vous êtes déjà traité par un autre médicament abusif** de cholestérol (composé libéré).

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

Avant le moment de l'application de

Avertissements et précautions



INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des antagonistes du calcium.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle et dans le traitement préventif de l'angor.

CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- chez la femme enceinte ou susceptible de l'être
- chez la femme en période d'allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations. Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

PRÉSENTATIONS

- AMLOR® 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR® 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

* Marque de Pfizer Inc

N.S.D.I.

09626039

UT.AV : 0 - 0 - 2 - 2 5

P.P.V.

8 9 2 0

LOT N° : G E 2 2 5 9

LABORATOIRES PFIZER S.A.
Route de Oualidia EL JADIDA



INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament appartient à la classe des antagonistes du calcium.

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'hypertension artérielle et dans le traitement préventif de l'angor.

CONTRE INDICATIONS

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- chez la femme enceinte ou susceptible de l'être
- chez la femme en période d'allaitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Les personnes âgées et les personnes souffrant d'une insuffisance hépatique se conformeront strictement à la prescription de leur médecin.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HÉSITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

AFIN D'ÉVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MÉDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN, particulièrement si vous prenez déjà des médicaments contre l'hypertension artérielle ou contre l'angor.

NE JAMAIS LAISSER A LA PORTÉE DES ENFANTS.

AUTRES EFFETS POSSIBLES DU MÉDICAMENT

COMME TOUT PRODUIT ACTIF, CE MÉDICAMENT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES ENTRAINER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS, en début de traitement :

- le plus souvent, on peut noter maux de tête, rougeurs du visage, oedèmes des jambes.
- Rarement : nausées, étourdissements, fatigue, réactions cutanées : tachycardies ou palpitations.

Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite.

Pour toute autre manifestation indésirable, telle que douleurs angineuses dans la région thoracique pouvant survenir, très rarement, 15 à 20 minutes après la prise du médicament, il convient de prévenir le médecin.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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

PRÉSENTATIONS

- AMLOR® 5 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

Boîte de 56 comprimés dosés à 5 mg d'amlodipine

- AMLOR® 10 mg

Boîte de 14 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

Boîte de 28 comprimés dosés à 10 mg d'amlodipine

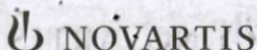
* Marque de Pfizer Inc

N.S.D.I.

UT.AV : 04 2025 / P.P.V.

136 60

LOT N° : G E 2 0 4 6



Dénomination du médicament :

Tareg® 40 mg

Tareg® 80 mg

Tareg® 160 mg

DCI : Valsartan

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> tareg ?
4. Comment <prendre> <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg ?

1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

Tareg contient une substance active qui influence le système régulant la pression artérielle de l'organisme. Il produit une dilatation des vaisseaux sanguins et réduit la tension artérielle.

combinaison avec d'autres médicaments lorsque vous tolérez pas certains médicaments à cause de leurs effets secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg pour traiter les patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription médicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Tareg ?

Une hypertension artérielle non traitée peut entraîner des lésions au niveau des organes vitaux comme le cœur, les reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir en parfaite santé et ne ressentir aucune manifestation de maladie mais une hypertension non traitée peut entraîner des séquelles graves telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus du myocarde, une insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale ou une insuffisance hépatique.

Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à conduire et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

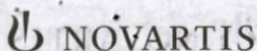
- Prévenez votre médecin avant de prendre Tareg si :
- vous souffrez d'une maladie grave des reins ou du cœur,
 - vous souffrez de vomissements ou de diarrhée ou de fortes doses de diurétiques (qui servent à éliminer l'eau en excès dans votre organisme),
 - Si vous présentez des réactions telles qu'un œdème du visage, des bras et des jambes, des yeux, de la tête ou de la langue (signes d'un angio-oedème) après avoir pris Tareg. Dans ces cas, vous devez être surveillés et éventuellement un traitement approprié.

Il est important qu'un manque de sel et/ou qu'un état d'insuffisance de votre organisme soient corrigés avant le début du traitement.

Si vous souffrez de vomissements, de diarrhée ou d'œdème, la prudence est de mise. Tareg est un inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (ECA). L'ECA contribue à l'hypertension artérielle. Tareg réduit l'hypertension artérielle.

Prévenez votre médecin si vous prenez d'autres médicaments. Ne prenez pas Tareg si vous prenez un autre médicament en plus de Tareg.





Dénomination du médicament :

Tareg® 40 mg

Tareg® 80 mg

Tareg® 160 mg

DCI : Valsartan

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> tareg ?
4. Comment <prendre> <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg ?

1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

Tareg contient une substance active qui influence le système régulant la pression artérielle de l'organisme. Il produit une dilatation des vaisseaux sanguins et réduit la tension artérielle.

combinaison avec d'autres médicaments lorsque vous tolérez pas certains médicaments à cause de leurs effets secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg pour traiter les patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription médicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Tareg ?

Une hypertension artérielle non traitée peut entraîner des lésions au niveau des organes vitaux comme le cœur, les reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir en parfaite santé et ne ressentir aucune manifestation de maladie mais une hypertension non traitée peut entraîner des séquelles graves telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus du myocarde, une insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale ou une insuffisance hépatique.

Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à conduire et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

- Prévenez votre médecin avant de prendre Tareg si :
- vous souffrez d'une maladie grave des reins ou du cœur,
 - vous souffrez de vomissements ou de diarrhée ou de fortes doses de diurétiques (qui servent à éliminer l'eau en excès dans votre organisme),
 - Si vous présentez des réactions telles qu'un œdème du visage, des bras et des jambes, des yeux, de la tête ou de la langue (signes d'un angio-oedème) après avoir pris Tareg. Dans ces cas, vous devez être surveillés et éventuellement un traitement approprié.

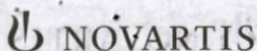
Il est important qu'un manque de sel et/ou qu'un état d'insuffisance de votre organisme soient corrigés avant le début du traitement.

Si vous souffrez de vomissements, de diarrhée ou d'œdème, la prudence est de mise. Tareg est un inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (ECA). L'ECA contribue à l'hypertension artérielle. Tareg réduit l'hypertension artérielle.

Prévenez votre médecin si vous prenez d'autres médicaments. Ne prenez pas Tareg si vous prenez un autre médicament en plus de Tareg.



28 comprimés pelliculés
PPV : 98.40 DH



Dénomination du médicament :

Tareg® 40 mg

Tareg® 80 mg

Tareg® 160 mg

DCI : Valsartan

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Que contient cette notice :
2. Qu'est-ce que tareg et dans quel cas est-il utilisé ?
3. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> tareg ?
4. Comment <prendre> <utiliser> tareg ?
5. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
6. Comment conserver tareg ?

1. Qu'est-ce que Tareg et dans quel cas est-il utilisé ?

Tareg contient une substance active qui influence le système régulant la pression artérielle de l'organisme. Il produit une dilatation des vaisseaux sanguins et réduit la tension artérielle.

combinaison avec d'autres médicaments lorsque vous tolérez pas certains médicaments à cause de leurs effets secondaires.

Votre médecin peut aussi prescrire Tareg pour traiter les patients après un infarctus du myocarde.

Tareg ne doit être pris que sur prescription médicale.

2. Quelles sont les informations à connaître avant <de prendre> <d'utiliser> Tareg ?

Une hypertension artérielle non traitée peut entraîner des lésions au niveau des organes vitaux comme le cœur, les reins et le cerveau. Vous pouvez vous sentir en parfaite santé et ne ressentir aucune manifestation de maladie mais une hypertension non traitée peut entraîner des séquelles graves telles qu'une attaque cérébrale, un infarctus du myocarde, une insuffisance cardiaque, une insuffisance rénale ou une insuffisance hépatique.

Ce médicament peut affecter les réactions, l'aptitude à conduire et l'aptitude à utiliser des outils ou des machines.

- Prévenez votre médecin avant de prendre Tareg si :
- vous souffrez d'une maladie grave des reins ou du cœur,
 - vous souffrez de vomissements ou de diarrhée ou de fortes doses de diurétiques (qui servent à éliminer l'eau en excès dans votre organisme),
 - Si vous présentez des réactions telles qu'un œdème du visage, des bras et des jambes, des yeux, de la tête ou de la langue (signes d'un angio-oedème) après avoir pris Tareg. Dans ces cas, vous devez être surveillés et éventuellement un traitement approprié.

Il est important qu'un manque de sel et/ou qu'un état d'insuffisance de votre organisme soient corrigés avant le début du traitement.

Si vous souffrez de vomissements, de diarrhée ou d'œdème, la prudence est de mise. Tareg est un inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (ECA). L'ECA contribue à l'hypertension artérielle. Tareg réduit l'hypertension artérielle.

Prévenez votre médecin si vous prenez d'autres médicaments. Ne prenez pas Tareg si vous prenez un autre médicament en plus de Tareg.



28 comprimés pelliculés
PPV : 98.40 DH

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?
 3. Comment prendre CARDENSIEL ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver CARDENSIEL ?
 6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur, le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. Le CARDIENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé avec des médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- réactions d'hypersensibilité dans les cas suivants :
 - allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
 - asthme sévère,
 - troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans le pâlir ou virer au bleu,
 - phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale.

- péricardomyocytose non traitée, tumeur rare de la glande surrenale;
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang

- insuffisance cardiaque aiguë,
 - aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de:
 - rythme cardiaque lent,
 - pression artérielle basse,
 - certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
 - choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle.

Faites attention avec CARDENSIEL:

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant LE PREMIER CONSULTATION ; il/elle pourra décider de mesures particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents) :

- diabète,
 - jeûne strict,
 - certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de Pe



6"118001"100859

Cardensiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B

PPV: 50,70 DH

9769316872

traction

a circ

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?
 3. Comment prendre CARDENSIEL ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver CARDENSIEL ?
 6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur, le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. Le CARDIENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé avec des médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- réactions d'hypersensibilité dans les cas suivants :
 - allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
 - asthme sévère,
 - troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans le pâlir ou virer au bleu,
 - phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale.

- péricardomyocytose non traitée, tumeur rare de la glande surrenale;
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang

- insuffisance cardiaque aiguë,
 - aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de:
 - rythme cardiaque lent,
 - pression artérielle basse,
 - certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
 - choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle.

Faites attention avec CARDENSIEL:

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant l'acte ambulatoire ; il/elle pourra décider de mesures particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents) :

- diabète,
 - jeûne strict,
 - certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de Pe



6"118001"100859

Cardensiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B

PPV: 50,70 DH

traction

a circ

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

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

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que CARDENSIEL et dans quel cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CARDENSIEL ?
 3. Comment prendre CARDENSIEL ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
 5. Comment conserver CARDENSIEL ?
 6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur, le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme. Le CARDIENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé avec des médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- réactions d'hypersensibilité dans les cas suivants :
 - allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
 - asthme sévère,
 - troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans le pâlir ou virer au bleu,
 - phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale.

- péricardomyocytose non traitée, tumeur rare de la glande surrenale;
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang

- insuffisance cardiaque aiguë,
 - aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de:
 - rythme cardiaque lent,
 - pression artérielle basse,
 - certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
 - choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle.

Faites attention avec CARDENSIEL:

Si vous présentez l'une des affections suivantes, indiquez-le à votre médecin avant LE PREMIER CONSULTATION ; il/elle pourra décider de mesures particulières (par exemple, vous prescrire un traitement complémentaire ou réaliser des contrôles plus fréquents) :

- diabète,
 - jeûne strict,
 - certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de Peintre).



6"118001"100839

Cardensiel® 2,5 mg

Comprimés pelliculés sécables B

PPV: 50,70 DHG

7867160746

traction

a circ

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Si votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire, ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS CONNAÎTRAIRES AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :

• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6.

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée).

• si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des réactions allergiques.

Les syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle) et épisodes d'allure grippale et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent se produire. Ces effets augmentent avec la dose, chez les personnes âgées, chez celles qui ont un faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac ou d'association à certains médicaments (voir rubrique 4). Autres médicaments et poudre pour solution buvable en sachet-dose ». Consultez immédiatement votre médecin si ces effets surviennent.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à très faibles doses, même si la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin. KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents. Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ».

Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent également. Ne prenez pas en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose et d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille, comme par exemple l'ibuprofène, sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine ou d'anti-inflammatoire non stéroïde.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benz bromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer les plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de débitofénol (médicament utilisé pour le traitement dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par du nicosandol (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicaments utilisés pour les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la fièvre),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- cobamidim.

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.R.V : 35DH70

6 118001 081189

grossesse : ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prendre que pendant toute la grossesse.

Autre médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Si votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire, ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS CONNAÎTRAIRES AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :

• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6.

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée).

• si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des réactions allergiques.

Les syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle) et épisodes d'allure grippale et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent se produire. Ces effets augmentent avec la dose, chez les personnes âgées, chez celles qui ont un faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac ou d'association à certains médicaments (voir rubrique 4). Autres médicaments et poudre pour solution buvable en sachet-dose ». Consultez immédiatement votre médecin si ces effets surviennent.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à très faibles doses, même si la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin. KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ».

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent également. Ne prenez pas en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille, comme par exemple l'ibuprofène, sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine ou de médicament à base d'aspirine non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzotriazolone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer les plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de débitostéine (médicament utilisé pour le traitement dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par du miconandril (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicament utilisés pour les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la fièvre),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- cobamidim.

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.R.V : 35DH70

6 118001 081189

grossesse : ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prendre que pendant toute grossesse.

Autre médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourra leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Si votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire, ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS CONNAÎTRAIRES AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :

• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6.

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée).

• si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum.

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).

• si vous avez des réactions allergiques.

Les syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle) et épisodes d'allure grippale et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent se produire. Ces effets augmentent avec la dose, chez les personnes âgées, chez celles qui ont un faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac ou d'association à certains médicaments (voir rubrique 4). Autres médicaments et poudre pour solution buvable en sachet-dose ». Consultez immédiatement votre médecin si ces effets surviennent.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à très faibles doses, même si la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin. KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ».

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent également. Ne prenez pas en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille, comme par exemple l'ibuprofène, sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine ou d'anti-inflammatoire non stéroïde.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benz bromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer les plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de débitofénol (médicament utilisé pour le traitement dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par du niforandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicament utilisés pour les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour les maladies thromboemboliques),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la fièvre),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- cobamidim.

**KARDEGIC 160MG
SACHETS B30**

P.R.V : 35DH70



• teneurs utilisées pour prendre tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prendre pas.

• autre médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

• jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin.

Plavix® 75 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou 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 vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice (voir rubrique 4).

Que contient cette notice :

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

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

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

Plavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée athérosclérose peut conduire à la survenue d'événements athérosclérotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit Plavix pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves car :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et
- Vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une artéropathie des membres inférieurs, ou
- Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou "d'infarctus du myocarde" (crise cardiaque). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace. Votre médecin doit également vous prescrire de l'acide acétylsalicylique (substance présente dans de nombreux médicaments utilisée pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre, mais aussi pour prévenir la formation de caillots sanguins).
- Vous avez une fréquence cardiaque irrégulière, maladie appelée fibrillation auriculaire, et vous ne pouvez pas être traité par les médicaments appelés "anticoagulants oraux" (antivitamines K) qui empêchent la formation de nouveaux caillots sanguins et la croissance de caillots sanguins déjà présents. Les antivitamines K sont plus efficaces que l'acide acétylsalicylique ou que l'association de Plavix et d'acide acétylsalicylique pour cette maladie. Votre médecin vous a prescrit Plavix et de l'acide acétylsalicylique si vous ne pouvez pas être traité par des anticoagulants oraux et si vous ne présentez pas de risque majeur de saignement.

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

Contre-indications :

Ne prenez jamais Plavix

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au clopidogrel ou à l'un des autres composants dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6 ;
- Si vous avez une maladie actuellement responsable d'un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou un saignement dans le cerveau ;
- Si vous souffrez d'insuffisance hépatique sévère.

Si vous pensez être dans l'un de ces cas ou en cas de doute, consultez votre médecin avant de prendre Plavix.

peau, pouvant apparaître ou de fatigue extrême inexplicable (voir rubrique 4 "Effets indésirables"). Si vous vous coupez ou si vous avez plus de temps que d'habitude. Ceci est la formation de caillots sanguins. Dans l'exemple au cours du rasage, vous Cependant, si ce saignement vous inquiète, consultez votre médecin (voir rubrique 4 "Effets indésirables"). Votre médecin pourra vous demander

Enfants et adolescents

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants et les adolescents.

Autres médicaments et Plavix

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou pourrez prendre tout autre médicament ou produit de santé.

Certains médicaments peuvent exercer un effet contre-plaqué.

Vous devez informer avec précision

- des médicaments qui peuvent augmenter le risque de saignement,
- des anticoagulants oraux (médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens, douleur et/ou les maladies inflammatoires de l'intestin, ou tout autre médicament injectable),
- de la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (SSRI ou la fluvoxamine), médicament utilisé pour traiter la dépression,
- de l'omeprazole ou de l'ésoméprazole,
- du fluconazole ou du voriconazole, pour les infections fongiques,
- de l'efavirenz, ou d'autres traitements contre le VIH,
- de la carbamazépine pour le traitement de l'épilepsie,
- du moclébémide, pour le traitement de l'acné,
- du répaglinide, médicament utilisé pour le diabète,
- du paciflaxol, médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes,
- des opioïdes, si vous êtes traités par un opioïde ou si vous êtes prescrit (utilisé) un opioïde.

Si vous avez eu une douleur thoracique, vous êtes prescrit en association avec de nombreux médicaments utilisés pour la prévention occasionnelle d'acide acétyle (24 heures) ne devrait généralement pas prendre d'autres circonstances doit être discuté.

Plavix avec des aliments et boissons

Plavix peut être pris avec ou sans aliments.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas prendre ce médicament si vous êtes enceinte ou si vous pensez

que vous êtes enceinte. Si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Il est préférable de ne pas prendre ce médicament si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous êtes enceinte. Si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat - R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca

Plavix 75 mg, cp pel b 28
P.P.V. : 316,00 DH

6 118001 081257



Plavix contient de l'huile de ricin. L'huile de ricin hydrogénée est suscep-

