

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

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être rempli par l'adhérent, notamment la nature de la maladie.
- Le cadre réservé au médecin doit être rempli par le médecin, notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 12 mois.
- L'entente préalable est exigée pour toutes les interventions chirurgicales, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontologie orthodontique, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie

M22- 0041191

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 376 Société : 170713
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre
 Nom & Prénom : Benjelloun Hayat
 Date de naissance :
 Adresse :
 Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Dr. Saad SOULAMI
 Date de consultation : 20/07/2023
 Nom et prénom du malade : Benjelloun Hayat
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : ALD avec Aspmc IC
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Le :
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019


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.

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
20/07/23	32K16		11000M	
20/07/23	32K16		10000M	
20/07/23	32K16		10000M	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la facture
Pharmacie des Palmiers, Rue Jules Guesde, Oas, Casablanca	20/07/23	1.19.29,70 DH
Pharmacie des Palmiers, Rue Jules Guesde, Oas, Casablanca	20/07/23	1.69.31,70 DH

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE BEN JELLOUN, 109, Bd. Omar Al Khayam Beauséjour, Casablanca	20/07/23	B: 1830	2.477,20

AUXILIAIRES MEDICAUX

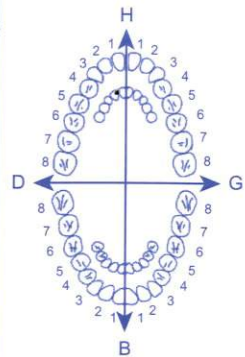
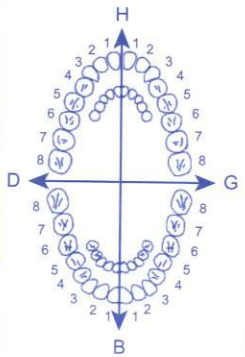
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F. PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 00000000 G 35533411 11433553 B [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Saâd SOULAMI

Professeur de Cardiologie

Spécialiste des maladies du Cœur et des vaisseaux

Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris

Echo Doppler Couleur - Holter

الدكتور سعد السلمي

أستاذ سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

إختصاصي في أمراض القلب و الاوعية الدموية

خريج كلية الطب بباريس

فحص القلب بالصدى و الدوبلير بالالوان



Patient :

Casablanca, le

20 JUL 2023

34160x
Pharmacie des Papillons
Jules Gros, Oasis - Casa
Tél: 05 22 25 69 83

Traitement de
Trois (03) Mois

Benelloul Hayal

Jasite 40

4 le m

Al dactne 5

1/2 cp 1 fois par 2

le matin

1 cp le soir

CARDENSIEL sup

1 cp matin

1/2 cp le soir

ALDACTONE 50^{mg}

P.P.V: 56,80 DH



6 118001 170029

350x3
1050100

Traitement de
Trois (03) Mois

58,10x1
290150

356. زنقة مصطفى المعاني (قرب زنقة أكادير) - الدار البيضاء

356, Rue Mostafa El Maâni (coté Rue d'Agadir) - 1^{er} étage - Casablanca - E-mail : cabinetoulami@gmail.com

Tél.: 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél./Fax: 05 22 26 13 36 - Urgence: 06 65 14 69 96

CNSS: 2700608 - IF: 41802254 - ICE: 001755076000067 - IPN: 091130922

TAMBOCOR - g

$\frac{100,70 \times 3}{302,10}$

Traitement de 1/2
Trois (03) Mois

0 1/2



LOT: 21224 PER: 07/2026
PPV: 100,70 DH

$T = 1929,20$

Dr. Szad SOULAMI
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Maâni
Tél: 22.18.84/26.13.36 - CASA

Pharmacie des Papillons
36, Rue Jules Gros, Oasis - Casa
Tél: 05 22 25 69 83

350,00

LASILIX[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice
Elle contient des informations importantes sur votre médicament.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un problème avec votre médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. En cas de symptômes identiques, contactez votre médecin.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.

LOT : 22E019
PER : 11/2026

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



ons à
qu'un

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

LASILIX[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice
Elle contient des informations importantes sur votre médicament.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un problème avec votre médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été personnellement prescrit. En cas de symptômes identiques, consultez votre médecin.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

LOT : 22E019
PER : 11/2026

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



ons à
qu'un

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

40 mg

LASILIX[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice

Elle contient des informations importantes sur votre médicament.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un problème, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit par votre médecin.
Si vous avez d'autres symptômes identiques, consultez votre médecin.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.

LOT : 22E019
PER : 11/2026

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



ans à

qu'un

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

40 mg

LASILIX[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice

Elle contient des informations importantes sur votre médicament.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un problème, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit par votre médecin.
Si vous avez d'autres symptômes identiques, consultez votre médecin.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.

LOT : 22E019
PER : 11/2026

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



ans à

qu'un

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

40 mg

LASILIX[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI 

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice

Elle contient des informations importantes sur votre médicament.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un problème, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit par votre médecin.
Si vous avez d'autres symptômes identiques, consultez votre médecin.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire.

LOT : 22E019
PER : 11/2026

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



ans à

qu'un

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg, comprimé sécable

Spironolactone

Encadré

Veillez 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 ALDACTONE, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALDACTONE, comprimé sécable ?
3. Comment prendre ALDACTONE, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALDACTONE, comprimé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ALDACTONE,

Le principe actif de ce médicament (la spironolactone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants : médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que l'amiloride, le canrénoate de potassium, l'éplérénone, le triamterène ou le potassium), médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus), médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II), triméthoprim et triméthoprim-sulfaméthoxazole.

ALDACTONE, comprimé sécable avec des aliments, boissons et de l'alcool

Sans objet.

Grossesse, allaitement

Ce médicament

- si vous

ALDACTONE 50^{mg}

P.P.V. : 56,80 [H]



6 118001 170029

- (jambes, pieds...).
- une somnolence.
- des troubles des règles chez la femme.
- une impuissance chez l'homme.
- un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps.
- une éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).
- une éruption cutanée.
- une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).
- un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale aiguë).
- un taux anormal de sels minéraux dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang et une

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg, comprimé sécable

Spironolactone

Encadré

Veillez 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 ALDACTONE, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ALDACTONE, comprimé sécable ?
3. Comment prendre ALDACTONE, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ALDACTONE, comprimé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ALDACTONE,

Le principe actif de ce médicament (la spironolactone) peut provoquer un test positif lors d'un contrôle anti-dopage.

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants : médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que l'amiloride, le canrénoate de potassium, l'éplérénone, le triamtérène ou le potassium), médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane, certains médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus), médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II), triméthoprim et triméthoprim-sulfaméthoxazole.

ALDACTONE, comprimé sécable avec des aliments, boissons et de l'alcool

Sans objet.

Grossesse, allaitement

Ce médicament

- si vous

ALDACTONE 50^{mg}

spironolactone

P.P.V. : 56,80 € HT



6 118001 170029

- (jambes, pieds...).
- une somnolence.
- des troubles des règles chez la femme.
- une impuissance chez l'homme.
- un décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre de façon très grave à tout le corps.
- une éruption cutanée d'origine médicamenteuse avec éosinophilie (quantité excessive de certains globules blancs) et manifestations systémiques (affections touchant différentes localisations).
- une éruption cutanée.
- une pemphigoïde (maladie se caractérisant par la présence d'ampoules remplies de liquide sur la peau).
- un mauvais fonctionnement des reins (insuffisance rénale aiguë).
- un taux anormal de sels minéraux dans l'organisme tel qu'une augmentation du potassium dans le sang et une

REXABAN® 15 mg et 20 mg
Comprimés pelliculés
Boîte de 14, 28 et 42 (15 mg)
Boîte de 14, 28 et 56 (20 mg)
Rivaroxaban

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

< Veuillez lire attentivement l'intégralité de ces informations importantes pour vous.
 - Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
 - Si vous avez d'autres questions, demandez-les.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
 - Si les signes de votre maladie sont identiques aux vôtres.
 - Si l'un des effets indésirables devient grave, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1 - Qu'est-ce que REXABAN® 15 mg et 20 mg
- 2 - Quelles sont les informations importantes
- 3 - Comment prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg
- 4 - Quels sont les effets indésirables
- 5 - Comment conserver REXABAN® 15 mg et 20 mg
- 6 - Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 mg et 20 mg

Classe pharmacothérapeutique

Rexaban appartient à une classe de médicaments

sanguine (le facteur Xa), réduisant la formation

Indications thérapeutiques :

Rexaban contient une substance active

Prévenir la formation de caillots dans les

des artères sanguines de vos jambes et

non valvulaire.

Traiter les caillots sanguins qui se forment

vaisseaux sanguins de vos jambes et

vaisseaux sanguins de vos jambes et

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

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contres - Indications :

Ne prenez jamais REXABAN 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.

- Si vous avez une maladie ou une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants

(par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du

cerveau ou des yeux).

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou

héparine par exemple), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou

veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.

- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

- Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec REXABAN 15 mg et 20 mg :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :

- Insuffisance rénale sévère, car l'altération de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant

être éliminée par vos reins.

- Si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou

héparine par exemple), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou

veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

- Si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou

héparine par exemple), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou

veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

- Si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou

héparine par exemple), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou

veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;



le contient des informations

importantes pour vous.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.

- Si les signes de votre maladie sont identiques aux vôtres.

- Si l'un des effets indésirables devient grave, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

1 - Qu'est-ce que REXABAN® 15 mg et 20 mg

2 - Quelles sont les informations importantes

3 - Comment prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg

4 - Quels sont les effets indésirables

5 - Comment conserver REXABAN® 15 mg et 20 mg

6 - Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 mg et 20 mg

Classe pharmacothérapeutique

Rexaban appartient à une classe de médicaments

sanguine (le facteur Xa), réduisant la formation

Indications thérapeutiques :

Rexaban contient une substance active

Prévenir la formation de caillots dans les

des artères sanguines de vos jambes et

non valvulaire.

Traiter les caillots sanguins qui se forment

vaisseaux sanguins de vos jambes et

vaisseaux sanguins de vos jambes et

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

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contres - Indications :

Ne prenez jamais REXABAN 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.

- Si vous avez une maladie ou une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants

(par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du

cerveau ou des yeux).

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou

héparine par exemple), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou

veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.

- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

- Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec REXABAN 15 mg et 20 mg :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :

- Insuffisance rénale sévère, car l'altération de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant

être éliminée par vos reins.

- Si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou

héparine par exemple), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou

veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

- Si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou

héparine par exemple), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou

veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

- Si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou

héparine par exemple), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou

veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

- Si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou

héparine par exemple), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou

veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

- Si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou

héparine par exemple), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou

veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments.

Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique.

Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.

Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier.

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

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

corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez ce

médicament à l'heure indiquée par votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de REXABAN 15 mg et 20 mg que vous n'auriez dû

Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris trop de comprimés de Rexaban. L'ingestion de trop de ce

médicament augmente le risque de saignement.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg

- Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg une fois par jour et si vous avez oublié de prendre ce

comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus d'un comprimé le même jour pour compenser la

dose que vous avez oublié de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre

traitement en prenant un comprimé chaque jour.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que

vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous avez oublié de prendre un

comprimé, vous pouvez prendre deux comprimés de 15 mg simultanément pour atteindre la dose totale de deux comprimés

(30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé de 15 mg deux fois par jour.

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

Si vous arrêtez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg

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

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

pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

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

chez tout le monde.

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements

pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la

pression artérielle (choc). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

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

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

- saignement abondant ou prolongé,

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

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

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

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

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

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux

(syndrome de Stevens-Johnson / nécrolyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins

d'une personne sur 10000).

- une réaction médicamenteuse provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies

hématologiques et maladie systémique (syndrome DRESS). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à une

personne sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

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

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge; difficulté à avaler; urticaire et difficultés

respiratoires; chute brutale de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions

anaphylactiques, y compris choc anaphylactique ; pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes

(œdème de Quincke et œdème allergique ; pouvant toucher 1 personne sur 100).

Liste globale des effets indésirables éventuels :

Fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

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

essoufflement ;

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

REXABAN® 15 mg et 20 mg
Comprimés pelliculés
Boîte de 14, 28 et 42 (15 mg)
Boîte de 14, 28 et 56 (20 mg)
Rivaroxaban

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

< Veuillez lire attentivement l'intégralité de ces informations importantes pour vous.
 - Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
 - Si vous avez d'autres questions, demandez-les.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
 - Si les signes de votre maladie sont identiques aux vôtres.
 - Si l'un des effets indésirables devient grave, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

- 1 - Qu'est-ce que REXABAN® 15 mg et 20 mg
- 2 - Quelles sont les informations importantes
- 3 - Comment prendre REXABAN® 15 mg et 20 mg
- 4 - Quels sont les effets indésirables
- 5 - Comment conserver REXABAN® 15 mg et 20 mg
- 6 - Informations supplémentaires

1 - QU'EST-CE QUE REXABAN® 15 mg et 20 mg

Classe pharmacothérapeutique

Rexaban appartient à une classe de médicaments

sanguins (le facteur Xa), réduisant la formation

Indications thérapeutiques :

Rexaban contient une substance active

Prévenir la formation de caillots dans les

les artères sanguines de vos jambes et

non valvulaire.

Traiter les caillots sanguins qui se forment

vaisseaux sanguins de vos jambes et

vaisseaux sanguins de vos jambes et

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

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Contres - Indications :

Ne prenez jamais REXABAN 15 mg et 20 mg :

- Si vous êtes allergique au Rivaroxaban ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament.

- Si vous êtes sujet à des saignements excessifs.

- Si vous avez une maladie ou une prédisposition au niveau d'un organe qui augmente les risques de saignements importants

(par exemple un ulcère de l'estomac, une blessure ou un saignement dans le cerveau, une intervention chirurgicale récente du

cerveau ou des yeux).

- Si vous prenez déjà des médicaments pour empêcher la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou

héparine par exemple), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou

veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte.

- Si vous présentez une maladie du foie augmentant les risques de saignement.

- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez.

- Si vous êtes dans l'une de ces situations, ne prenez pas ce médicament et prévenez votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Faites attention avec REXABAN 15 mg et 20 mg :

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- Si vous présentez un risque accru de saignement, ce qui pourrait être le cas dans les situations suivantes :

- Insuffisance rénale sévère, car l'altération de votre fonction rénale peut avoir une influence sur la quantité de médicament pouvant

être éliminée de votre corps ;

- Si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou

héparine par exemple), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou

veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;

- Si vous prenez d'autres médicaments destinés à prévenir la formation de caillots sanguins (warfarine, dabigatran, apixaban ou

héparine par exemple), sauf lorsque vous changez de traitement anticoagulant ou si vous avez une voie d'abord artérielle ou

veineuse par laquelle de l'héparine vous est administrée pour la maintenir ouverte ;



le contient des informations

importantes pour vous.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit.

Si les signes de votre maladie sont identiques aux vôtres.

Si l'un des effets indésirables devient grave, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

Si vous avez d'autres questions, demandez-les.

L'ingestion de ce mélange doit être immédiatement suivie par une prise d'aliments.

Si nécessaire, votre médecin pourra aussi vous donner le comprimé écrasé en utilisant une sonde gastrique.

Prenez le(s) comprimé(s) chaque jour jusqu'à ce que votre médecin vous dise d'arrêter.

Essayez de prendre le(s) comprimé(s) à heure fixe chaque jour afin de ne pas risquer de les oublier.

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

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

corps : Si votre rythme cardiaque doit être ramené à la normale à l'aide d'une intervention appelée cardioversion, prenez ce

médicament à l'heure indiquée par votre médecin.

Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de REXABAN 15 mg et 20 mg que vous n'auriez dû

Contactez immédiatement votre médecin si vous avez pris trop de comprimés de Rexaban. L'ingestion de trop de ce

médicament augmente le risque de saignement.

Conduite à tenir en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

Si vous oubliez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg

- Si vous prenez un comprimé de 20 mg ou un comprimé de 15 mg une fois par jour et si vous avez oublié de prendre ce

comprimé, prenez-le dès que vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus d'un comprimé le même jour pour compenser la

dose que vous avez oublié de prendre. Prenez le comprimé suivant le lendemain, puis poursuivez normalement votre

traitement en prenant un comprimé chaque jour.

- Si vous prenez un comprimé de 15 mg deux fois par jour et si vous avez oublié de prendre un comprimé, prenez-le dès que

vous vous en apercevez. Ne prenez pas plus de deux comprimés de 15 mg le même jour. Si vous avez oublié de prendre un

comprimé, vous pouvez prendre deux comprimés de 15 mg simultanément pour atteindre la dose totale de deux comprimés

(30 mg) par jour. Dès le lendemain, recommencez à prendre un comprimé de 15 mg deux fois par jour.

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

Si vous arrêtez de prendre REXABAN 15 mg et 20 mg

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

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

pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Description des effets indésirables

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

chez tout le monde.

Comme les autres médicaments du même type (les antithrombotiques), ce médicament peut provoquer des saignements

pouvant potentiellement mettre la vie du patient en danger. Un saignement excessif peut entraîner une chute soudaine de la

pression artérielle (choc). Dans certains cas, ces saignements peuvent ne pas être apparents.

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

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

- saignement abondant ou prolongé,

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

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

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

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

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

- une éruption cutanée intense et diffuse, des cloques ou des lésions des muqueuses, par exemple : dans la bouche ou les yeux

(syndrome de Stevens-Johnson / nécrolyse épidermique toxique). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (moins

d'une personne sur 10000).

- une réaction médicamenteuse provoquant éruption cutanée, fièvre, inflammation des organes internes, anomalies

hématologiques et maladie systémique (syndrome DRESS). La fréquence de cet effet indésirable est très rare (jusqu'à une

personne sur 10000).

Effets indésirables éventuels pouvant être le signe de réactions allergiques sévères :

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

- gonflement du visage, des lèvres, de la bouche, de la langue ou de la gorge; difficulté à avaler; urticaire et difficultés

respiratoires; chute brutale de la pression artérielle. Les fréquences de ces effets indésirables sont très rares (réactions

anaphylactiques, y compris choc anaphylactique ; pouvant toucher jusqu'à une personne sur 10000) et peu fréquentes

(œdème de Quincke et œdème allergique ; pouvant toucher 1 personne sur 100).

Liste globale des effets indésirables éventuels :

Fréquent (pouvant toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

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

essoufflement ;

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

MERCK

CARDENSIEL[®], comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
- 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 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 UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi 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. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres 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 À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- 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 les doigts et les orteils ou les faire

**Cardensiel[®] 5 mg**

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 58,10 DH

7862160239

MERCK

CARDENSIEL[®], comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
- 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 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 UTILISÉ ?

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 bisoprolol ralentit ainsi 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. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres 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 CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- 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 les doigts et les orteils ou les faire

**Cardensiel[®] 5 mg**

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 58,10 DH

7862160239

MERCK

CARDENSIEL[®], comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
- 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 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 UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi 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. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres 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 CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- 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 les doigts et les orteils ou les faire

**Cardensiel[®] 5 mg**

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 58,10 DH

7862160239

MERCK

CARDENSIEL[®], comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
- 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 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 UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi 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. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres 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 CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- 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 les doigts et les orteils ou les faire

**Cardensiel[®] 5 mg**

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 58,10 DH

7862160239

MERCK

CARDENSIEL[®], comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
- 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 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 UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi 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. CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres 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 À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- 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 les doigts et les orteils ou les faire

**Cardensiel[®] 5 mg**

Comprimés pelliculés sécables B/30

PPV: 58,10 DH

7862160239

Tambocor®

Acétate de flécaïnide 100 mg



Veuillez lire attentivement l'intégralité de :

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez besoin d'informations supplémentaires, adressez-vous à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable
3. COMMENT PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

ANTI-ARYTHMIQUE

Système cardio-vasculaire

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement et prévention des récidives des troubles du rythme ventriculaires documentés, symptomatiques et invalidants, de la fonction ventriculaire gauche et/ou de coronaropathie avérée. Il convient d'initier le traitement avec des posologies adaptées à l'ECG.
- Prévention des récidives des tachycardies supraventriculaires documentées lorsque la nécessité d'un traitement est établie pour la fonction ventriculaire gauche.
- Prévention des chocs cardiaques électriques chez certains patients porteurs de défibrillateurs implantables.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable

Ne prenez jamais TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) à l'acétate de flécaïnide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la notice.
- infarctus du myocarde (récent ou ancien), sauf en cas d'accélération du rythme cardiaque menaçant le pronostic vital.
- insuffisance cardiaque,
- troubles de la conduction cardiaque à l'électrocardiogramme, sauf si le patient est porteur d'un pace-maker,
- état de choc,
- syndrome de Brugada connu (maladie héréditaire du cœur),

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ dans les cas suivants :

- grossesse et allaitement,
- en association avec les anti-arythmiques de classe I (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).

Faites attention avec TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable :

Mises en garde spéciales

Le traitement impose une surveillance médicale et électrocardiographique régulière.

Tambocor® 100 mg

30 comprimés sécables



6 118000 280675

LOT: 22079 PER: 06/2027
PPV: 100,70 DH

Tambocor®

Acétate de flécaïnide 100 mg



Veuillez lire attentivement l'intégralité de :

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez besoin d'informations supplémentaires, adressez-vous à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable
3. COMMENT PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

ANTI-ARYTHMIQUE

Système cardio-vasculaire

Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement et prévention des récidives des troubles du rythme ventriculaires documentés, symptomatiques et invalidants, de la fonction ventriculaire gauche et/ou de coronaropathie avérée. Il convient d'initier le traitement avec des posologies adaptées.
- Prévention des récidives des tachycardies supraventriculaires documentées lorsque la nécessité d'un traitement est établie.
- Prévention des chocs cardiaques électriques chez certains patients porteurs de défibrillateurs implantables.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable

Ne prenez jamais TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable dans les cas suivants :

- allergie (hypersensibilité) à l'acétate de flécaïnide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la notice.
- infarctus du myocarde (récent ou ancien), sauf en cas d'accélération du rythme cardiaque menaçant le pronostic vital.
- insuffisance cardiaque,
- troubles de la conduction cardiaque à l'électrocardiogramme, sauf si le patient est porteur d'un pace-maker,
- état de choc,
- syndrome de Brugada connu (maladie héréditaire du cœur),

Ce médicament EST GÉNÉRALEMENT DÉCONSEILLÉ dans les cas suivants :

- grossesse et allaitement,
- en association avec les anti-arythmiques de classe I (voir Prise ou utilisation d'autres médicaments).

Faites attention avec TAMBOCOR® 100 mg, comprimé sécable :

Mises en garde spéciales

Le traitement impose une surveillance médicale et électrocardiographique régulière.

Tambocor® 100 mg

30 comprimés sécables



6 118000 280675

LOT: 22079 PER: 06/2027
PPV: 100,70 DH

**CENTRE
CARDIOLOGIQUE
CASA-ANFA**



**مركز
أمراض القلب
البيضاء أنفا**

Casablanca le

02/08/2023

Pharmacie des Papillons
3x 180,00
Hayat

PA ZON 40

3x 99,00
1 y à jeun

L DNOF 20

316,00
1 y le se
Plais 75 / Pedover 75

1 ep le se

30,70

Cardiologie

1 samedi ainsi et avec
aps 6 ps

Urgence 24h/24h المستعجلات

19, Bd Ibnou Sina - Casablanca Tél: 05 22 94 39 33 (L.G) - Fax: 05 22 94 30 22

www.casaanfa.com - Email: contact@cardiocasaanfa.com - I.C.E. : 001742957000002

Patente: 35806678 - I.F: 1004548 - C.N.S.S.: 6021589 BMCI - Agence Mohamed V - RIB: 013 780 01 104 01384700132 48

19, شارع ابن سينا - الدار البيضاء الهاتف: 05 22 94 39 33 - الفاكس: 05 22 94 30 22
بتاتنا: 35806678 - ت ج: 1004548 - ص و ج: 6021589 التعريف البنكي: 013 780 01104 01384700132 48

Boîte de 7, 14 et 28



armacien



Fabriqué Par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA
Z.I.12 Tit Mellil - Casablanca -

IMP EHS PRLRAZ01V02

RAZON® 40mg
Pantoprazole
 Comprimés enrobés
 Boîte de 7, 14 et 28

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
 Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.
 - Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
 - Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable

armement

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que RAZON 40mg et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre RAZON 40mg ?
3. Comment prendre RAZON 40mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver RAZON 40mg ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE RAZON 40mg ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :
 INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS, Code ATC : A02BC02

Indications thérapeutiques :

- En association à une thérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastro-duodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Œsophage par reflux gastro-œsophagien.
- Traitement au long cours du syndrome de Zollinger-Ellison.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RAZON 40mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Sans objet.

Contre-indications :

Ne prenez jamais RAZON 40mg, comprimé gastro-résistant :

- en cas d'allergie connue au pantoprazole et/ou à l'un des autres composants (voir composition) ;
- en association avec l'atazanavir (médicament utilisé dans le traitement du sida).

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

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Mises en garde et précautions d'emploi

Mises en garde spéciales : Lors d'un traitement au long cours et comme avec les autres médicaments antisécrétoires gastriques, il existe un risque de malabsorption de la vitamine B12, chez les sujets disposant de réserves réduites ou présentant des facteurs de risque.

Précautions d'emploi : Utiliser ce médicament AVEC PRECAUTION en cas d'insuffisance hépatique.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments et RAZON 40mg, comprimé gastro-résistant

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec l'atazanavir (médicament utilisé dans le traitement du sida).

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

Interactions avec les aliments et les boissons : Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse - Allaitement : Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament au cours de la grossesse et de l'allaitement.

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

Sportifs : Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE RAZON 40mg ?

Instructions pour un bon usage : Sans objet.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie
 Cas général : 1 ou 2 comprimés par jour selon l'indication thérapeutique.
 Traitement au long cours du syndrome de Zollinger-Ellison : 2 comprimés par jour. Cette posologie initiale peut être augmentée ou diminuée en fonction des besoins, selon les résultats des mesures du débit acide.

Mode et voie d'administration : Voie orale.

Les comprimés ne seront ni croqués ni écrasés, mais avalés entiers avec un peu d'eau.

Fréquence d'administration : Ce médicament sera pris avant l'un des principaux repas.

Durée du traitement : 4 à 8 semaines suivant la prescription médicale. Une durée de traitement plus longue peut être prescrite dans le cadre du traitement au long cours du syndrome de Zollinger-Ellison.

Symptômes et instructions en cas de surdosage : Sans objet.

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

Si vous oubliez de prendre RAZON 40mg, comprimé gastro-résistant : Continuer votre traitement tel qu'il vous a été prescrit par votre médecin traitant. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre RAZON 40mg, comprimé gastro-résistant : Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

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

- maux de tête, douleurs abdominales, diarrhées, constipation, flatulences ;
- réactions allergiques telles que démangeaisons, éruption cutanée (et dans des cas isolés : urticaire, œdème de Quincke, réactions anaphylactiques allant jusqu'à choc anaphylactique), très rarement photosensibilisation et réactions cutanées sévères d'aspect bulleux (syndrome de Stevens-Johnson, érythème polymorphe, syndrome de Lyle).
- quelques rares cas de nausées, vomissements, sécheresse de la bouche, vertiges ou troubles de la vision (vision floue), douleurs articulaires ;
- des cas isolés d'œdème, de fièvre ou de douleurs musculaires ont été observés, ainsi qu'une élévation des enzymes hépatiques (gamma-GT, Transaminases) et des triglycérides ;
- rares cas de dépression, d'hallucination, de désorientation et de confusion, notamment chez les patients prédisposés, et aggravation des ces symptômes si préexistants ;
- des atteintes hépatiques sévères avec jaunisse et/ou insuffisance hépatique ont été très rarement rapportées ;
- de très rares cas de néphrite interstitielle (atteinte rénale) et de diminution du taux de globules blancs ou de plaquettes ont été rapportés.

quelques rares cas de nausées, vomissements, sécheresse de la bouche, vertiges ou troubles de la vision (vision floue), douleurs articulaires ;

des cas isolés d'œdème, de fièvre ou de douleurs musculaires ont été observés, ainsi qu'une élévation des enzymes hépatiques (gamma-GT, Transaminases) et des triglycérides ;

rares cas de dépression, d'hallucination, de désorientation et de confusion, notamment chez les patients prédisposés, et aggravation des ces symptômes si préexistants ;

des atteintes hépatiques sévères avec jaunisse et/ou insuffisance hépatique ont été très rarement rapportées ;

de très rares cas de néphrite interstitielle (atteinte rénale) et de diminution du taux de globules blancs ou de plaquettes ont été rapportés.

quelques rares cas de nausées, vomissements, sécheresse de la bouche, vertiges ou troubles de la vision (vision floue), douleurs articulaires ;

des cas isolés d'œdème, de fièvre ou de douleurs musculaires ont été observés, ainsi qu'une élévation des enzymes hépatiques (gamma-GT, Transaminases) et des triglycérides ;

rares cas de dépression, d'hallucination, de désorientation et de confusion, notamment chez les patients prédisposés, et aggravation des ces symptômes si préexistants ;

des atteintes hépatiques sévères avec jaunisse et/ou insuffisance hépatique ont été très rarement rapportées ;

de très rares cas de néphrite interstitielle (atteinte rénale) et de diminution du taux de globules blancs ou de plaquettes ont été rapportés.

quelques rares cas de nausées, vomissements, sécheresse de la bouche, vertiges ou troubles de la vision (vision floue), douleurs articulaires ;

des cas isolés d'œdème, de fièvre ou de douleurs musculaires ont été observés, ainsi qu'une élévation des enzymes hépatiques (gamma-GT, Transaminases) et des triglycérides ;

rares cas de dépression, d'hallucination, de désorientation et de confusion, notamment chez les patients prédisposés, et aggravation des ces symptômes si préexistants ;

des atteintes hépatiques sévères avec jaunisse et/ou insuffisance hépatique ont été très rarement rapportées ;

de très rares cas de néphrite interstitielle (atteinte rénale) et de diminution du taux de globules blancs ou de plaquettes ont été rapportés.

quelques rares cas de nausées, vomissements, sécheresse de la bouche, vertiges ou troubles de la vision (vision floue), douleurs articulaires ;

des cas isolés d'œdème, de fièvre ou de douleurs musculaires ont été observés, ainsi qu'une élévation des enzymes hépatiques (gamma-GT, Transaminases) et des triglycérides ;

rares cas de dépression, d'hallucination, de désorientation et de confusion, notamment chez les patients prédisposés, et aggravation des ces symptômes si préexistants ;



Fabriquée Par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA
 Z.I.12 Tit Mellit - Casablanca -

IMP/EHS PRLRAZ01V02

RAZON® 40mg
Pantoprazole
 Comprimés enrobés
 Boîte de 7, 14 et 28

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.
 Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien ou votre médecin.
 - Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
 - Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
 - Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
 - Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable

armement

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que RAZON 40mg et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre RAZON 40mg ?
3. Comment prendre RAZON 40mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver RAZON 40mg ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE RAZON 40mg ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :
 INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS, Code ATC : A02BC02

Indications thérapeutiques :

- En association à une thérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastro-duodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Œsophage par reflux gastro-œsophagien.
- Traitement au long cours du syndrome de Zollinger-Ellison.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE RAZON 40mg ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament : Sans objet.

Contre-indications :

Ne prenez jamais RAZON 40mg, comprimé gastro-résistant :

- en cas d'allergie connue au pantoprazole et/ou à l'un des autres composants (voir composition) ;
- en association avec l'atazanavir (médicament utilisé dans le traitement du sida).

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

Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

Mises en garde et précautions d'emploi

Mises en garde spéciales : Lors d'un traitement au long cours et comme avec les autres médicaments antisécrétoires gastriques, il existe un risque de malabsorption de la vitamine B12, chez les sujets disposant de réserves réduites ou présentant des facteurs de risque.

Précautions d'emploi : Utiliser ce médicament AVEC PRÉCAUTION en cas d'insuffisance hépatique.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN

Interactions avec d'autres médicaments

Autres médicaments et RAZON 40mg, comprimé gastro-résistant

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec l'atazanavir (médicament utilisé dans le traitement du sida).

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

Interactions avec les aliments et les boissons : Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives : Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

Grossesse - Allaitement : Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament au cours de la grossesse et de l'allaitement.

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

Sportifs : Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines : Sans objet.

Liste des excipients à effet notoire : Sans objet.

3. COMMENT PRENDRE RAZON 40mg ?

Instructions pour un bon usage : Sans objet.

Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

Posologie

Cas général : 1 ou 2 comprimés par jour selon l'indication thérapeutique.

Traitement au long cours du syndrome de Zollinger-Ellison: 2 comprimés par jour. Cette posologie initiale peut être augmentée ou diminuée en fonction des besoins, selon les résultats des mesures du débit acide.

Mode et voie d'administration : Voie orale.

Les comprimés ne seront ni croqués ni écrasés, mais avalés entiers avec un peu d'eau.

Fréquence d'administration : Ce médicament sera pris avant l'un des principaux repas.

Durée du traitement : 4 à 8 semaines suivant la prescription médicale. Une durée de traitement plus longue peut être prescrite dans le cadre du traitement au long cours du syndrome de Zollinger-Ellison.

Symptômes et instructions en cas de surdosage : Sans objet.

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

Si vous oubliez de prendre RAZON 40mg, comprimé gastro-résistant : Continuer votre traitement tel qu'il vous a été prescrit par votre médecin traitant. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose simple que vous avez oublié de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre RAZON 40mg, comprimé gastro-résistant : Sans objet.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Description des effets indésirables

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

- maux de tête, douleurs abdominales, diarrhées, constipation, flatulences ;
- réactions allergiques telles que démangeaisons, éruption cutanée (et dans des cas isolés : urticaire, œdème de Quincke, réactions anaphylactiques allant jusqu'à choc anaphylactique), très rarement photosensibilisation et réactions cutanées sévères d'aspect bulleux (syndrome de Stevens-Johnson, érythème polymorphe, syndrome de Lyle).
- quelques rares cas de nausées, vomissements, sécheresse de la bouche, vertiges ou troubles de la vision (vision floue), douleurs articulaires ;
- des cas isolés d'œdème, de fièvre ou de douleurs musculaires ont été observés, ainsi qu'une élévation des enzymes hépatiques (gamma-GT, Transaminases) et des triglycérides ;
- rares cas de dépression, d'hallucination, de désorientation et de confusion, notamment chez les patients prédisposés, et aggravation des ces symptômes si préexistants ;
- des atteintes hépatiques sévères avec jaunisse et/ou insuffisance hépatique ont été très rarement rapportées ;
- de très rares cas de néphrite interstitielle (atteinte rénale) et de diminution du taux de globules blancs ou de plaquettes ont été rapportés.

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. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration

Centre Anti Poison et de Pharmacovigilance du Maroc

- Site internet: <http://www.capm.ma/>

5. COMMENT CONSERVER RAZON 40MG ?

À conserver entre 15°C et 30°C

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Composition qualitative et quantitative en substance (s) actives (s) et en excipients :

RAZON 40mg

Pantoprazole (sous forme de pantoprazole sodique).....40,00mg

Les autres composants sont :

Carbonate de sodium decahydrate, Mannitol, Croscopolidone, Povidone(K-90), Stearate de calcium, Hydroxypropyl methyl cellulose 2910, Povidone(K-25), Dioxyde de titane, Oxyde de fer jaune, Polyéthylène glycol, Eudragit 100-55, Triéthyl citrate, Hydroxyde de sodium

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 13/10/2020

Tableau C liste II



Fabriquée Par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA
 Z.I.12 Tit Mellit - Casablanca -

IMP/EHS PRLRAZ01V02



LD-NOR®

10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI: Atorvastatine)

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce qui contient des informations importantes p
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin
- Si vous avez d'autres questions, demandez pharmacien.
- Ce médicament vous a pourrait lui être nocif,
- Si l'un des effets mentionné dans cette

LD-NOR 20mg

30 comprimés pelliculés



- Que contient cette
1. Qu'est-ce que LD
 2. Quelles sont les
 3. Comment prendre
 4. Quels sont les effets
 5. Comment conserver
 6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE

LD-NOR appartient à la classe des lipides (graisses). LD-NOR est utilisé p

régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
- si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués,
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
- si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,
- si vous allaitez,
- si vous utilisez l'association glécirapirivirbentastir dans le traitement de l'hépatite C.

Avertissements et précautions
Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.

- si vous avez une insuffisance respiratoire sévère,
- si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),
- si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
- si vous avez des problèmes aux reins,
- si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),
- si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,
- si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté),
- si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,
- si vous avez des antécédents de maladie du foie,
- si vous êtes âgé(e) de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut-être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR (voir « Autres médicaments et LD-NOR, comprimé pelliculé »).

Prévenez également votre médecin ou votre pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire constante. Des examens complémentaires et un traitement peuvent être nécessaires pour la diagnostiquer et la traiter.

Si vous devez continuer à prendre ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque de diabète, vous devez surveiller attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un traitement par LD-NOR si votre taux de sucre (glycémie) et de graisses élevée dans le sang, si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR.

La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour.

Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Le traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminé par votre médecin.

Si vous ne prenez pas votre comprimé à l'heure prescrite, parlez-en à votre médecin.

Ne prenez plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû.

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche.

Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Prenez votre comprimé à l'heure prescrite, avec ou sans aliments. Prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure prescrite, sans dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous avez des questions sur l'utilisation de ce médicament ou souhaitez arrêter de prendre votre médicament, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Les médicaments, comme tout le monde, peuvent provoquer des effets indésirables, mais les ne provoquent pas tous les mêmes effets.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires coloration rouge-brun de l'urine associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.
- Syndrome lupoidé (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres effets indésirables éventuels de LD-NOR

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez,
- réactions allergiques,
- augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang,
- maux de tête,
- nausées, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée,
- douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos,
- résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100

- anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie),
- cauchemars, insomnie,
- sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire,
- vision floue,
- bourdonnements d'oreilles et/ou de tête,
- vomissements, éructation, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac),
- hépatite (inflammation du foie),
- éruptions et démangeaisons cutanées, urticaire, perte de cheveux,
- douleur dans le cou, fatigue musculaire,
- fatigue, sensation de malaise, fièvre,
- œdèmes, augmentation de poids,
- présence de glaires dans les urines.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

- troubles de la vision,
- troubles de la parole,
- troubles de la mémoire,
- troubles de la concentration,
- troubles de l'équilibre,
- troubles de la coordination,
- troubles de la sensibilité,
- troubles de la motricité fine,
- troubles de la motricité globale,
- troubles de la motricité motrice,
- troubles de la motricité sensorielle,
- troubles de la motricité motrice et sensorielle,
- troubles de la motricité motrice et sensorielle et de la motricité globale.

**10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprimé pelliculé
(DCI: Atorvastatine)**

LD-NOR 20mg

30 comprimés pelliculés



LOT : 230656

EXP : 04/2026

PPV : 99.00DH

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce qui est contenu dans cette notice, vous pourriez avoir besoin de ces informations.
- Si vous avez d'autres questions, demandez conseil à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit car il pourrait vous être utile.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice vous concerne, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Que contient cette

1. Qu'est-ce que LI
2. Quelles sont les
3. Comment prend
4. Quels sont les e
5. Comment conse
6. Informations sup

1. QU'EST-CE QUE

LD-NOR appartient
des lipides (graisses)
LD-NOR est utilisé p

régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
- si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables,
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
- si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,
- si vous allaitez,
- si vous utilisez l'association olécantrévir/obintévir dans le traitement de l'hépatite C.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

- si vous avez eu une insuffisance respiratoire sévère,
- si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),
- si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
- si vous avez des problèmes aux reins,
- si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),
- si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,
- si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les niveaux de sang (par exemple une autre statine ou un fibraté),
- si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,
- si vous avez des antécédents de maladie du foie,
- si vous êtes âgé(e) de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut-être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR (voir « Autres médicaments et LD-NOR, comprimé pelliculé »).

Prévenez également votre médecin ou votre pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire constante. Des examens complémentaires et un traitement peuvent être nécessaires pour la diagnostiquer et la traiter.

de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque d'un diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un traitement par un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevé dans le sang, si vous présentez une pression artérielle (tension) élevée.

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par L-D-NOR.

La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour.

Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

sez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche.

de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

utres questions sur l'utilisation de ce médicament ou souhaitez arrêter de prendre votre
ndez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

s médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne systématiquement chez tout le monde.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la langue, entraînant une gêne et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la tête des mains et des pieds, qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires/ coloration rouge-brun de l'urine associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, mais après l'arrêt de l'atrovastatine, peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.
- Syndrome lupoïde (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres effets indésirables éventuels de LD-NO

- Eriguent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10**
- inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez,
 - réactions allergiques,
 - augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang,
 - maux de tête,
 - nausées, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée,
 - douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos,
 - résultats d'analyse de sang montrant l'absence d'une anomalie de la fonction du foie.

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100

- anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie),
- cauchemars, insomnie,
- sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire,
- vision floue,
- bourdonnements d'oreilles et/ou de tête,
- vomissements, éruption, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac),
- hépatite (inflammation du foie),
- éruptions et démangeaisons cutanées, urticaire, perte de cheveux,
- douleur dans le cou, fatigue musculaire,
- fatigue, sensation de malaise, faiblesse,
- gonflement des membres (œdèmes), augmentation de la transpiration.

- présence de globules

Rare:

**10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprimé pelliculé
(DCI: Atorvastatine)**

LD-NOR 20mg

30 comprimés pelliculés



LOT : 230656

EXP : 04/2026

PPV : 99.00DH

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce document car il contient des informations importantes.
- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la consulter.
- Si vous avez d'autres questions, demandez conseil à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit car il pourrait leur être nocif.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés dans cette notice vous concerne, contactez votre médecin.

Que contient cette

1. Qu'est-ce que LI
2. Quelles sont les
3. Comment prend
4. Quels sont les e
5. Comment conse
6. Informations sup

1. QU'EST-CE QUE

LD-NOR appartient
des lipides (graisses)
LD-NOR est utilisé p

régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
- si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables,
- si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable,
- si vous êtes enceinte ou essayez de l'être,
- si vous allaitez,
- si vous utilisez l'association olécanérvir/obintévir dans le traitement de l'hépatite C.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

- si vous avez eu une insuffisance respiratoire sévère,
- si vous prenez ou avez pris au cours des 7 derniers jours un médicament appelé acide fusidique, (médicament utilisé pour traiter les infections bactériennes) par voie orale ou injectable. L'association de l'acide fusidique et de LD-NOR peut provoquer des problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),
- si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral,
- si vous avez des problèmes aux reins,
- si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie),
- si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires,
- si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les niveaux de sang (par exemple une autre statine ou un fibraté),
- si vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool,
- si vous avez des antécédents de maladie du foie,
- si vous êtes âgé(e) de plus de 70 ans.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de rhabdomyolyse, peut-être majoré en cas de prise simultanée de certains médicaments avec LD-NOR (voir « Autres médicaments et LD-NOR, comprimé pelliculé »).

Prévenez également votre médecin ou votre pharmacien si vous avez une faiblesse musculaire constante. Des examens complémentaires et un traitement peuvent être nécessaires pour la diagnostiquer et la traiter.

de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque d'un diabète, vous serez suivi attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un traitement par ce médicament si vous avez un taux de sucre (glycémie) et de graisses élevé dans le sang, si vous avez une pression artérielle (tension) élevée.

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par L.D-NOR.

La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour.

Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

sez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche.

de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou souhaitez arrêter de prendre votre
index plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

s médicamenteux, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne systématiquement chez tout le monde.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et de la figure. Éruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement au niveau du visage et du cou, pouvant former des plaques.
- Faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires sous coloration rouge-brun de l'urine associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atrovastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.
- Syndrome lupéïde (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres effets indésirables éventuels de LD-NO

- Eriguent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10**
- inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez,
 - réactions allergiques,
 - augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang,
 - maux de tête,
 - nausées, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée,
 - douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos,
 - résultats d'analyse de sang montrant l'absence d'une anomalie de la fonction du foie.

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100

- anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie),
- cauchemars, insomnie,
- sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire,
- vision floue,
- bourdonnements d'oreilles et/ou de tête,
- vomissements, éructation, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac),
- hépatite (inflammation du foie),
- éruptions et démangeaisons cutanées, urticaire, perte de cheveux,
- douleur dans le cou, fatigue musculaire,
- fatigue, sensation de malaise, faiblesse,
- gonflement des membres (œdèmes), augmentation de la transpiration.

- présence de globules

Rare:

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

Veillez lire attentivement cette notice avant
contient des informations importantes pour
• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin
interroger votre médecin ou votre pharmacien
avant. Ne le donnez pas à d'autres personnes.
de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si
parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien
qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

PER. 10-2024

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour
QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :
ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en
sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes
dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récurrences
d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du
cerveau ou du cœur.

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 75 mg,
poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

**2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg,
poudre pour solution buvable en sachet-dose ?**

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres
composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose,
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 même mois de grossesse (au-delà de 24 semaines
d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,

• 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 (des 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 myasthénie (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 75 mg, poudre pour
solution buvable en sachet-dose.

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 rhègues abondantes.

Des 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 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V. : 30DH70



6 118000 061847

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque
de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de
faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas
d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg,
poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de
survenue de tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la
rise de ce médicament date de plusieurs jours.
votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce
nt, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

adolescents

après d'ici-dessus • Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin •

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

dicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

**ament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez
re en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose
médicaments (contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille). Les AINS
ar exemple (l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.**

L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en
sachet-dose pourrait entraîner un saignement et augmenter ainsi le risque d'effets
indésirables, 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 et/ou d'anti-inflammatoire non
stéroïdien.

**Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre
pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :**

• un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent
d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• un autre médicament à base de ticlopidine ou de clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le
sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de
l'aspirine et du clopidogrel,

• un autre médicament à base de benzobronarone ou probénécide (médicaments utilisés pour
traiter la goutte),

• un autre médicament à base d'angrélide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de
plaquettes dans le sang),

• le cicaplor (en dehors des indications validées),

• un autre médicament à base de delfibrotide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie
dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

• nicorandil (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 traiter
certains cancers),

• topiques gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter 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 douleur et de la
fièvre),

• cicaplor (dans les indications validées),

• cobimétilol,

• ibuprofène,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la
dépression ou les troubles anxieux),

• médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre
tout autre médicament.

**KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons
et de l'alcool**

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de
lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous venez d'être enceinte ou planifiez une grossesse,
demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez AUCUN
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 spécialiste

Si ces signes surviennent, consultez
urgence dans un hôpital pédiatrique.

Un œdème du poulmon non lié à une
et chronique avec l'aspirine pour
être mortel en cas de surdosage.

Si vous oubliez de prendre KARDEGIC 75 mg,

Ne prenez pas de dose double pour com-

Continuez votre traitement normalement.

Si vous avez d'autres questions sur l'utili-

Pedovex® 75 mg Comprimé Pelliculé DCI : Clopidogrel

Veuillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser le médicament.

- Gardez cette notice avec vous, vous aurez besoin de la relire.
- Si vous avez toute question ou si vous avez un doute, demandez des informations à votre pharmacien.

Personnellement, vous ne devez jamais à quel moment, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait être dangereux.

- 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 PEDOVEX, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Pedovex appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang, de taille inférieure à celle des globules rouges et blancs, et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

Indications thérapeutiques

Le Clopidogrel est indiqué chez l'adulte dans la prévention des événements liés à l'athéromatose :

- Chez les patients souffrant d'un infarctus du myocarde (datant de quelques jours à moins de 35 jours), d'un accident vasculaire cérébral ischémique (datant de plus de 7 jours et de moins de 6 mois) ou d'une artériopathie oblitérante des membres inférieurs établie.
- Chez les patients souffrant d'un syndrome coronaire aigu :

Syndrôme coronaire aigu sans sus-sténocostale du segment ST (angor instable) ou infarctus du myocarde sans onde Q.

(par exemple au cours du rasage), vous

en constater le saignement et en avertir votre médecin.

demander de l'aide.

être utilisé en l'absence

d'autres

peuvent exercer l'action de Pedovex. Indiquer à votre pharmacien si vous

prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez :

- des médicaments qui peuvent augmenter votre risque de saignement tels que :
- des anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang), un anti-inflammatoire non-stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations, de l'héparine ou tout autre médicament injectable utilisé pour diminuer la coagulation du sang,
- de la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (incluant notamment la fluoxétine ou la fluvoxamine), médicament utilisé habituellement dans le traitement de la dépression,
- de l'oméprazole ou de l'ésoméprazole pour des maux d'estomac,
- du fluconazole ou du voriconazole, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections fongiques,
- de l'éfavirenz, un médicament utilisé pour traiter les infections au VIH (virus de l'immunodéficience humaine),
- de la carbamazépine pour le traitement de certaines formes d'épilepsies,
- du moclobémide, pour le traitement de la dépression,
- du répaglinide, médicament utilisé pour traiter le diabète,
- du paclitaxel, médicament utilisé pour traiter un cancer. Si vous avez eu une crise cardiaque grave (angor cardiaque), Pedovex peut être utilisé en association avec d'autres médicaments.

12 heures suivantes, prenez simplement le comprimé suivant à l'heure habituelle. Ne prenez pas de double dose pour compenser la dose que vous auriez oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

N'interrompez pas le traitement. Contactez votre médecin ou votre pharmacien avant d'arrêter votre traitement.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

En cas de survenue d'un saignement prolongé sous Pedovex

Prenez contact immédiatement avec votre médecin en cas de survenue de :

- fièvre, signes d'infection ou fatigue importante qui pourraient être en rapport avec de rares diminutions de certaines cellules sanguines,
- signes de problèmes hépatiques tels que jaunissement de la peau et/ou des yeux (jaunisse), associé ou non à des saignements apparaissant sous la peau sous forme de petites têtes d'épingles rouges et/ou à une confusion (voir rubrique 2 "Avertissements et précautions").
- gonflement de la bouche ou affections de la peau telles qu'éruptions ou démangeaison cutanée, décollement de la peau. Ces effets peuvent être les signes d'une réaction allergique.
- Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés avec clopidogrel sont les saignements.
- Ces saignements peuvent survenir sous forme de saignement gastrique ou intestinal, ecchymose, hématome (saignement inhabituel ou contusion sous la peau), saignement de nez, sang dans les urines.
- Dans de rares cas, des saignements oculaires, cérébraux, pulmonaires ou articulaires ont également été rapportés.

En cas de survenue d'un saignement prolongé sous Pedovex

Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin.

Effets indésirables fréquents (touchant plus de 10% des patients) : saignement prolongé, diarrhée, réaction difficile.

Pedovex® 75 mg Comprimé Pelliculé DCI : Clopidogrel

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

- Gardez cette notice avec vous, vous aurez besoin de la relire.
- Si vous avez toute question ou si vous avez un doute, d'informations à votre pharmacien.

Personnellement, vous ne devez jamais à quel moment, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait être un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

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 PEDOVEX, COMPRIMÉ PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Pedovex appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang, de taille inférieure à celle des globules rouges et blancs, et qui s'agrègent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

Indications thérapeutiques

Le Clopidogrel est indiqué chez l'adulte dans la prévention des événements liés à l'athéromatose :

- Chez les patients souffrant d'un infarctus du myocarde (datant de quelques jours à moins de 35 jours), d'un accident vasculaire cérébral ischémique (datant de plus de 7 jours et de moins de 6 mois) ou d'une artériopathie oblitérante des membres inférieurs établie.
- Chez les patients souffrant d'un syndrome coronaire aigu :
- Syndrôme coronaire aigu sans sus-sténose du segment ST (angor instable)
- Infarctus du myocarde sans onde Q

pour traiter un cancer. Si vous avez eu un infarctus du myocarde grave (angor instable), Pedovex est utilisé en association avec un médicament antiplaquettaire.

(par exemple au cours du rasage), vous pouvez constater un saignement en avertissant votre médecin.

Si vous devez demander de nouveaux médicaments, indiquez à votre pharmacien si vous êtes traité par Pedovex.

Si vous devez être utilisé en l'absence d'autres médicaments, vous pouvez exercer la fonction de Pedovex. Indiquez à votre pharmacien si vous êtes traité par Pedovex.

Pedovex® 75
Clopidogrel
30 Comprimés Pelliculés



Si vous avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez :

- des médicaments qui peuvent augmenter votre risque de saignement tels que :
- des anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang), un anti-inflammatoire non-stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations, de l'héparine ou tout autre médicament injectable utilisé pour diminuer la coagulation du sang,
- de la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (incluant notamment la fluoxétine ou la fluvoxamine), médicament utilisé habituellement dans le traitement de la dépression,
- de l'oméprazole ou de l'ésoméprazole pour des maux d'estomac,
- du fluconazole ou du voriconazole, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections fongiques,
- de l'éfavirenz, un médicament utilisé pour traiter les infections au VIH (virus de l'immunodéficience humaine),
- de la carbamazépine pour le traitement de certaines formes d'épilepsies,
- du mocllobémide, pour le traitement de la dépression,
- du répaglinide, médicament utilisé pour traiter le diabète,
- du paclitaxel, médicament utilisé pour traiter un cancer. Si vous avez eu un infarctus du myocarde grave (angor instable), Pedovex est utilisé en association avec un médicament antiplaquettaire.

12 heures suivantes, prenez simplement le comprimé suivant à l'heure habituelle. Ne prenez pas de double dose pour compenser la dose que vous auriez oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

N'interrompez pas le traitement. Contactez votre médecin ou votre pharmacien avant d'arrêter votre traitement.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

En cas de survenue d'un saignement prolongé sous Pedovex

Prenez contact immédiatement avec votre médecin en cas de survenue de :

- fièvre, signes d'infection ou fatigue importante qui pourraient être en rapport avec de rares diminutions de certaines cellules sanguines,
- signes de problèmes hépatiques tels que jaunissement de la peau et/ou des yeux (jaunisse), associé ou non à des saignements apparaissant sous la peau sous forme de petites têtes d'épingles rouges et/ou à une confusion (voir rubrique 2 "Avertissements et précautions").
- gonflement de la bouche ou affections de la peau telles qu'éruptions ou démangeaison cutanée, décollement de la peau. Ces effets peuvent être les signes d'une réaction allergique.
- Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés avec clopidogrel sont les saignements.
- Ces saignements peuvent survenir sous forme de saignement gastrique ou intestinal, ecchymose, hématome (saignement inhabituel ou contusion sous la peau), saignement de nez, sang dans les urines.
- Dans de rares cas, des saignements oculaires, cérébraux, pulmonaires ou articulaires ont également été rapportés.

En cas de survenue d'un saignement prolongé sous Pedovex

Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin.

Effets indésirables fréquents (touchant plus de 10% des patients) : saignement prolongé, saignement difficile.

Plavix[®] 75 mg

comprimés pelliculés

clopidogrel

SANOFI

Veillez 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 vous paraissent identiques.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à 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'agglutinent 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 athérotrombotiques (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 artériopathie 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 utilisés 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 PLAVIX

Contre-indications :

Ne prenez jamais Plavix

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au clopidogrel ou à l'un des autres composants contenus 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.

Avertissements et précautions

Si l'une des situations mentionnées ci-dessous s'applique à votre cas, vous devez en avvertir votre médecin avant de prendre Plavix :

- Si vous avez un risque hémorragique tel que :
 - une maladie qui peut provoquer un saignement interne (comme un ulcère de l'estomac)
 - des troubles de la coagulation favorisant des hémorragies internes (saignement au sein d'un tissu, d'un organe ou d'une articulation)
 - une blessure grave récente
 - une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire)
 - une intervention chirurgicale (y compris dentaire) prévue dans les 7 jours à venir
- Si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept derniers jours
- Si vous présentez une maladie du foie ou des reins
- Si vous avez des antécédents d'allergie ou de réactions allergiques à tout médicament utilisé pour traiter votre maladie.

Pendant la prise de Plavix :

- Vous devez avvertir votre médecin si une intervention chirurgicale est programmée (y compris dentaire).
- Vous devez aussi avvertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombopénique thrombotique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la

peau, pouvant apparaître comme des petites têtes d'épingles rouges, accompagné ou non de fatigue extrême inexpliquée, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").

- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avvertir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").
- Votre médecin pourra vous demander de pratiquer des examens sanguins.

Les enfants

Plavix ne doit pas être utilisé chez les enfants en raison de l'absence d'efficacité.

Médicaments et Plavix

Si vous prenez un autre médicament ou si vous avez récemment pris ou devez prendre tout autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance, informez-en votre médecin.

Les médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de Plavix ou vice-versa.

Pravix avec précision votre médecin si vous prenez :

- des médicaments qui peuvent augmenter votre risque de saignement tels que :
 - les anticoagulants (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang),
 - les anti-inflammatoires non-stéroïdiens, médicament utilisé habituellement pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations, de l'héparine ou tout autre médicament injectable utilisé pour diminuer la coagulation du sang,
 - de la ticlopidine, un autre antiagrégant plaquettaire,
 - un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (incluant notamment la fluoxétine ou la fluvoxamine), médicament utilisé habituellement dans le traitement de la dépression,
 - de l'oméprazole ou de l'ésoméprazole pour des maux d'estomac,
 - du fluconazole ou du voriconazole, qui sont des médicaments utilisés dans le traitement d'infections fongiques,
 - de l'efavirenz, ou d'autres traitements antirétroviraux (utilisés pour traiter les infections au VIH),
 - de la carbamazépine pour le traitement de certaines formes d'épilepsies,
 - du moclobémide, pour le traitement de la dépression,
 - du répaglinide, médicament utilisé pour traiter le diabète,
 - du paclitaxel, médicament utilisé pour traiter un cancer,
 - des opioïdes, si vous êtes traité par du clopidogrel, informez votre médecin avant qu'un opioïde ne vous soit prescrit (utilisé pour traiter la douleur intense).

Si vous avez eu une douleur thoracique grave (angor instable ou crise cardiaque), Plavix peut vous être prescrit en association avec de l'acide acétylsalicylique, substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre. Une utilisation occasionnelle d'acide acétylsalicylique (pas plus de 1000 mg sur une période de 24 heures) ne devrait généralement pas poser de problèmes, mais une utilisation prolongée dans d'autres circonstances doit être discutée avec votre médecin.

Pravix avec des aliments et boissons

Plavix peut être pris avec ou sans aliment.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas prendre ce médicament pendant la grossesse.

Si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous êtes enceinte, vous devez en avvertir votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Plavix. Si vous débutez une grossesse pendant un traitement par Plavix, consultez immédiatement votre médecin traitant. Il est recommandé de ne pas prendre de clopidogrel lorsque vous êtes enceinte.

Vous ne devez pas allaiter pendant le traitement par ce médicament.

Si vous allaitez ou prévoyez d'allaiter prochainement, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Plavix ne devrait pas modifier votre aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

Pravix contient du lactose

En cas d'intolérance à certains sucres (par ex. : lactose), consultez votre médecin avant de prendre ce médicament.

Pravix contient de l'huile de ricin hydrogénée

L'huile de ricin hydrogénée est susceptible d'entraîner des maux d'estomac ou une diarrhée.

3. COMMENT PRENDRE PLAVIX

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La dose recommandée, y compris chez les patients atteints d'une maladie appelée fibrillation auriculaire (fréquence cardiaque irrégulière), est de un comprimé de Plavix 75 mg par jour, à prendre par voie orale pendant ou en dehors des repas et tous les jours au même moment de la journée.

Si vous avez été victime d'une douleur thoracique grave (angor instable ou crise cardiaque), votre médecin pourra vous prescrire 300 mg de Plavix (1 comprimé de 300 mg ou 4 comprimés de 75 mg en une seule fois) pour débiter le traitement. Puis, la dose recommandée est de un comprimé de Plavix 75 mg par jour, comme décrit ci-dessus.

Vous devez prendre Plavix aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit.

Si vous avez pris plus de Plavix que vous n'auriez dû

Contactez votre médecin ou le service d'urgences de l'hôpital le plus proche en raison du risque de saignement.

Si vous oubliez de prendre Plavix

Si vous oubliez de prendre un comprimé de Plavix, mais si vous vous en apercevez dans les 12 heures suivantes, prenez votre comprimé immédiatement et prenez le suivant à l'heure habituelle.

Docteur Saâd SOULAMI

Professeur de Cardiologie

Spécialiste des maladies du Cœur et des vaisseaux

Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris

Echo Doppler Couleur - Holter



الدكتور سعد السامي

أستاذ سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

إختصاصي في أمراض القلب و الاوعية الدموية

خريج كلية الطب بباريس

فحص القلب بالصدى و الدوبلر بالالوان

21 JUL. 2023

Patient:

Clémentine Casablanca, je

Je te confie
mon jeune sbt
Hayat qui a une
Cystopathie kystique
ou AKA et faut
so rassurer
Je lui ai dit
me cytohepato

356, زنقة مصطفى المعاني (قرب زنقة أكادير) - الدار البيضاء

356, Rue Mostafa El Maâni (coté Rue d'Agadir) - 1^{er} étage - Casablanca - E-mail: cabinetoulami@gmail.com

Tél.: 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél./Fax: 05 22 26 13 36 - Urgence: 06 65 14 69 96

CNSS: 2700608 - IF: 41802254 - ICE: 001755076000067 - IPN: 091130922



Ordonnance

E

Le 20 JUL 2023

Nom/Prénom *Yellow Sekter* Age

Sexe: H ☐ F ☐

Hématologie

- ☒ NFS
- ☒ Plaquettes
- ☒ VS
- ☒ CRP
- ☐ Hémoculture + Antibiotogramme

Bilan martial

- ☐ Fer sérique
- ☐ CTF
- ☒ Ferritine
- ☐ Transferrine

Hémostase

- ☐ Temps de prothrombine
- ☐ TCK
- ☐ Fibrinogène
- ☐ INR

Bilan glycémique

- ☒ Glycémie à jeun
- ☐ HGPO
- ☒ Hémoglobine glyquée

Ionogramme sanguin

- ☒ Na⁺
- ☒ K⁺
- ☒ Cl⁻
- ☒ Ca⁺⁺
- ☐ Phosphore
- ☐ Mg⁺⁺
- ☒ Bicarbonates (HCO₃⁻)
- ☒ Urée
- ☒ Créatinine
- ☒ Acide urique

Examen des urines

- ☐ Protéinurie des 24h
- ☐ ECU + Antibiotogramme

Autres :

Fonction hépatique et enzymologie

- ☐ Amylasémie
- ☐ Bilirubine libre et conjuguée
- ☐ Phosphatases ACIDES
- ☐ Phosphatases Alcalines
- ☐ Lactate Déshydrogénase LDH
- ☒ Transaminases ASAT, ALAT
- ☒ Gamma-GT
- ☐ CPK (Créatine Phosphokinase)
- ☐ Troponine
- ☐ Electrophorèse des protéines EPP

Sérologie et immunologie

- ☐ TPHA-VDRL
- ☐ Hépatite B
- ☐ Antigène Hbs
- ☐ Anticorps Anti-Hbs
- ☐ Anticorps Anti-Hbc
- ☐ Anticorps Anti-Hbe
- ☐ Hépatite C
- ☐ Anticorps Anti-HVC
- ☐ Sérologie Toxoplasmose
- ☐ Sérologie Rubéole
- ☐ Facteur Rhumatoïde (Latex, Waaler Rose)
- ☐ Anticorps anti-nucléaires
- ☐ Anticorps anti-DNA natif
- ☐ ASLO
- ☐ Dosage du complément
- ☐ Sérologie HIV

Examen parasitologique des selles + Coproculture

☐

Bilan lipidique

- ☒ Cholestérol total
- ☒ Cholestérol HDL
- ☒ Cholestérol LDL
- ☒ Triglycérides

Groupage sanguin et AC irréguliers

- ☐ ABO
- ☐ Rhésus
- ☐ RAI

Bilan de la fonction thyroïdienne

- ☐ T3
- ☐ T4
- ☒ TSH

Bilan de la fonction rénale

- ☐ Créatinine
- ☐ Urée plasmatique

Exploration de la prostate

- ☐ PSA

Enzymes musculaires

- ☐ LDH
- ☐ CPK
- ☐ CPK-mb

Ionogramme urinaire

- ☐ Ca⁺⁺
- ☐ Phosphore
- ☐ Na⁺
- ☐ K⁺
- ☐ Cl⁻
- ☐ Urée
- ☐ Créatinine

LABORATOIRE BENJELLOUN D'ANALYSES MEDICALES

109, Boulevard Omar Al Khyam BEAUSEJOUR 20200 CASABLANCA

Tel: 05 22 39 32 84/53 - 06000 503 40 - Whatsapp Accueil 06 63 790 723

Fax: 05.22.39.33.65 www.labobenjelloun.ma

IF 51759668-CNSS 6441662- TP 36004769 - INPE Labo093001360 INP Dr097159024-ICE002980177000019

FACTURE N° : 2307212023

ORGANISME: RAM MUPRAS

Mme HAYAT SEBTI

Date: 21-07-2023



Récapitulatif des analyses				
CN	Analyse	Clé	Clé	Total
PS	Prélèvement Sanguin	E25	E	25.00 MAD
0100	Acide urique	B30	B	40.20 MAD
0104	Calcium	B30	B	40.20 MAD
0105	Chlore	B30	B	40.20 MAD
0111	Créatinine	B30	B	40.20 MAD
0370	C R P (Protéine C réactive)	B100	B	134.00 MAD
0154	Ferritine	B250	B	335.00 MAD
0141	Gamma glutamyl transférase (GGT)	B50	B	67.00 MAD
0118	Glycémie	B30	B	40.20 MAD
0146	Transaminases O (TGO)	B50	B	67.00 MAD
0147	Transaminases P (TGP)	B50	B	67.00 MAD
0119	Hémoglobine glycosylée	B100	B	134.00 MAD
0108	Cholestérol H D L	B50	B	67.00 MAD
0131	Potassium	B30	B	40.20 MAD
0109	Cholestérol L D L	B50	B	67.00 MAD
0133	Sodium	B30	B	40.20 MAD
0216	Numération Formule (Globules rouges/Blancs/plaquettes)	B80	B	107.20 MAD
0134	Triglycérides	B60	B	80.40 MAD
0163	TSH	B250	B	335.00 MAD
0135	Urée	B30	B	40.20 MAD
0223	VS	B30	B	40.20 MAD
	NT-PRO-BNP	B400	B	536.00 MAD
	Cholestérol total	B30	B	40.20 MAD
	Bicarbonates (Réserve Alcaline HCO3-)	B40	B	53.60 MAD
Total				2477.20 MAD

Total des B: 1830

Montant total de la facture: 2477.2 Dirhams.

مختبر بيجلون للتحاليل الطبية
LABORATOIRE BENJELLOUN
109, Bd Omar Al Khyam Beausejour
Casablanca
Tel : 06000 503 40 - 0522 39 32 84/53
Fax : 0522 39 33 65



UNITE DE CARDIOLOGIE INTERVENTIONNELLE

N° TELE : 0661 42 30 52

Coronarographie et Angioplastie

Patient: HAYAT BENJELLOUN

IPP: 3389

Date Examen: 01/08/2023

Date de naissance: 30/12/1940

Taille: 166 cm.

Poids: 75 kg.

IMC : 27,2

SC (m²): 1,88

Sexe: FEMININ

Opérateur: Dr KAMEL BOUGHALEM

Correspondant: Dr SAAD SOULAMI

- **Indications:** Douleur thoracique suspecte. Ischémie myocardique documentée par l'élévation enzymatique.

STATUT CLINIQUE

- **Examen Clinique:** Douleur thoracique suspecte. Ischémie myocardique documentée par l'élévation enzymatique.

TECHNIQUE

Salle: Salle Coro Philips Azurion.

Voie d'abord primaire: Artère radiale droite - 6 French avec Bracelet/TR-BAND.

Contraste: Omnipaque. 60 ml

Matériel:

- CATHETER INFINITI JL 3.5 F5 (Cordis).
- CATHETER INFINITI JR 4.0 F5 (Cordis).
- ULTIMASTER 2.5 X 12 mm (Terumo) N° 230331.

MEDICAMENTS

Héparine : 50 mg IV à 13:53.

Risordan : 2 mg IV à 13:53.

CORONAROGRAPHIE

Dominance: Equilibrée.

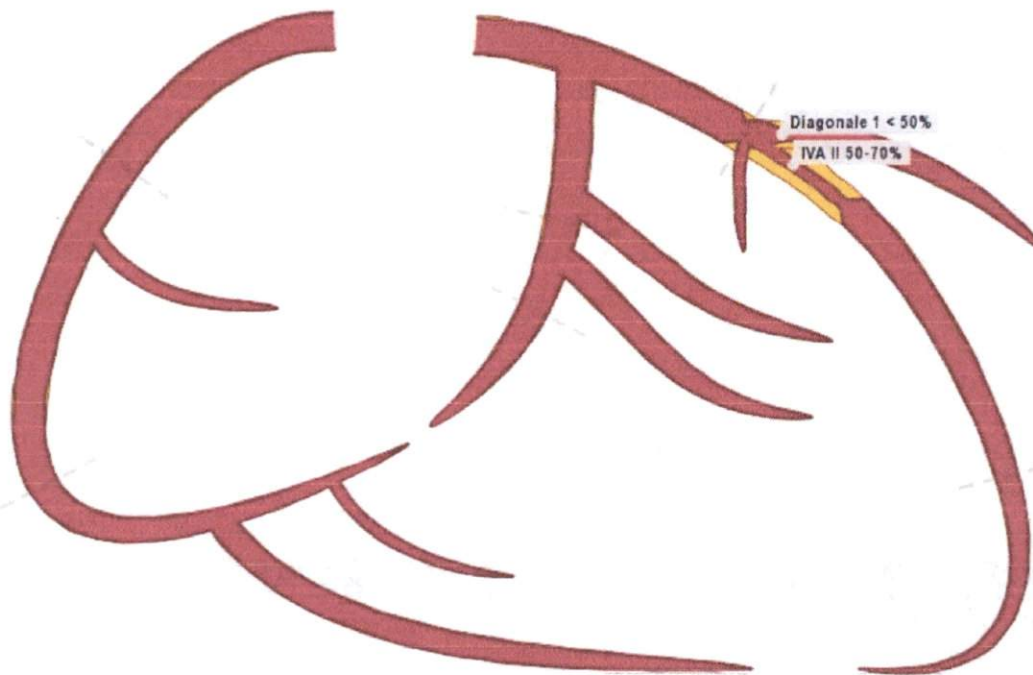
Artère Coronaire Gauche:

- Le tronc commun est normal, sans sténose.
- L'artère interventriculaire antérieure donne une branche diagonale. L'artère interventriculaire antérieure moyenne présente une sténose significative (50-70%) de type B1, englobant l'origine de la première diagonale. L'ostium de la première diagonale est le siège d'une lésion non significative inférieure à 50% de type B1. Le flux coronaire est normal (TIMI 3).

- L'artère circonflexe donne deux branches marginales significatives. L'artère circonflexe est indemne de lésion coronaire significative ainsi qu'au niveau de ses branches de division.

Artère Coronaire Droite: L'artère coronaire droite est indemne de sténose sur l'ensemble de ses segments.

Score Syntax: 7



ANGIOPLASTIE

Implantation d'un stent actif ULTIMASTER 2.5 X 12 mm (direct stenting) au niveau de l'artère interventriculaire antérieure moyenne avec une inflation à 12 ATM durant 20 sec. Après contrôle angiographique final, l'artère interventriculaire antérieure moyenne est indemne de lésion significative. Le flux coronaire est normal (TIMI 3).



CONCLUSION

- ✓ **Coro :**
Lésion monotronculaire.
 - Sténose significative de l'artère interventriculaire antérieure moyenne, englobant l'origine de la première diagonale (lésion de bifurcation). Lésion non significative de l'ostium de la première diagonale.
- ✓ **Angioplastie :**
 - Succès d'angioplastie de l'artère interventriculaire antérieure moyenne. Implantation de 1 stent actif.
 - Trithérapie durant l'hospitalisation, puis bithérapie : AOD et plavix 1/j.

Dr KAMEL BOUGHALEM

Dr Kamel BOUGHALEM
Cardiologue
Cardiologie Interventionnelle

Docteur Saâd SOULAMI

Spécialiste des Maladies du Cœur et Vaisseaux

Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris

Ex-Professeur à la Faculté de Médecine
de Casablanca

Echo Doppler Couleur - Holter



الدكتور سعد السلمي

إختصاصي في أمراض القلب و الاوعية الدموية

خريج كلية الطب بباريس

أستاذ سابقا بكلية الطب بالدار البيضاء

فحص القلب بالصدى و الدوبلير بالالوان

Casablanca, le 20/07/2023

COMPTE RENDU D'ECHOCARDIOGRAPHIE DOPPLER COULEUR

Nom & Prénom : Mme BENJELLOUN SEBTI HAYAT
Indication : ACFA et dyspnée ++. I.C

MESURES TM

Aorte : 32,3 mm O.V.A : 20 mm
OG : 52,2

Valves mitrales:

Surface mitrale 4,5 cm²

Ventricule gauche :

Diamètre télédiaastolique 49,6 mm
Diamètre télésystolique : 33,2 mm
Pourc de raccourcissement : 32 %
Fraction d'éjection : 60 %
Contractilité globale : Bonne
Contractilité segmentaire : Bonne
SeptumIV : 13,2/16,1 mm
Paroi Post : 13,2/16,1 mm
Ventricule droit : 25 mm

Valves pulmonaires : RAS

Valves tricuspides : RAS

COMMENTAIRES :

Les sigmoïdes aortiques sont épaissies , leur cinétique et leur ouverture sont normales et l'étude du flux aortique au doppler est accéléré. L'aorte initiale est de calibre non dilaté et athéromateuse.

Il y a une insuffisance aortique grade I au doppler couleur .

L'oreillette gauche est de taille peu dilatée SOG à 21 cm² et il n'a pas été individualisé de thrombus à l'échographie de ce jour.

356, Rue Mostafa El Maâni (côté Rue d'Agadir) - 1^{er} étage - Casablanca - E-mail : cabinetsoulami@gmail.com

Tél.: 05 22 22 18 84 / 06 62 88 90 91 - Tél./Fax: 05 22 26 13 36 - Urgence : 06 65 14 69 96

CNSS : 2700608 - IF : 41802254 - ICE : 001755076000067-IPN : 091130922

La valve mitrale est de texture épaissie , souple dans sa cinétique et l'appareil sous valvulaire mitral est fin et non remanié. La surface mitrale est normale. L'étude du flux mitral retrouve **une IM grade II au doppler couleur . TDE à 180 msec**
PRVG non évaluables à cause de ACFA

Le ventricule gauche est de taille normale avec une conservation de la cinétique globale et Une légère hypocinésie septale à l'étude segmentaire et la fonction ventriculaire gauche systolique est à 60%
Hypertrophie concentrique symétrique modérée du VG++

Le septum inter-ventriculaire est normal, ainsi que le septum inter-auriculaire.
Le ventricule droit a une cinétique globale et une taille normale.
Fonction VD normale avec TAPSE à 25 mm et onde S en anneau tricuspide à 9 cm/S
VCI de taille normale et compliante ++
La valve tricuspide est épaissie et son flux antérograde au doppler est normal.
La pression pulmonaire systolique estimée à partir de l'IT est à 48 mmHg.
L'OD est dilatée avec une valves de thébésius au sein de l'OD ++
Les sigmoïdes pulmonaires sont fines et leur flux au doppler est normal.
Il n'y a pas d'épanchement ni d'épaississement péricardique.

AU TOTAL :

EXAMEN ECHOCARDIOGRAPHIQUE REVELANT UNE HYPERTROPHIE CONCENTRIQUE SYMETRIQUE MODEREE DU VG AVEC UNE FONCTION VG SYSTOLIQUE CONSERVEE ET UNE LEGERE HYPOCINESIE SEPTALE.
DILATATION DE L'OG ET DE L'OD AVEC IM GRADE II .HTAP ++

Pr. S. SOULAMI

Dr. Saad SOULAMI
Professeur de Cardiologie
350, Rue Mohamed El Maani
Tél.: 22.18.84/26.13.36 - CAGA

BENJELLOUN, HAYAT

ID:

D-naiss:

0ans,

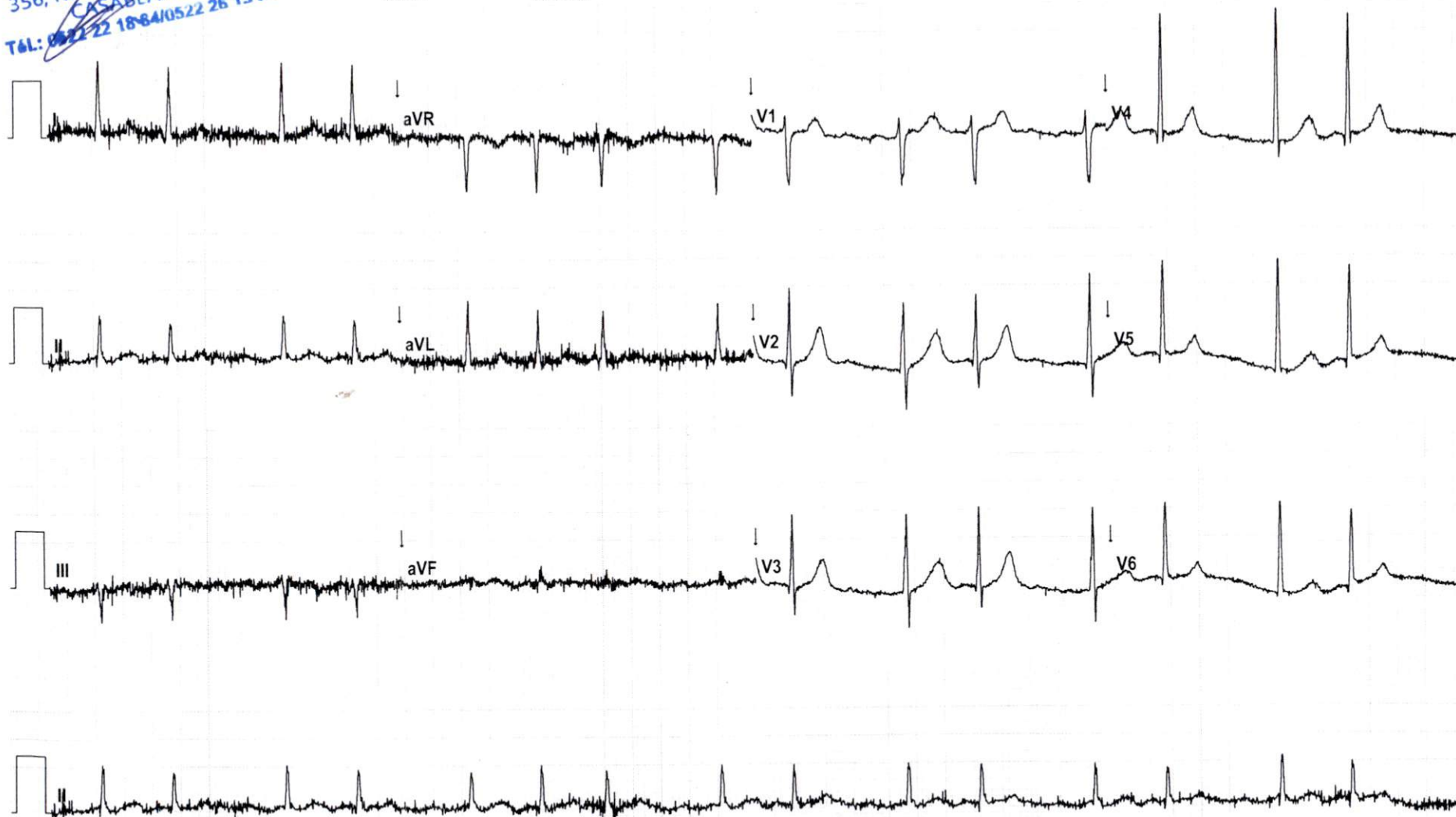
20-Jul-2023 11:21:40

RYTHME SINUSAL AVEC BAV DU 2EME DEGRE, MOBITZ II
ECG ANORMAL

Non confirmé

Fréq.Card: 95 BPM
Int PR: 248 ms
Dur.QRS: 89 ms
QT/QTc: 346 / 398 ms
Axes P-R-T: -21 2 -14
Moy RR: 630 ms
QTcB: 435 ms
QTcF: 403 ms

Dr. Saâd SOULAMI
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Maâni
CASABLANCA
Tél: 0522 22 1864/0522 26 13 36



Site Zero

Site # 0 App.# 0 ELI Link 4.11.6.0 Séquence # 49641 25mm/s 10mm/mV 0.05-300 Hz

