

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

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être LABO BENJELLOUN
- Le cadre réservé au médecin doit être Mme SEBTI HAYAT
- La validité de la feuille de soins est limitée DON 01-01-1940
- L'entente préalable est exigée pour toutes les interventions chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



Déclaration de Maladie

M22- 0041191

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 376

Société :

Actif Pensionné(e)

Autre

Nom & Prénom :

170713
Benjelloun Hayat

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Saad SOULAMI
Profess. : le Cardiologie
345, RUE : OS HA EL MAANI
NCA
TÉL : 0522 26 13 36
M 0522 26 13 36
E-mail : saad.soulami@mauritius-medical.com

Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

ACTA avec dyspnée

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) :

Benjelloun Hayat

Adresses Mails utiles

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

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
20/07/2023	30 min 16 (5CC)		100000	Dr. Boudjellal Professeur de Cardiologie 356, Rue Mouffetard 75005 Paris CASABLANCA 18/07/2023
20/07/2023	10 min 16 (5CC)		100000	Dr. Boudjellal Professeur de Cardiologie 356, Rue Mouffetard 75005 Paris CASABLANCA 18/07/2023
03/08/2023	Repos en Chaise			

ANALYSES - RADIographies

Cachet et signature du Laboratoire et du Recetteur	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE BEN JELEGUE 109, Bd. Omar Al Khayam Beauséjour Casablanca Tél : 06600.503.40 - 0622.39.32.84/63 Fax : 0622.39.32.84	21/07/23	B: 1830	2477,20

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, 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 00000000 D 00000000 35533411	21433552 00000000 G 00000000 11433553	B	Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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



الدكتور سعد السلمي

أستاذ سابق بكلية الطب بالدار البيضاء

Spécialiste des maladies du Cœur et des vaisseaux

Diplômé de la Faculté de Médecine de Paris

Echo Doppler Couleur - Holter

اختصاصي في أمراض القلب والأوعية الدموية

خريج كلية الطب بباريس

فحص القلب بالصدى و الدوبليير بالألوان

Patient :

Mr. Béchir Jellouli

Casablanca, le

20 JUIL. 2023

34160 x 2
Pharmacie des Papillons
135, Rue des Gros Oasis - Casablanca
Télé: 05 22 25 69 82

Hayal

Sasilia 40

Traitem. n° 1
Trois (03) Mois
113160 x 90
56180 x 90

4 leme
Al dactone 5



1/2 cp 1 p.m sur 2
le matin

350 x 3
1050 x 8
Trois (03) Mois

LET ABAN 1000

1 q le soin

CALDENSIEL 500

58,10 x 5
29050
1 cp matin

1/2 cp le soin

356. زنقة مصطفى المعانى (قرب زنقة أڭادير) - الدار البيضاء

356, Rue Mostafa El Maâni (coté 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

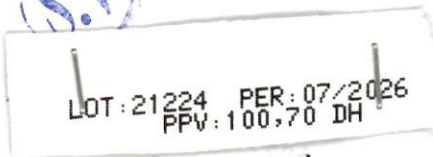
DAM BSCOR - 9

~~100,70 x 3
302,10~~

Remboursement de
Trois (03) Mois

T = 1929,20

0 - 1/2



Dr Saad SOULAMI
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Maâni
Tél: 22.18.84/26.13.86 CASA

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

350,00

40 mg
Lasilix® 20 mg/2 ml

furosemide

VEZ ATTENTIVEMENT L'INTEGRALITE DE CETTE NOTICE
Elle contient des informations importantes sur votre médicament.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, n'hésitez pas à consulter votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été prescrit personnellement par votre médecin, même en cas de symptômes identiques, car il ne convient pas de l'utiliser sans prescription.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de l'utiliser à nouveau.

LOT : 22E019
PER : 11/2020

LASILIX 40 MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 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 cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione 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

furosemide

VEZ ATTENTIVEMENT L'INTEGRALITE DE CETTE NOTICE
Elle contient des informations importantes sur votre médicament.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, n'hésitez pas à consulter votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été prescrit personnellement par votre médecin, même en cas de symptômes identiques, car il ne convient pas de l'utiliser sans prescription.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de l'utiliser à nouveau.

LOT : 22E019
PER : 11/2020

LASILIX 40 MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 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 cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione 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

furosemide

VEZ ATTENTIVEMENT L'INTEGRALITE DE CETTE NOTICE
Elle contient des informations importantes sur votre médicament.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, n'hésitez pas à demander à votre médecin ou à votre pharmacien.
Ce médicament vous a été prescrit personnellement par votre médecin ou votre pharmacien, même en cas de symptômes identiques, car il ne convient pas de l'utiliser sans prescription.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de l'utiliser à nouveau.

LOT : 22E019
PER : 11/2020
LASILIX 40 MG
20CP SEC
P.P.V : 34DH60

6 118000 060468

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide 40 mg/comprimé.
Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 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 cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione 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

furosemide

VEZ ATTENTIVEMENT L'INTEGRALITE DE CETTE NOTICE
Elle contient des informations importantes sur votre médicament.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, n'hésitez pas à consulter votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été prescrit personnellement par votre médecin, même en cas de symptômes identiques, car il ne convient pas de l'utiliser sans prescription.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de l'utiliser à nouveau.

LOT : 22E019
PER : 11/2020

LASILIX 40 MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 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 cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione 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

furosemide

VEZ ATTENTIVEMENT L'INTEGRALITE DE CETTE NOTICE
Elle contient des informations importantes sur votre médicament.
Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, n'hésitez pas à consulter votre médecin ou votre pharmacien.
Ce médicament vous a été prescrit personnellement par votre médecin, même en cas de symptômes identiques, car il ne convient pas de l'utiliser sans prescription.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de l'utiliser à nouveau.

LOT : 22E019
PER : 11/2020

LASILIX 40 MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



6 118000 060468

SANOFI

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosemide 40 mg/comprimé.

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

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosemide 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 cardiolologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétenzione 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 :



Pfizer NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg, comprimé sécable

Spironolactone

Encadré

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient 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'épléénone, le triamtérine 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), triméthoprime et triméthoprime-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



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 diminution de la kaliémie dans le



Pfizer NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg, comprimé sécable

Spironolactone

Encadré

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourraient 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'épléénone, le triamtérine 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), triméthoprime et triméthoprime-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



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 diminution de la kaliémie dans le

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à personne.
- 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.



6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

787803069839

PPV: 58,10 DH

in ou à votre pharmacien.

cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Dans cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le 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 CONNAITRE 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®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à personne.
- 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.



6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

7878030698

PPV: 58,10 DH

in ou à votre pharmacien.

cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Dans cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le 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 CONNAITRE 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®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à personne.
- 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.



6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

7878030698

PPV: 58,10 DH

in ou à votre pharmacien.

cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Dans cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le 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 CONNAITRE 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®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à personne.
- 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.



6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

7878030698

PPV: 58,10 DH

in ou à votre pharmacien.

cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Dans cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le 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 CONNAITRE 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®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à personne.
- 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.



6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/30

7878030698

PPV: 58,10 DH

in ou à votre pharmacien.

cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Dans cette notice :

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

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

Classe pharmacothérapeutique

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

Indications thérapeutiques

Les bêtabloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le 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 CONNAITRE 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

Tambocor®

Acétate de flécaïnide 100 mg



Tambocor® 100 mg
30 comprimés sécables



6 118000 280675

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

Veuillez lire attentivement l'intégralité de

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir
- Si vous avez toute autre question, si vous
- Ce médicament vous a été personnellement nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, contactez votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg ?
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, ou de la fonction ventriculaire gauche et/ou de coronaropathie avérée. Il convient d'initier le traitement avec des posologies basées sur l'ECG.
- 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, même si elle a été très faible et passée;
- 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 GENERALEMENT DECONSEILLE 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®

Acétate de flécaïnide 100 mg



Tambocor® 100 mg
30 comprimés sécables



6 118000 280675

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

Veuillez lire attentivement l'intégralité de

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir
- Si vous avez toute autre question, si vous
- Ce médicament vous a été personnellement nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave, contactez votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE TAMBOCOR® 100 mg ?
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, ou de la fonction ventriculaire gauche et/ou de coronaropathie avérée. Il convient d'initier le traitement avec des posologies basées sur l'ECG.
- 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, même si elle a été très faible,
- 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 GENERALEMENT DECONSEILLE 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.

**CENTRE
CARDIOLOGIQUE
CASA-ANFA**



**مركز
أمراض القلب
البيضاء أنفا**

Casablanca le

02/08/2008

Surfeline Rebsti
3x 180,00 Hayat

Pharmacie des Papillons
N° 36, Rue Jules Gros - Casablanca
Tel: 0522.25.00.85 - Casablanca - Oasis

3x 99,00

1 kg à Jem

L DNOF 20 NS

Th 63
Mer

319,00

Plant 1 kg le Se 2x 255,00
Plant 75 Pedovex 75

1 kg le Se

30,70

Kalofic 1 salat à nisi et autre
169370 1 salat à nisi et autre
aps 5 jrs

المستعجلات 24h/24h

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

www.cardiocasaanfa.com - Email. contact@cardiocasaanfa.com - I.C.E. : 00174295700002

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 33 - الفاكس: 05 22 94 39 33 - 05 22 94 30 22

بناتا: 35806678 - ت. ج: 1004548 - ص و ض. ج: 6021589 التعريف البنكي: 48 013 780 01 104 01384700132 48

013 780 01 104 01384700132 48



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 pourrez 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

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmaco-thérapeutique : INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS, Code ATC : A02BC02

Indications thérapeutique :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéruse gastro-duodénale.

-Ulcère duodénal évolutif.

-Ulcère gastrique évolutif.

-Œsophagite par reflux gastro-œsophagien.

-Traitement au long cours du syndrome de Zollinger-Ellison.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A 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 MEDECIN 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 antisécrétaires 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 MEDECIN 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.

Risques 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. QUELLES 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 anaphylactique allant jusqu'au choc anaphylactique), très rarement photosensibilité et réactions cutanées sévères d'aspect bulleux (syndrome de Stevens-Johnson, érythème polymorphe, syndrome de Lyell) ;
- 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 rénophite interstitielle (atteinte rénale) et de diminution du taux de globules blancs ou de plaquettes ont été rapportés.

Déclaration des effets secondaires : 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 40 MG ?

A conserver entre 15°C et 30°C

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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

RAZON 40mg :

Pantoprazole (sous forme de pantoprazole sodique).

40,00mg

Les autres composants sont :

Carbonate de sodium décahydraté, Mannitol, Crospovidone, Povidone(K-90), Stearate de calcium, Hydroxypropyl methyl cellulose 2910, Povidone(K-25), Dioxyde de titane, Oxyde de fer jaune, Propylene glycol, Eudragit 100-55, Triethyl citrate, Hydroxyde de sodium

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

Tableau C liste II



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 pourrez 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

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmaco-thérapeutique : INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS, Code ATC : A02BC02

Indications thérapeutique :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéruse gastro-duodénale.

-Ulcère duodénal évolutif.

-Ulcère gastrique évolutif.

-Œsophagite par reflux gastro-œsophagien.

-Traitement au long cours du syndrome de Zollinger-Ellison.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A 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 MEDECIN 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 antisécrétaires 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 MEDECIN 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.

Risques 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. QUELLES 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 anaphylactique allant jusqu'au choc anaphylactique), très rarement photosensibilité et réactions cutanées sévères d'aspect bulleux (syndrome de Stevens-Johnson, érythème polymorphe, syndrome de Lyell).

- 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 rénophite interstitielle (atteinte rénale) et de diminution du taux de globules blancs ou de plaquettes ont été rapportés.

Déclaration des effets secondaires : 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 40 MG ?

A conserver entre 15°C et 30°C

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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 décahydraté, Mannitol, Crospovidone, Povidone(K-90), Stearate de calcium, Hydroxypropyl methyl cellulose 2910, Povidone(K-25), Dioxyde de titane, Oxyde de fer jaune, Propylene glycol, Eudragit 100-55, Triethyl citrate, Hydroxyde de sodium

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

Tableau C liste II



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 pourrez 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

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmaco-thérapeutique : INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS, Code ATC : A02BC02

Indications thérapeutique :

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéruse gastro-duodénale.
- Ulcère duodénal évolutif.
- Ulcère gastrique évolutif.
- Œsophagite par reflux gastro-œsophagien.

-Traitement au long cours du syndrome de Zollinger-Ellison.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A 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 MEDECIN 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 antisécrétaires 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 MEDECIN 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.

Risques 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. QUELLES 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 anaphylactique allant jusqu'au choc anaphylactique), très rarement photosensibilité et réactions cutanées sévères d'aspect bulleux (syndrome de Stevens-Johnson, érythème polymorphe, syndrome de Lyell) ;
- 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 rénophite interstitielle (atteinte rénale) et de diminution du taux de globules blancs ou de plaquettes ont été rapportés.

Déclaration des effets secondaires : 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 40 MG ?

A conserver entre 15°C et 30°C

6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

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 décahydraté, Mannitol, Crospovidone, Povidone(K-90), Stearate de calcium, Hydroxypropyl methyl cellulose 2910, Povidone(K-25), Dioxyde de titane, Oxyde de fer jaune, Propylene glycol, Eudragit 100-55, Triethyl citrate, Hydroxyde de sodium

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

Tableau C liste II



farmacie



Fabriqué Par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA

Z.I.I.2 Tit Mellil - Casablanca -

Imp EHS PRLRAZ01V02

LD-NOR®

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

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce qui est écrit sur cette notice. Elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la consulter à l'avenir.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien.
- Ce médicament vous aidera à réduire votre taux de cholestérol. Il ne vous aidera pas à perdre du poids ou à arrêter de fumer.
- Si l'un des effets secondaires mentionnés dans cette notice vous gêne, arrêtez de prendre ce médicament et consultez votre pharmacien.

Que contient cette notice ?
1. Qu'est-ce que LD-NOR ?
2. Quelles sont les indications de LD-NOR ?
3. Comment prendre LD-NOR ?
4. Quels sont les effets secondaires de LD-NOR ?
5. Comment conseiller LD-NOR ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR ?
LD-NOR appartient à la classe des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour :

réduire les taux de graisses associées 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 ou avez 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 glécaprévir/pibrentasvir 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 fibrate),
- 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 prenez LD-NOR avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque d'un diabète, vous serez suivis attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un traitement par LD-NOR si votre taux de sucre (glycémie) et de graisses élevé dans le sang, si vous présentez une tension artérielle (tension) élevée.



LOT : 230656

EXP : 04/2026

PPV : 99.00DH

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé ?

Avant que vous ne commencez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez 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. Veuillez 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.

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 prendre accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre habitude), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche.

de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure nez 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 médicament plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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 musculaire/soulèvement rouge-brun de l'urine associée 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'hématoques peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

· Syndrome lupique (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres effets indésirables éventuels de LD-NOR

Frequent : 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,

· bouffonnerements 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 démeangements cutanés, urticaire, perte de cheveux,

· douleur dans le cou, fatigue musculaire,

· fatigue, sensation de malaise, faim (œdèmes), augmentation de la pression artérielle,

· présence de gouttes dans les yeux,

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

LD-NOR®

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

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce qui est écrit sur cette notice. Elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la consulter à l'avenir.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien.
- Ce médicament vous aidera à réduire votre taux de cholestérol. Il ne vous aidera pas à perdre du poids ou à arrêter de fumer.
- Si l'un des effets secondaires mentionnés dans cette notice vous gêne, arrêtez de prendre ce médicament et consultez votre pharmacien.

Que contient cette notice ?
1. Qu'est-ce que LD-NOR ?
2. Quelles sont les indications de LD-NOR ?
3. Comment prendre LD-NOR ?
4. Quels sont les effets secondaires de LD-NOR ?
5. Comment conseiller LD-NOR ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR ?
LD-NOR appartient à la classe des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour :

réduire les taux de graisses associées 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 ou avez 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 glécaprévir/pibrentasvir 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 fibrate),
- 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 prenez LD-NOR avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque d'un diabète, vous serez suivis attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un traitement par LD-NOR si votre taux de sucre (glycémie) et de graisses élevé dans le sang, si vous présentez une tension artérielle (tension) élevée.



LOT : 230656

EXP : 04/2026

PPV : 99.00DH

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé ?

Avant que vous ne commencez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez 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. Veuillez 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.

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 prendre accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre habitude), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche.

de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure nez 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 médicament plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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 musculaire/soulèvement rouge-brun de l'urine associée 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'hématoques peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

· Syndrome lupique (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres effets indésirables éventuels de LD-NOR

Frequent : 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,

· bouffonnerements 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 démeangements cutanées, urticaire, perte de cheveux,

· douleur dans le cou, fatigue musculaire,

· fatigue, sensation de malaise, faim (œdèmes), augmentation de la pression artérielle,

· présence de gouttes dans les yeux,

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

· trismus (contracture des muscles),

LD-NOR®

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

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de ce qui est écrit sur cette notice. Elle contient des informations importantes pour vous.
- Gardez cette notice, vous pourrez avoir besoin de la consulter à l'avenir.
- Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre pharmacien.
- Ce médicament vous aidera à réduire votre taux de cholestérol. Il ne vous aidera pas à perdre du poids ou à arrêter de fumer.
- Si l'un des effets secondaires mentionnés dans cette notice vous gêne, arrêtez de prendre ce médicament et consultez votre pharmacien.

Que contient cette notice ?
1. Qu'est-ce que LD-NOR ?
2. Quelles sont les indications de LD-NOR ?
3. Comment prendre LD-NOR ?
4. Quels sont les effets secondaires de LD-NOR ?
5. Comment conseiller LD-NOR ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR ?
LD-NOR appartient à la classe des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour :

réduire les taux de graisses associées 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 ou avez 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 glécaprévir/pibrentasvir 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 fibrate),
- 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 prenez LD-NOR avec ce médicament, si vous êtes diabétique ou si vous présentez un risque d'un diabète, vous serez suivis attentivement par votre médecin. Vous pouvez débuter un traitement par LD-NOR si votre taux de sucre (glycémie) et de graisses élevé dans le sang, si vous présentez une tension artérielle (tension) élevée.



LOT : 230656

EXP : 04/2026

PPV : 99.00DH

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé ?

Avant que vous ne commencez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez 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. Veuillez 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.

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 prendre accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre habitude), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche.

de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure nez 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 médicament plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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 musculaire/soulèvement rouge-brun de l'urine associée 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'hématoques peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

· Syndrome lupique (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres effets indésirables éventuels de LD-NOR

Frequent : 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,

· bouffonnerements 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 démeangements cutanées, urticaire, perte de cheveux,

· douleur dans le cou, fatigue musculaire,

· fatigue, sensation de malaise, faim (œdèmes), augmentation de la pression artérielle,

· présence de gouttes dans les yeux,

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

KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin d'interroger votre médecin ou votre pharmacien prescrit. 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 sera pas mentionné dans cette notice.

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

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THERMOTROPIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉGATION

ANTI-THERMOTROPIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉGATION :
KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartenant 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 récidives 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 A 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 de ce médicament. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la partie 6.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = ANS).
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour.

si vous avez ou 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 ANS),
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 l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),
si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.

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

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

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

Adresssez-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 hérititaire 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 (hémorragies de sang ou présence de sang dans les selles),

si vous avez une maladie des reins ou du foie,

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

si vous avez des réactions allergiques.

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'alcool grappe) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents. Pendant le traitement, des saignements 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 ces effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

augmente les risques de saignements même à très faibles doses, et ce même lorsque la prise de ce médicament date de plusieurs jours.

être médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce jet, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

adolescents

apprécié ci-dessus. Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin.

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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

contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre ce médicament avec d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les ANS) ou 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 surdosage 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 stéroïdiens.

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 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 benzimuronane ou probéscide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

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

le bicarégor en dehors des indications validées,

un autre médicament à base de défibrétine (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),

un autre médicament à base de benzimuronane ou probéscide (médicaments utilisés pour traiter certains cancers),

topiques gastro-intestinaux, antiacides 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),

écaraparol (dans les indications validées),

colombinol, ibutinib, 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 genez, avec récemment pris ou pourrez 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 peut être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté d'écoulement au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez 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 prendre 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 spécialisé

LOT : 23E002
PER : 10.2024

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70

6 118000 061847

Si ces signes surviennent, consultez immédiatement un hôpital pour une évaluation.

Un syndrome du poumon non liée à l'aspirine avec l'aspirine (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »).

Si vous oubliez de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ne prenez pas de dose double pour combler une dose oubliée. Continuez votre traitement normalement.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation

Plavix® 75 mg

comprimés pelliculés
clopidogrel

SANOFI

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

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

Que contient cette notice :

- Qu'est-ce que Plavix et dans quel cas est-il utilisé
- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Plavix
- Comment prendre Plavix
- Quels sont les effets indésirables éventuels
- Comment conserver Plavix
- 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 qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

Plavix est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée athérosclérose peut conduire à la survenue d'événements athérothrombotiques (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 :

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE 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 avertir 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 mois
- 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 avertir votre médecin si une intervention chirurgicale est programmée (y compris dentaire).
- Vous devez aussi avertir 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 avertir immédiatement votre médecin (voir rubrique 4 "Effets indésirables éventuels").

Votre médecin pourra vous demander de pratiquer des examens sanguins.

Les conseils

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

Plavix et SANOFI

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

Plavix et SANOFI

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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 سابق بكلية الطب بالدار البيضاء

اختصاصي في أمراض القلب والوعي الدموية

خريج كلية الطب بباريس

فحص القلب بالصدى والدوتير باللون

21 JUIL. 2023

Patient:

Cherif Amine Casablanca, le

je te confie que
je me sens bien
mal à cause d'une
constipation importante
et d'un état de faiblesse
et de faiblesse
et de faiblesse
et de faiblesse

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

356, Rue Mostafa El Maâni (coté 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

Dr Saad SOULAMI

Professeur de Cardiologie

356, Rue Mostafa El Maâni

Tél: 22.18.84/26.13.36 - CASA

BIL

LABO BENJELLOUN

Mme SEBTI HAYAT

DDN 01-01-1940



Ordonnance

E

Le 20.07.2023

Keyab

Sexe: H F

Nom/Prénom

2307212023

Age

Hématologie

- NFS
- Plaquettes
- VS
- CRP
- Hémoculture + Antibiogramme

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
- Crétatine
- Acide urique

Examen des urines

- Protéinurie des 24h
- ECBU + Antibiogramme

Autres :

NT

pro bNP

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

- Crétatine
- Urée plasmatique

Exploration de la prostate

- PSA

Enzymes musculaires

- LDH
- CPK
- CPK-mb

Ionogramme urinaire

- Ca⁺⁺
- Phosphore
- Na⁺
- K⁺
- Cl⁻
- Urée
- Crétatine

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

LABORATOIRE BENJELLOUN D'ANALYSES MÉDICALES

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.





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.

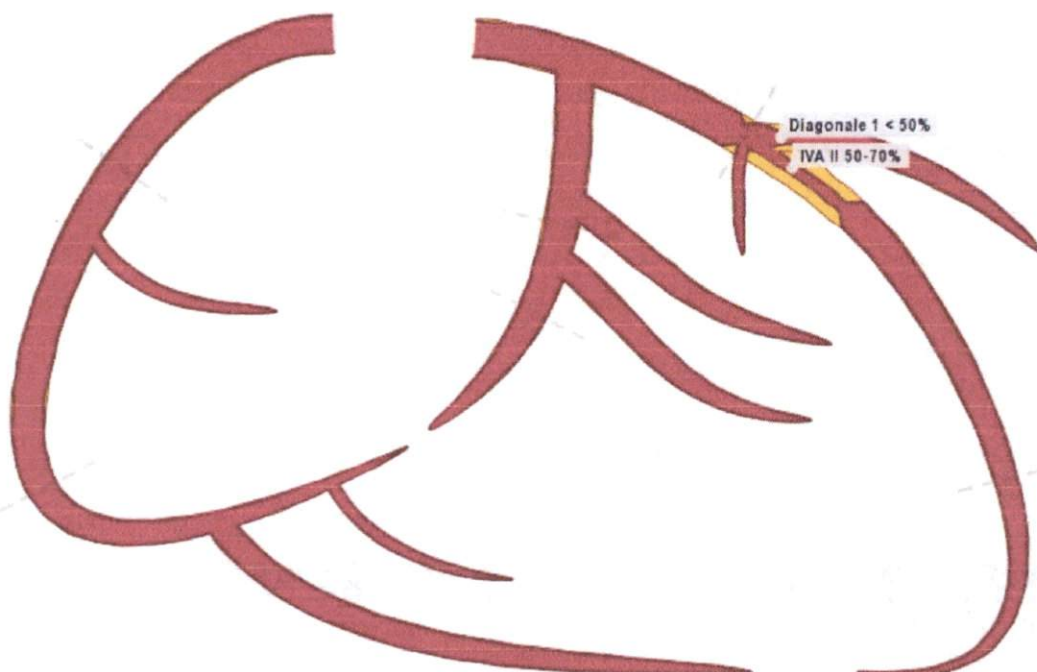
Artère Coronaire Gauche:

- 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.

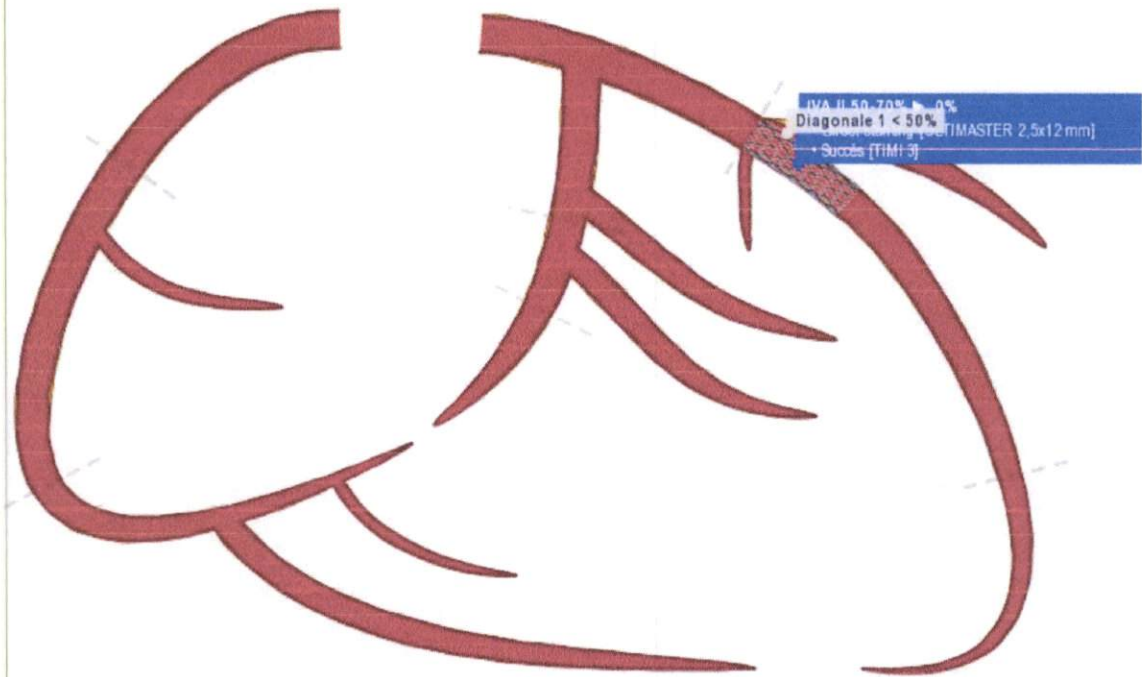
Artère Coronaire Droite: L'artère coronaire droite est indemne de sténose sur l'ensemble de ses segments.

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 Coeur 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

اختصاصي في أمراض القلب والأوعية الدموية
خريج كلية الطب بباريس
أستاذ سابق بكلية الطب بالدار البيضاء

فحص القلب بالصدى والدوبليير بالألوان

20/07/2023
Casablanca, le

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 téldiaستولique	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, زنقة مصطفى المعاني (قرب زنقة أڭادير) - الدار البيضاء

356, Rue Mostafa El Maâni (coté 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 épaisse , souple dans sa cinétiqe 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 cinétiqe 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 cinétiqe globale et une taille normale.

Fonction VD normale avec TAPSE à 25 mm et onde S en anneau tricuspidien à 9 cm/S

VCI de taille normale et compliante ++

La valve tricuspide est épaisse 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

D. Saad SOULAMI
Praticien de Cardiologie
356, RUE MOUSTAFA EL Maâni
Tél: 22.18.84/26.12.36 CASA

BENJELLOUN, HAYAT

ID:

D-nâaïs:

0ans,

*Dr. Saâd SOULAMI
Professeur de Cardiologie
356, Rue Mostafa El Maâni
CASABLANCA
Tél: 0522 22 1884/0522 26 13 36*

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



Site Zero

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

Manuel

PA H 23 IPS

FmT-4 1Rx

P 18.0

GB 80

DB 85

3.7k/2.08MHz

GC 101

11k/2.08MHz

GD 37

38/38



PA 100% 23 IPS

FmT-4 1Rx

P 18.0

GB 80

DB 85

3.7k/2.08MHz

GC 101

3.7k/2.08MHz

GD 20

35/35



PA H 23 IPS

FmT-4 1Rx

P 18.0

GB 80

DB 85

3.7k/2.08MHz

GC 101

11k/2.08MHz

GD 37

37/37

