

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° M21- 065500

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 28.18 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre :
 Nom & Prénom : Moutahingima
 Date de naissance : 01.01.1982
 Adresse :
 Tél : 0661530701 Total des frais engagés : 1148,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 19/09/2023
 Nom et prénom du malade : Moutahingima
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : HTA + diabète
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

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

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
19/09/2023	ECG		3000	Dr. Mehdi BENILLOU Rue 2.N.01 - 10100 EL ANASSER Tél: 05 22 91 07 63 INPE: 911700

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

PHARMACIE CASABLANCA
Dr. BENILLOU Laila
15 Rue Jaber El Barmaki
Casablanca - Tél. 05 22 63 86 57

19/09/2023

848,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien Date des Soins Nombre Montant détaillé des Honoraires

AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

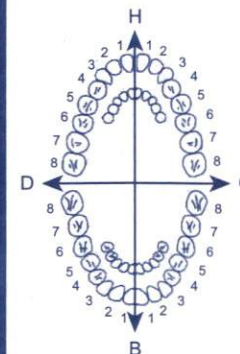
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



Coefficient des Travaux

Montants des Soins

Debut d'Execution

Fin d'Execution

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

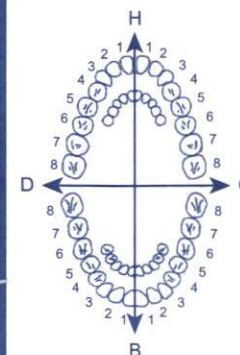
H
25533412 21433552
00000000 00000000
D G
00000000 00000000
35533411 11433553
B

Coefficient des Travaux

Montants des Soins

Date du Devis

Date de l'Execution



(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Mehdi BENJELLOUN

Spécialiste des Maladies
du cœur et des vaisseaux



الدكتور مهدي بنجلون
إختصاصي في أمراض القلب
و الشرايين

Casablanca, le : 19/09/2023

MOUTTAKI Najma

82,70
x2

PREZAR 50

1/2 comprimé, matin, pendant 3 mois

S.V

43,80
x2

XEDILOL 6.25

1/2 comprimé, matin, pendant 3 mois

S.V

23,80
x3

ASKARDIL 160

1 comprimé à midi, pendant 3 mois

S.V

98,00
x3

COSTAL 20

1 comprimé le soir, pendant 3 mois

S.V

113,70
x2

RANCIPHEX 20

1 comprimé le matin à jeun

S.V

T: 848,80

Dr. Mehdi BENJELLOUN
CARDIOLOGUE
Rue 2, N°61 - 1er Etage - El Oulfa - Casablanca
Tél: 05 22 91 07 62 - 06 00 72 39 14
INPE: 91170670

PHARMACIE CARNOT
Dr BENJELLOUN Laila
15 Rue Jaafer El Barmaki
Casablanca - Tél. 05 22 63 86 57

زففة 2, رقم 61 - الطابق الأول - مدار الشهيدة - الألفة - الدار البيضاء - الهاتف : 0522.91.07.62 - 0604.72.39.14 - البريد الإلكتروني : drmehdibenjelloun@gmail.com

Rue 2, N° 61 - 1er Etage - RP chhdia - EL Oulfa - Casablanca - Tél.: 0522.91.07.62 - 0604.72.39.14 - E-mail : drmehdibenjelloun@gmail.com

PREZAR®

Losartan 50 mg

pellicule sécable, Boîtes de 14 et 30

PPY B2DH70
PER 04/26
LOT M1360

Ne pas utiliser ce médicament.

Informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

quelque'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela

indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre

Composition

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

Les autres composants sont :
Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II 0Y45-28908 (white)

Liste des excipients à effet notoire : Lactose.

Liste des excipients thérapeutiques :

La classe des sartans (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Indications thérapeutiques :

- PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable est utilisé :
 - Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
 - Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie $\geq 0,5g/jour$ (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
 - Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC, médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
 - Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (étude LIFE).

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

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

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable sans l'avis de votre médecin.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint un maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pellicule).

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pellicule) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-ou bêta-bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glitazones et inhibiteurs alpha-glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pellicule et 1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable).

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un digitalique (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Événements chez les personnes âgées ou fragiles

Le médicament pourra présenter une dose plus faible, en particulier en cas de début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

Contre-indications :

- Ne prenez jamais PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable.
- Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable de grossesse - voir rubrique "Grossesse").
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous l'alcoolisme.

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables.

Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre PREZAR® et consultez votre médecin ou votre pharmacien.

• Une réaction allergique sévère (éruption cutanée, démangeaisons, difficulté à avaler ou à respirer).

Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez certains patients. Si vous ressentez l'un de ces effets, consultez votre médecin pour une surveillance médicale en urgence ou d'un hôpital.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® :

Fréquents :

- Étourdissements,
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement traitement par des doses élevées de diurétiques),
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que dim.
- Faiblesse,
- Fatigue,
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
- Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
- Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
- Réduction du nombre de globules rouges dans le sang,
- Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du pH.

Peu fréquents :

- Somnolence,
- Maux de tête,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (artificielle),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Rares :

- Hypersensibilité,
- Angio-œdème,
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant purpura),
- Engourdissement ou picotements (paresthésies),
- Évanouissement (syncope),
- Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire),
- Atteinte cérébrale (AVC),
- Inflammation du foie (hépatite),
- Élévation du taux de l'alanine aminotransférase (ALAT), qui habite

Fréquence inconnue :

- Diminution du nombre de plaquettes,
- Migraine,
- Anomalies de la fonction hépatique,
- Douleurs musculaires et articulaires,
- Syndrome pseudo-grippe,
- Douleur dorsale et infection urinaire,
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilité),
- Douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées (de la couleur du thé),
- Impuissance,
- Inflammation du pancréas (pancréatite),
- Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),
- Dépression,
- Sensation générale de malaise,
- Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement dans les oreilles,
- Troubles du goût (dysgueusie).

Les effets indésirables chez les enfants sont identiques à ceux rapportés chez les adultes.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre PREZAR®.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptible d'être) enceinte ou si vous êtes enceinte au début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte en cas d'utilisation à partir de ce stade de la grossesse.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre PREZAR® :

- Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge).
- Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, une déshydratation,
- Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'urine excrétée) ou des médicaments qui augmentent la sécrétion de la sueur, ce qui peut conduire à une perte importante de liquide et de sel.

PREZAR®

Losartan 50 mg

pellicule sécable, Boîtes de 14 et 30

PPY B2DH70
PER 04/26
LOT M1360

Ne pas utiliser ce médicament.

Informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

quelque'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela

indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre

Composition :

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

Les autres composants sont :
Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs prégelatinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II 0Y45-28908 (white)

Liste des excipients à effet notoire : Lactose.

Liste des excipients thérapeutiques :

La classe des sartans (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Indications thérapeutiques :

- PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable est utilisé :
 - Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
 - Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie $\geq 0,5$ g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
 - Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC, médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
 - Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (étude LIFE).

Posologie, Mode et voie(s) d'administration, Durée et fréquence d'administration :

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

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable sans l'avis de votre médecin.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint un maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pellicule).

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pellicule) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-ou bêta-bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiants, glitazones et inhibiteurs alpha-glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien établie par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pellicule et 1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable).

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un digitalique (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Posologie chez les adultes atteints d'insuffisance rénale

Le médecin pourra prescrire une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux atteints par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

Contre-indications :

- Ne prenez jamais PREZAR® 50 mg, comprimé pellicule sécable.
- Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable de grossesse - voir rubrique "Grossesse").
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
- Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous l'alcoolisme.

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables.

Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre PREZAR® et consultez votre médecin.

• Une réaction allergique sévère (éruption cutanée, difficultés à avaler ou à respirer).

Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez certains patients. Si vous ressentez l'un de ces effets, consultez votre médecin.

Une surveillance médicale en urgence ou d'une hospitalisation peut être nécessaire.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® :

- Fréquents :
 - Étourdissements,
 - Baisse de la pression artérielle (particulièrement traitement par des doses élevées de diurétiques).
 - Effets orthostatiques liés à la dose tels que dim.
 - Faiblesse,
 - Fatigue,
 - Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie).
 - Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie).
 - Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale.
 - Réduction du nombre de globules rouges dans le sang.
 - Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du phosphate.

Peu fréquents :

- Somnolence,
- Maux de tête,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (artificielle),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Rares :

- Hypersensibilité,
- Angio-œdème,
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant purpura),
- Engourdissement ou picotements (paresthésies),
- Évanouissement (syncope),
- Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire),
- Atteinte cérébrale (AVC),
- Inflammation du foie (hépatite),
- Élévation du taux de l'alanine aminotransférase (ALAT), qui habituellement.

Fréquence d'incidence :

- Diminution du nombre de plaquettes,
- Migraine,
- Anomalies de la fonction hépatique,
- Douleurs musculaires et articulaires,
- Syndrome pseudo-grippe,
- Douleur dorsale et infection urinaire,
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilité),
- Douleur musculaire inexpliquée avec des urines foncées (de la couleur du thé),
- Impuissance,
- Inflammation du pancréas (pancréatite),
- Taux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),
- Dépression,
- Sensation générale de malaise,
- Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement dans les oreilles,
- Troubles du goût (dysgueusie).

Les effets indésirables chez les enfants sont identiques à ceux rapportés chez les adultes.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières :

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant.

Vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptible de l'être) enceinte ou si vous êtes enceinte au début de grossesse et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte ou si vous êtes enceinte de plus de 3 mois.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre PREZAR® :

- Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge).
- Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, une déshydratation,
- Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'urine excrétée) ou des médicaments qui augmentent la sécrétion de la sueur.



XEDILOL® 6,25 mg et 25 mg Comprimés sécables - Boîte de 30 Carvédilol

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

• Gardez cette notice, vous en aurez besoin de la relire.

LOT 23 11 71 1

EXP 03 2026

PPV 43 80

Xedilol® 6,25 mg, comprimé sécable

Boîte de 30 comprimés sécables

AMM N° 214/19/DMP/21/NRQDNM



6 118000 021766

1. 6 118000 021766 comprimés sécables ET DANS QUELS CAS

Classe pharmacothérapeutique : ALPHA ET BETABLOQUANTS, code ATC : C07AG02 (C : système cardio-vasculaire).

XEDILOL contient une substance qui fait baisser la pression artérielle grâce à deux mécanismes: d'une part, le produit agit comme bêtabloquant en protégeant le cœur et la circulation des effets d'un stress excessif; d'autre part, il dilate les petits vaisseaux situés à la périphérie.

XEDILOL ne doit être utilisé pour le traitement d'une pression artérielle élevée (hypertension) que sur prescription du médecin.

XEDILOL est en outre utilisé pour prévenir les troubles circulatoires des vaisseaux coronariens (angine de poitrine). Sous l'effet de XEDILOL, le cœur est moins sollicité. Il peut donc mieux gérer le volume de sang qui lui parvient en quantité réduite par suite du rétrécissement des vaisseaux coronariens.

XEDILOL est également employé pour le traitement de l'insuffisance cardiaque, en association avec des glucosides cardiotoniques, un diurétique (médicament augmentant la production d'urine) et un inhibiteur de l'ECA (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine). En cas d'insuffisance cardiaque, le cœur n'est plus en mesure d'éjecter une quantité suffisante de sang des ventricules dans les artères. Sous l'effet de XEDILOL associé aux autres médicaments, la pression artérielle diminue et le volume d'éjection du cœur augmente.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE XEDILOL, comprimés sécables?

Vous pouvez contribuer à renforcer l'effet antihypertenseur de XEDILOL en ne fumant pas, en adoptant autant que possible une alimentation pauvre en graisses, en faisant beaucoup d'exercice physique et en veillant à conserver un poids corporel normal. Demandez à votre médecin si un régime pauvre en sel est nécessaire pendant le traitement par XEDILOL.

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais XEDILOL, comprimés sécables :

XEDILOL ne doit pas être pris :

- en cas d'hypersensibilité à ce produit, à l'un des excipients ou à des bêtabloquants,
- en cas de pouls lent,
- lors de certaines maladies du cœur et du foie,
- en cas de pression artérielle fortement diminuée (en dessous de 85 mmHg),
- lors de graves troubles circulatoires et de certaines maladies respiratoires (par exemple, asthme, bronchite chronique, rhinite),
- pendant une désensibilisation pour cause d'allergie ou lors de traitement simultané d'inhibiteurs de la MAO (médicaments contre la dépression).

Chez certains patients, une métabolisation lente peut entraîner des effets accrus de carvédilol. XEDILOL ne doit donc pas être utilisé chez ces patients, faute d'expérience en la matière.

Avertissements et précautions

Veuillez informer votre médecin de tout traitement en cours :

• vous souffrez d'asthme

• vous souffrez de

• vous souffrez de

• vous souffrez de

• vous souffrez de

• vous souffrez de

• vous souffrez de

• vous souffrez de



XEDILOL® 6,25 mg et 25 mg Comprimés sécables - Boîte de 30 Carvédilol

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

• Gardez cette notice, vous en aurez besoin de la relire.

LOT 23 11 71 1

EXP 03 2026

PPV 43 80

Xedilol® 6,25 mg, comprimé sécable

Boîte de 30 comprimés sécables

AMM N° 214/19/DMP/21/NRQDNM



6 118000 021766

1. 6 118000 021766 comprimés sécables ET DANS QUELS CAS

Classe pharmacothérapeutique : ALPHA ET BETABLOQUANTS, code ATC : C07AG02 (C : système cardio-vasculaire).

XEDILOL contient une substance qui fait baisser la pression artérielle grâce à deux mécanismes: d'une part, le produit agit comme bêtabloquant en protégeant le cœur et la circulation des effets d'un stress excessif; d'autre part, il dilate les petits vaisseaux situés à la périphérie.

XEDILOL ne doit être utilisé pour le traitement d'une pression artérielle élevée (hypertension) que sur prescription du médecin.

XEDILOL est en outre utilisé pour prévenir les troubles circulatoires des vaisseaux coronariens (angine de poitrine). Sous l'effet de XEDILOL, le cœur est moins sollicité. Il peut donc mieux gérer le volume de sang qui lui parvient en quantité réduite par suite du rétrécissement des vaisseaux coronariens.

XEDILOL est également employé pour le traitement de l'insuffisance cardiaque, en association avec des glucosides cardiotoniques, un diurétique (médicament augmentant la production d'urine) et un inhibiteur de l'ECA (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine). En cas d'insuffisance cardiaque, le cœur n'est plus en mesure d'éjecter une quantité suffisante de sang des ventricules dans les artères. Sous l'effet de XEDILOL associé aux autres médicaments, la pression artérielle diminue et le volume d'éjection du cœur augmente.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE XEDILOL, comprimés sécables?

Vous pouvez contribuer à renforcer l'effet antihypertenseur de XEDILOL en ne fumant pas, en adoptant autant que possible une alimentation pauvre en graisses, en faisant beaucoup d'exercice physique et en veillant à conserver un poids corporel normal. Demandez à votre médecin si un régime pauvre en sel est nécessaire pendant le traitement par XEDILOL.

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais XEDILOL, comprimés sécables :

XEDILOL ne doit pas être pris :

- en cas d'hypersensibilité à ce produit, à l'un des excipients ou à des bêtabloquants,
- en cas de pouls lent,
- lors de certaines maladies du cœur et du foie,
- en cas de pression artérielle fortement diminuée (en dessous de 85 mmHg),
- lors de graves troubles circulatoires et de certaines maladies respiratoires (par exemple, asthme, bronchite chronique, rhinite),
- pendant une désensibilisation pour cause d'allergie ou lors de traitement simultané d'inhibiteurs de la MAO (médicaments contre la dépression).

Chez certains patients, une métabolisation lente peut entraîner des effets accrus de carvédilol. XEDILOL ne doit donc pas être utilisé chez ces patients, faute d'expérience en la matière.

Avertissements et précautions

Veuillez informer votre médecin de tout traitement en cours :

• vous souffrez d'asthme

• vous souffrez de

• vous souffrez de

• vous souffrez de

• vous souffrez de

• vous souffrez de

• vous souffrez de

• vous souffrez de

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

- un autre médicament à base de ticlopidine ou à base de clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzbromarone,
- un autre médicament à base de lévotyroxine,
- un autre médicament à base de pemetress (médicament contre la varicelle : il est recommandé d'avoir eu la varicelle),
- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament contre la thrombose).

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez un autre médicament.

- Aliments et boissons (Interactions avec les aliments)
La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement
Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous avez eu des enfants, consultez votre médecin ou pharmacien avant de prendre ASKARDIL®.

Grossesse

Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique) qui agit sur les plaquettes sanguines.

- Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- Entre 100 et 500 mg par jour : Par mesure de précaution, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses pendant la grossesse.

- À partir de 500 mg par jour :

- Jusqu'à la fin du 3^e mois de grossesse (jusqu'à 100 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 6^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

- À partir du début du 9^e mois jusqu'à la fin du 9^e mois de grossesse : Pendant toute la grossesse, évitez de prendre de l'aspirine à fortes doses, car elle peut entraîner des complications graves pour vous et votre bébé.

23DHS0
04/2025
2D006 1

ASKARDIL® 160 mg
30 comprimés dispersibles



118000 033196

1 - QU'EST-CE QUE ASKARDIL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité
ANTITHROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE HEPARINE EXCLUE

Ce médicament contient de l'aspirine.

ASKARDIL® appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- Indications thérapeutiques
ASKARDIL® est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire.

Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par ASKARDIL® sans l'accord de votre médecin.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ASKARDIL® ?

- Ne prenez jamais ASKARDIL® (Contre-indications)

- si vous êtes allergique à la substance active (acide acétylsalicylique) ou à l'un des autres composants contenus dans ASKARDIL®.

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

- si vous avez déjà eu de l'asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).

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

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

- durant la grossesse, à partir du début du 6^e mois (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée), pour des doses supérieures à 100 mg par jour.

- 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.

- l'aspirine est contre-indiquée en cas de phénylcytonurie (maladie héréditaire décelée à la naissance).

- Faites attention avec ASKARDIL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)
Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ASKARDIL®.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

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

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

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

- si vous avez une maladie des reins ou du foie.

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

- si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. ASKARDIL® ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

- si une intervention chirurgicale est prévue :
L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

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

- Enfants et adolescents
Sans objet.

- Prise d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)
Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que ASKARDIL® d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à ASKARDIL® 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 stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre ASKARDIL® 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.

COSTAL®

10, 20
et 40 mg

Boîtes de 10 et 30
comprimés pelliculés
(DCI : Atorvastatine)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez des doutes, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de maladie. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, informez votre pharmacien.

LOT : 230875

EXP : 06/2026

PPV : 99-00DH

COSTAL® 20 mg	COSTAL® 40 mg
20,68 mg	41,36 mg
20 mg	40 mg

Excipient : Phosphore, cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry (blanc II), éthanol 96% et eau purifiée. qsp un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

COSTAL® comprimés pelliculés appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

COSTAL® comprimés pelliculés est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, COSTAL®, comprimés pelliculés 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.

CONTRE-INDICATIONS :

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES :

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT :

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par COSTAL® comprimés pelliculés.

La posologie initiale habituelle de COSTAL® 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 intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de COSTAL® est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

Les comprimés de COSTAL®, comprimés pelliculés 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.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La durée du traitement par COSTAL®, comprimés pelliculés est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de COSTAL®, comprimés pelliculés est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

SURDOSAGE :

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de COSTAL® que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES :

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Si vous arrêtez de prendre COSTAL®, comprimés pelliculés :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre

COSTAL®

10, 20
et 40 mg

Boîtes de 10 et 30
comprimés pelliculés
(DCI : Atorvastatine)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez des doutes, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de maladie. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, informez votre pharmacien.

LOT : 230875

EXP : 06/2026

PPV : 99-00DH

COSTAL® 20 mg	COSTAL® 40 mg
20,68 mg	41,36 mg
20 mg	40 mg

Excipient : Phosphore, cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry (blanc II), éthanol 96% et eau purifiée. qsp un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

COSTAL® comprimés pelliculés appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

COSTAL® comprimés pelliculés est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, COSTAL®, comprimés pelliculés 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.

CONTRE-INDICATIONS :

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES :

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT :

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par COSTAL® comprimés pelliculés.

La posologie initiale habituelle de COSTAL® 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 intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de COSTAL® est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

Les comprimés de COSTAL®, comprimés pelliculés 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.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La durée du traitement par COSTAL®, comprimés pelliculés est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de COSTAL®, comprimés pelliculés est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

SURDOSAGE :

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de COSTAL® que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES :

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Si vous arrêtez de prendre COSTAL®, comprimés pelliculés :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre

COSTAL®

10, 20
et 40 mg

Boîtes de 10 et 30
comprimés pelliculés
(DCI : Atorvastatine)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez des doutes, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de maladie. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, informez votre médecin ou votre pharmacien.

LOT : 230875

EXP : 06/2026

PPV : 99-00DH

COSTAL® 20 mg	COSTAL® 40 mg
20,68 mg	41,36 mg
20 mg	40 mg

Excipient : Phosphore, cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry (blanc II), éthanol 96% et eau purifiée. qsp un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

COSTAL® comprimés pelliculés appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

COSTAL® comprimés pelliculés est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, COSTAL®, comprimés pelliculés 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.

CONTRE-INDICATIONS :

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES :

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT :

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par COSTAL® comprimés pelliculés.

La posologie initiale habituelle de COSTAL® 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 intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de COSTAL® est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

Les comprimés de COSTAL®, comprimés pelliculés 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.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La durée du traitement par COSTAL®, comprimés pelliculés est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de COSTAL®, comprimés pelliculés est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

SURDOSAGE :

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de COSTAL® que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES :

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Si vous arrêtez de prendre COSTAL®, comprimés pelliculés :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre

Ranciphex® 10 et 20 mg

Rabéprazole sodique

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

PN: 113 DH 70

Si vous avez besoin de la relire, demandez plus ou à votre pharmacien.
Personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à
de symptômes identiques, cela pourrait lui être

Un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet
cette notice, parlez-en à votre médecin ou à

RANCIPHEX® 20 mg

28 comprimés gastro-résistant

Voie orale



6 1 8001 1300808

QUANTITATIVE

10 mg

RANCIPHEX® 20 mg

La substance active est:

Rabéprazole sodique

Pour un comprimé gastro-résistant.

20 mg

Les autres composants:

Mannitol, oxyde de magnésium, hydroxypropylcellulose faiblement substituée, hydroxypropylcellulose, stéarate de magnésium, éthylcellulose, phthalate d'hydroxyéthylcellulose, monoglycérides diacétylés, talc, dioxyde de titane, oxyde de fer jaune.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Ce médicament se présente sous forme de comprimés gastro-résistants. Boîtes de 14, 28 et 56.

4. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons.

Les effets indésirables sont généralement modérés et s'améliorent sans que vous ayez besoin d'arrêter de prendre ce médicament.

Arrêtez de prendre RANCIPHEX® et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants – vous pouvez avoir besoin d'un traitement médical urgent:

- Réactions allergiques – les signes peuvent inclure : gonflement soudain de votre visage, difficulté à respirer ou pression sanguine basse pouvant causer un évanouissement ou une chute.
- Signes fréquents d'infection, tels qu'un mal de gorge, une température élevée (fièvre), ou un ulcère dans votre bouche ou votre gorge.
- Contusions ou saignements faciles.

- Ces effets indésirables sont rares (touchent moins de 1 personne sur 1000).
- Eruptions vésiculeuses, douleur ou ulcérations de votre bouche et de votre gorge.
- Ces effets indésirables sont très rares (touchent moins de 1 personne sur 10000).

Autres effets indésirables possibles :

Fréquents (touchent moins de 1 personne sur 10)

- Infections.
- Sommeil difficile.
- Maux de tête, vertiges.
- Toux, nez qui coule ou mal de gorge (pharyngite).
- Effets sur votre estomac ou votre intestin tels que douleurs au ventre, diarrhées, flatulence, nausées, vomissements ou constipation.
- Courbatures ou mal de dos.
- Faiblesse ou syndrome pseudo-grippal.

Peu fréquents (touchent moins de 1 personne sur 100)

- Nervosité ou somnolence.
- Infection au niveau des poumons (bronchite).
- Sinus douloureux et bouchés (sinusite).
- Bouche sèche.
- Indigestion ou rots (éructations).
- Eruption cutanée ou rougeur de la peau.
- Douleur au niveau des muscles, des jambes ou des articulations.
- Infection de la vessie (infection des voies urinaires).
- Douleur thoracique.
- Frissons ou fièvre.
- Modifications du fonctionnement de votre foie (mesurable par des tests sanguins).

Rares (touchent moins de 1 personne sur 1000)

- Perte d'appétit (anorexie).
- Dépression.
- Hypersensibilité (incluant des réactions allergiques).
- Troubles visuels.

Ranciphex® 10 et 20 mg

Rabéprazole sodique

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

PN: 113 DH 70

Si vous avez besoin de la relire, demandez plus ou à votre pharmacien.
Personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à
de symptômes identiques, cela pourrait lui être

Un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet
cette notice, parlez-en à votre médecin ou à

RANCIPHEX® 20 mg

28 comprimés gastro-résistant

Voie orale



6 1 8001 1300808

QUANTITATIVE

10 mg

RANCIPHEX® 20 mg

La substance active est:

Rabéprazole sodique

Pour un comprimé gastro-résistant.

20 mg

Les autres composants:

Mannitol, oxyde de magnésium, hydroxypropylcellulose faiblement substituée, hydroxypropylcellulose, stéarate de magnésium, éthylcellulose, phthalate d'hydroxyéthyle, monoglycérides diacétylés, talc, dioxyde de titane, oxyde de fer jaune.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Ce médicament se présente sous forme de comprimés gastro-résistants. Boîtes de 14, 28 et 56.

4. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons.

Les effets indésirables sont généralement modérés et s'améliorent sans que vous ayez besoin d'arrêter de prendre ce médicament.

Arrêtez de prendre RANCIPHEX® et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants – vous pouvez avoir besoin d'un traitement médical urgent:

- Réactions allergiques – les signes peuvent inclure : gonflement soudain de votre visage, difficulté à respirer ou pression sanguine basse pouvant causer un évanouissement ou une chute.
- Signes fréquents d'infection, tels qu'un mal de gorge, une température élevée (fièvre), ou un ulcère dans votre bouche ou votre gorge.
- Contusions ou saignements faciles.
- Ces effets indésirables sont rares (touchent moins de 1 personne sur 1000).
- Eruptions vésiculeuses, douleur ou ulcérations de votre bouche et de votre gorge.
- Ces effets indésirables sont très rares (touchent moins de 1 personne sur 10000).

Autres effets indésirables possibles :

Fréquents (touchent moins de 1 personne sur 10)

- Infections.
- Sommeil difficile.
- Maux de tête, vertiges.
- Toux, nez qui coule ou mal de gorge (pharyngite).
- Effets sur votre estomac ou votre intestin tels que douleurs au ventre, diarrhées, flatulence, nausées, vomissements ou constipation.
- Courbatures ou mal de dos.
- Faiblesse ou syndrome pseudo-grippal.

Peu fréquents (touchent moins de 1 personne sur 100)

- Nervosité ou somnolence.
- Infection au niveau des poumons (bronchite).
- Sinus douloureux et bouchés (sinusite).
- Bouche sèche.
- Indigestion ou rots (éructations).
- Eruption cutanée ou rougeur de la peau.
- Douleur au niveau des muscles, des jambes ou des articulations.
- Infection de la vessie (infection des voies urinaires).
- Douleur thoracique.
- Frissons ou fièvre.
- Modifications du fonctionnement de votre foie (mesurable par des tests sanguins).

Rares (touchent moins de 1 personne sur 1000)

- Perte d'appétit (anorexie).
- Dépression.
- Hypersensibilité (incluant des réactions allergiques).
- Troubles visuels.

ID:
D-naiss:
ans,

19-Sep-2023 12:27:40 Fréq. Card.: 58 BPM
Axes P-R-T: 21 -20 16 Int PR: 180ms
Dur.ORS: 107ms QT/QTc: 412/410ms

19-Sep-2023 12:27:40

Dr. Mehdi BENJELLOUN
CARDIOLOGUE
Rue 2, N°61 - 1er Etage BP Chandra - TROUILLE
Tél: 05 22 91 07 62 - 06 04 72 39 14
INRE: 91170670

MONTAGNI
NATJNB

