

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.



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

Déclaration de Maladie

N° W21-774315

Payé
191345

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1537 Société : RAM

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : HOUBAN MOHAMED

Date de naissance : 16 06 50

Adresse : BD TAHA HOUSSEIN
NADOR

Tél. : 0661089117 Total des frais engagés : #2393,00 Dhs

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 11/12/24

Nom et prénom du malade : HOUBAN MOHAMED

Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : IDM

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 : NADOR

Le : 04/01/2024

Signature de l'adhérent(e) :

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.

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

[illegible]

Docteur DOUHRI Mohamed

Spécialiste des Maladies
du Cœur et des Vaisseaux
Hypertension Artérielle
Echo Cardiographie Doppler
Diplômé de la Faculté de Medecine
de Rabat et Casa blanca



الدكتور الدهري محمد

إختصاصي في أمراض القلب والشرابين
والضغط الدموي التشخيص بالصدى
خريج كلية الطب بالرباط والدار البيضاء

- Echodoppler Cardiaque Couleur
- Exploration Vasculaire
- Echodoppler Transcranien
- Holter Rythmique
- Holter Tensionnel

التشخيص بالصدى
إستكشاف الأوعية الدموية
صدى دوبلر عبر الجمجمة
إيقاع هولتر
هولتر ضغط الدم

ORDONNANCE

Nom : MOU BAH
MOU BAH

153,20x121 Pre mo pas Duo 25/15

171,00x3. Local mo 12 11

58,10x3 Cardiaciel 5 12 11

41,50x5. Lm ovane 7 10 11

95,40x21. 20 les 20 12 11

222,00 - 445 gubertin 18

16,14,00 3 mo 18

Docteur DOUHRI Mohamed
Spécialiste des maladies
du Cœur & vaisseaux
Rue Moulay Rachid N°73 - Nador
Tél: 05 36 60 00 12 - 05 36 60 15 48

Nador, Le: 24/11/2024

NOTICE

HEMOPASS DUO® 75 mg / 75 mg gélule, Boîte de 30

DCI : Clopidogrel/acide acétylsalicylique

Pour les médicaments soumis à prescription médicale :

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

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

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE HEMOPASS DUO® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

HEMOPASS DUO contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agglèment lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérothrombose). HEMOPASS DUO® est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérothrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès). On vous a prescrit HEMOPASS DUO® à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HEMOPASS DUO® ?

Ne prenez jamais HEMOPASS DUO®

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.
- si vous avez une maladie associant asthme, écoulement nasal et polypes nasaux.
- 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'une maladie grave du foie.
- si vous souffrez d'une maladie grave des reins.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de grossesse.

Faites attention avec HEMOPASS DUO®

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

Aliments et boissons :

Sans objet

Interactions avec les produits de phytothérapie ou médicaments naturels :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Ne prenez pas HEMOPASS DUO® pendant le troisième trimestre de la grossesse. Il est préférable de ne pas prendre ce médicament pendant les 1er et 2ème trimestres de la grossesse. Si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous êtes enceinte, vous devez en avertir votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre HEMOPASS DUO®. Si vous débutez une grossesse pendant un traitement par HEMOPASS DUO®, consultez immédiatement votre médecin traitant. Il est recommandé de ne pas prendre HEMOPASS DUO® lorsque vous êtes enceinte. Vous ne devez pas allaiter pendant le traitement par ce médicament. Si vous allaitez ou prévoyez d'allaiter prochainement, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Sportifs :

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

HEMOPASS DUO® ne devrait pas modifier votre aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

HEMOPASS DUO® contient du lactose

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

3. COMMENT PRENDRE HEMOPASS DUO® ?

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. La dose recommandée est d'une gélule de HEMOPASS DUO® par jour, à prendre par voie orale avec un verre d'eau, pendant ou en dehors des repas.

Vous devez prendre ce médicament chaque jour au même moment de la journée. Selon votre maladie, votre médecin déterminera la durée de votre traitement par HEMOPASS DUO®. Si vous avez eu une crise cardiaque, votre médecin vous prescrira ce médicament pendant une durée d'au moins 4 semaines. Dans tous les cas, vous devez le prendre aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

HEMOPASS DUO® n'est pas destiné à l'enfant ou à l'adolescent de moins de 18 ans.

Si vous avez pris plus de HEMOPASS DUO® que vous n'auriez dû :

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

Si vous oubliez de prendre HEMOPASS DUO® :

Si vous oubliez de prendre une gélule de HEMOPASS DUO®, mais si vous vous en apercevez dans les 12 heures suivantes, prenez votre gélule immédiatement et prenez le suivant à l'heure habituelle. Si vous vous en apercevez au-delà des 12 heures suivantes, prenez simplement la gélule suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la gélule que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre HEMOPASS DUO®

N'interrompez pas le traitement sans l'accord de votre médecin. Contactez votre médecin avant d'arrêter ou de recommencer votre traitement.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

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

- fièvre, signes d'infection ou fatigue importante qui pourraient être en rapport avec de rares diminutions de certaines cellules sanguines.

- signes de problèmes hépatiques tels que jaunissement de la peau et/ou des yeux (jaunisse), associé ou non à des saignements apparaissant sous la peau sous forme de petites têtes d'épingles rouges et/ou à une confusion (voir rubrique 2)

- gonflement de la bouche ou affections de la peau telles qu'éruptions ou démangeaison cutanée, décollement de la peau. Ces effets peuvent être les signes d'une réaction allergique.

Les effets indésirables les plus fréquemment observés avec HEMOPASS DUO® sont les saignements.

Ces saignements peuvent survenir sous forme de saignement gastrique ou intestinal, ecchymose, hématome (saignement inhabituel ou contusion sous la peau), saignement de nez, sang dans les urines.

Deux de rares cas, des saignements oculaires, cérébraux (en particulier chez le sujet âgé), pulmonaires ou articulaires ont également été rapportés.

En cas de survenue d'un saignement prolongé sous HEMOPASS DUO®

Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de

5135725

Lot N° : AE0685A

Exp : 05/2025

PPV : 153DH20

NOTICE

HEMOPASS DUO® 75 mg / 75 mg gélule, Boîte de 30

DCI : Clopidogrel/acide acétylsalicylique

Pour les médicaments soumis à prescription médicale :

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

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

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE HEMOPASS DUO® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

HEMOPASS DUO contient du clopidogrel et de l'acide acétylsalicylique (AAS) et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation dans certains vaisseaux sanguins (appelés artères), les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé athérothrombose). HEMOPASS DUO® est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins dans les artères devenues rigides pouvant conduire à la survenue d'événements athérothrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès). On vous a prescrit HEMOPASS DUO® à la place de deux médicaments, le clopidogrel et l'acide acétylsalicylique pour empêcher la formation de caillots sanguins parce que vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom "d'angor instable" ou de crise cardiaque (infarctus du myocarde). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE HEMOPASS DUO® ?

Ne prenez jamais HEMOPASS DUO®

- si vous êtes allergique au clopidogrel, à l'acide acétylsalicylique (AAS) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique à d'autres médicaments appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens généralement utilisés pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations.
- si vous avez une maladie associant asthme, écoulement nasal et polypes nasaux.
- 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'une maladie grave du foie.
- si vous souffrez d'une maladie grave des reins.
- si vous êtes dans le 3ème trimestre de grossesse.

Faites attention avec HEMOPASS DUO®

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

Aliments et boissons :

Sans objet

Interactions avec les produits de phytothérapie ou médicaments à visée alternatives :

Sans objet.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

Ne prenez pas HEMOPASS DUO® pendant le troisième trimestre de la grossesse. Il est préférable de ne pas prendre ce médicament pendant les 1er et 2ème trimestres de la grossesse. Si vous êtes enceinte ou si vous pensez que vous êtes enceinte, vous devez en avertir votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre HEMOPASS DUO®. Si vous débutez une grossesse pendant un traitement par HEMOPASS DUO®, consultez immédiatement votre médecin traitant. Il est recommandé de ne pas prendre HEMOPASS DUO® lorsque vous êtes enceinte. Vous ne devez pas allaiter pendant le traitement par ce médicament. Si vous allaitez ou prévoyez d'allaiter prochainement, prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Sportifs :

Sans objet.

Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :

HEMOPASS DUO® ne devrait pas modifier votre aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines.

HEMOPASS DUO® contient du lactose

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

3. COMMENT PRENDRE HEMOPASS DUO® ?

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. La dose recommandée est d'une gélule de HEMOPASS DUO® par jour, à prendre par voie orale avec un verre d'eau, pendant ou en dehors des repas.

Vous devez prendre ce médicament chaque jour au même moment de la journée. Selon votre maladie, votre médecin déterminera la durée de votre traitement par HEMOPASS DUO®. Si vous avez eu une crise cardiaque, votre médecin vous prescrira ce médicament pendant une durée d'au moins 4 semaines. Dans tous les cas, vous devez le prendre aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

HEMOPASS DUO® n'est pas destiné à l'enfant ou à l'adolescent de moins de 18 ans.

Si vous avez pris plus de HEMOPASS DUO® que vous n'auriez dû :

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

Si vous oubliez de prendre HEMOPASS DUO® :

Si vous oubliez de prendre une gélule de HEMOPASS DUO®, mais si vous vous en apercevez dans les 12 heures suivantes, prenez votre gélule immédiatement et prenez le suivant à l'heure habituelle. Si vous vous en apercevez au-delà des 12 heures suivantes, prenez simplement la gélule suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la gélule que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre HEMOPASS DUO®

N'interrompez pas le traitement sans l'accord de votre médecin. Contactez votre médecin avant d'arrêter ou de recommencer votre traitement.

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

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

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

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

- fièvre, signes d'infection ou fatigue importante qui pourraient être en rapport avec de rares diminutions de certaines cellules sanguines.

- signes de problèmes hépatiques tels que jaunissement de la peau et/ou des yeux (jaunisse), associé ou non à des saignements apparaissant sous la peau sous forme de petites têtes d'épingles rouges et/ou à une confusion (voir rubrique 2)

- gonflement de la bouche ou affections de la peau telles qu'éruptions ou démangeaison cutanée, décollement de la peau. Ces effets peuvent être les signes d'une réaction allergique.

Les effets indésirables les plus fréquemment observés avec HEMOPASS DUO® sont les saignements.

Ces saignements peuvent survenir sous forme de saignement gastrique ou intestinal, ecchymose, hématome (saignement inhabituel ou contusion sous la peau), saignement de nez, sang dans les urines.

De rares cas, des saignements oculaires, cérébraux (en particulier chez le sujet âgé), pulmonaires ou articulaires ont également été rapportés.

En cas de survenue d'un saignement prolongé sous HEMOPASS DUO®

Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de

5135725

Lot N° : AE0685A

Exp : 05/2025

PPV : 153DH20

NOCOL®

1 comprimé pelliculé
20 mg

COMPOSITIONS :

Simvastatine (DCI)

Excipients q.s.

Simvastatine (DCI)

Excipients q.s.

FORME ET PRÉSENTATIONS

Comprimé pelliculé à 20 mg : Boîtes de 30 et 60.

Comprimé pelliculé à 40 mg : Boîtes de 30 et 60.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Hyperlipémiants, inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase (système cardiovasculaire).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients ayant des antécédents de maladie coronaire avérée, d'accident vasculaire cérébral, d'artériopathie périphérique avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients diabétiques sans antécédents coronariens ni cérébro-vasculaires ayant un haut risque cardiovasculaire avec au moins un des facteurs de risque suivants (hypertension, âge \geq 65 ans, créatinine élevée, tabagisme présent ou passé), avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Dans les études cliniques 4S et HPS, le traitement par simvastatine a permis de réduire significativement la mortalité totale, le risque d'événements coronaires graves et les accidents vasculaires cérébraux ischémiques.
- Hypercholestérolémies pures (type II a) ou mixtes (type II b et III) en complément d'un régime adapté et assidu. Pour ces indications, la poursuite du régime est toujours indispensable. Remarque : Hypertriglycéridémie isolée (types I, IV et V) : la simvastatine n'est pas indiquée.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

Absolues :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
- Itraconazole, kétoconazole, antiprotéases et de la viridine (cf Interaction).
- Femme qui allaite.

Relatives :

- Fibrates.
- Jus de pamplemousse.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'avoir recours à de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par NOCOL nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement).
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Surveillance des effets indésirables :

- Comme pour d'autres médicaments hyperlipémiants, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases sériques ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'interruption du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, des tests supplémentaires devront être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent ; chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Une élévation des transaminases, en particulier au-delà de 3 fois la limite supérieure de la normale et si cette élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients consommant d'importantes quantités d'alcool et/ou présentant un antécédent de maladie hépatique.

Effets musculaires :

- Des élévations légères et transitoires des taux plasmatiques de créatine phosphokinase (CPK) d'origine musculaire sont communément observées chez les patients recevant de la simvastatine, mais elles n'ont habituellement pas de retentissement clinique.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase s'associe rarement à la survenue d'atteintes musculaires. Devant des signes cliniques évocateurs (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité diminuée ou faiblesse musculaire), un dosage de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) ; dans ce cas, le traitement doit être interrompu.
- Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A red peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobininurie.
- Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté en cas d'insuffisance rénale, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, hypotension, perturbations métaboliques, endocriniennes ou électrolytiques sévères, épilepsie non contrôlée).
- La simvastatine est métabolisée par l'isoforme 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'interaction avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du CY 3A4 peut être augmenté de façon importante dans cette situation (cf Interaction).

Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas recommandée chez l'enfant souffrant d'hypercholestérolémie familiale.

Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure à 40 mg doit être évitée.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Associations contre-indiquées :

- Antiprotéases (ampénavir, indinavir, nelfinavir, zalcitabine, zalcitabine) : risque majoré d'effets indésirables (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétoconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypocholestérolémiant pendant la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétoconazole).
- Delavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine.

NOCOL®

1 comprimé pelliculé
20 mg

COMPOSITIONS :

Simvastatine (DCI)

Excipients q.s.

Simvastatine (DCI)

Excipients q.s.

FORME ET PRÉSENTATIONS

Comprimé pelliculé à 20 mg : Boîtes de 30 et 60.

Comprimé pelliculé à 40 mg : Boîtes de 30 et 60.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Hyperlipémiants, inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase (système cardiovasculaire).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients ayant des antécédents de maladie coronaire avérée, d'accident vasculaire cérébral, d'artériopathie périphérique avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Prévention des complications cardiovasculaires chez les patients diabétiques sans antécédents coronariens ni cérébro-vasculaires ayant un haut risque cardiovasculaire avec au moins un des facteurs de risque suivants (hypertension, âge \geq 65 ans, créatinine élevée, tabagisme présent ou passé), avec ou sans hyperlipidémie associée.
- Dans les études cliniques 4S et HPS, le traitement par simvastatine a permis de réduire significativement la mortalité totale, le risque d'événements coronaires graves et les accidents vasculaires cérébraux ischémiques.
- Hypercholestérolémies pures (type II a) ou mixtes (type II b et III) en complément d'un régime adapté et assidu. Pour ces indications, la poursuite du régime est toujours indispensable. Remarque : Hypertriglycéridémie isolée (types I, IV et V) : la simvastatine n'est pas indiquée.

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

Absolues :

- Hypersensibilité à l'un des constituants du médicament.
- Affection hépatique évolutive, élévation prolongée des transaminases.
- Itraconazole, kétoconazole, anti-protéases et de la viridine (cf Interaction).
- Femme qui allaite.

Relatives :

- Fibrates.
- Jus de pamplemousse.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :

- Le risque d'effets indésirables, en particulier hépatiques et musculaires, augmentant avec la dose, une évaluation précise du rapport efficacité/sécurité sera effectuée avant d'avoir recours à de fortes posologies, notamment 80 mg.
- La découverte d'une grossesse survenue sous traitement par NOCOL nécessite d'interrompre le traitement (grossesse/allaitement).
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose, ou de déficit en lactase.

Surveillance des effets indésirables :

- Comme pour d'autres médicaments hyperlipémiants, des élévations modérées (inférieures à 3 fois la limite supérieure des valeurs normales) des transaminases sériques ont été signalées lors d'un traitement par la simvastatine. Ces élévations, survenues peu de temps après l'instauration du traitement, ont été souvent transitoires et ne se sont accompagnées d'aucune symptomatologie clinique. L'interruption du traitement n'a pas été nécessaire. Une élévation des transaminases supérieure à 3 fois la normale doit conduire à l'arrêt du traitement. Il est recommandé de pratiquer des tests fonctionnels hépatiques avant le début du traitement, puis ensuite si indiqué cliniquement. Chez les patients dont la dose est augmentée à 80 mg, des tests supplémentaires devront être pratiqués avant l'ajustement posologique, 3 mois après l'ajustement à 80 mg, puis périodiquement ensuite (par exemple, 2 fois par an pour la première année de traitement).
- Une attention particulière sera portée aux patients dont les transaminases augmentent ; chez ces patients, les dosages devront être répétés rapidement puis effectués plus fréquemment par la suite. Une élévation des transaminases, en particulier au-delà de 3 fois la limite supérieure de la normale et si cette élévation persiste, doit conduire à l'arrêt du traitement.
- La simvastatine doit être utilisée avec précaution chez les patients consommant d'importantes quantités d'alcool et/ou présentant un antécédent de maladie hépatique.

Effets musculaires :

- Des élévations légères et transitoires des taux plasmatiques de créatine phosphokinase (CPK) d'origine musculaire sont communément observées chez les patients recevant de la simvastatine, mais elles n'ont habituellement pas de retentissement clinique.
- Le traitement par les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase s'associe rarement à la survenue d'atteintes musculaires. Devant des signes cliniques évocateurs (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité diminuée ou faiblesse musculaire), un dosage de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) ; dans ce cas, le traitement doit être interrompu.
- Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A red peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobininurie.
- Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté en cas d'insuffisance rénale, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, hypotension, perturbations métaboliques, endocriniennes ou électrolytiques sévères, épilepsie non contrôlée).
- La simvastatine est métabolisée par l'isoforme 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'interaction avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du CY 3A4 peut être augmenté de façon importante dans cette situation (cf Interaction).

Utilisation chez l'enfant :

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'est pas recommandée chez l'enfant souffrant d'hypercholestérolémie familiale.

Utilisation chez le sujet âgé :

En l'absence d'étude de tolérance spécifique à cet âge, l'utilisation d'une dose supérieure à 40 mg doit être évitée.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Associations contre-indiquées :

- Anti-protéases (amprénariv, indinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets indésirables (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétoconazole (par extrapolation à partir de l'itraconazole) : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyses par diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypocholestérolémiant pendant la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétoconazole).
- Delavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypocholestérolémiant). Utiliser une autre statine.

MERCK**CARDENSIEL® , comprimé pelliculé****Bisoprolol Fumarate****Voie orale**

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

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

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**Classe pharmacothérapeutique**

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

Indications thérapeutiques

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

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?**Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :**

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

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

- diabète,
- jeûne strict,
- certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de Prinzmetal),
- problèmes rénaux ou hépatiques,
- troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique,
- maladies respiratoires chroniques ou asthme moins sévère,
- antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis),
- tumeur de la glande surrénale (phéochromocytome)
- troubles thyroïdiens,

Par ailleurs, prévenez votre médecin si vous devez subir :

- un traitement de désensibilisation (en prévention du rhume des foins, par exemple) car CARDENSIEL peut augmenter les risques de réaction allergique ou amplifier la sévérité de ces réactions ;

• une anesthésie (dans le cadre d'une intervention chirurgicale, par exemple) car CARDENSIEL peut avoir des effets sur la façon dont votre organisme réagit dans une telle situation.

Si vous avez une maladie pulmonaire chronique ou l'asthme moins sévère s'il vous plaît informer votre médecin immédiatement si vous commencez à éprouver de nouvelles difficultés à respirer, de la toux, une respiration sifflante après l'exercice, etc. lors de l'utilisation de CARDENSIEL.

Enfants et adolescents

CARDENSIEL n'est pas recommandé chez les enfants ou les adolescents.

Autres médicaments et CARDENSIEL

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

Ne prenez pas les médicaments suivants en même temps que CARDENSIEL sans avoir consulté spécifiquement votre médecin à ce sujet :

- Certains médicaments utilisés pour traiter les irrégularités ou anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe I de type quinidine, disopyramide, lidocaïne, phénytoïne, flécaïnide, propafénone) ;
- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension, l'angine de poitrine ou les irrégularités du rythme cardiaque (inhibiteurs calciques de type vérapamil et diltiazem) ;
- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension de type clonidine, méthylidopa, moxonidine, riliméidine. **Cependant, n'interrompez pas ces traitements** sans avoir d'abord pris l'avis de votre médecin.

Demandez l'avis de votre médecin avant de prendre les médicaments suivants en même temps que CARDENSIEL : votre médecin pourra juger nécessaire de contrôler votre état plus fréquemment :

- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension ou l'angine de poitrine (inhibiteurs calciques de la famille des dihydropyridine)
- Certains médicaments utilisés pour traiter les irrégularités ou anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe I de type quinidine, disopyramide, lidocaïne, phénytoïne, flécaïnide, propafénone) ;
- Certains médicaments utilisés en application locale (comme le timolol en goutte ophtalmique pour le traitement du glaucome) ;
- Certains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie d'Alzheimer ou pour traiter le glaucome (parasympomimétiques carbachol) ou certains médicaments utilisés dans le traitement des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de type adrénaline) ;
- Les anti-diabétiques, notamment l'insuline ;
- Les anesthésiques (lors d'interventions chirurgicales, par exemple) ;
- La digitaline, utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque ;
- Les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) utilisés pour traiter l'arthrite, les douleurs ou les inflammations (ibuprofène ou diclofénac par exemple) ;
- Tout médicament susceptible de faire baisser la pression artérielle, qu'il s'agisse d'un effet recherché ou indésirable, comme les antihypertenseurs, certains médicaments contre la dépression (antidépresseurs tricycliques tels l'imipramine ou amitriptyline), certains médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie ou employés au cours de l'anesthésie (barbituriques tels que le phénobarbital) ou certains médicaments contre la maladie mentale caractérisée par une perte de contact avec la réalité (phénothiazines tels que la lévomépromazine) ;
- La méfloquine, utilisée pour la prévention ou le traitement du paludisme ;
- Les traitements contre la dépression appelés inhibiteurs de la monoamine-oxydase (sauf les IMAO-B) tels que la moclobémide.

Grossesse et allaitement

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



6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/S

PPV: 58,10 DH

MERCK**CARDENSIEL® , comprimé pelliculé****Bisoprolol Fumarate****Voie orale**

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

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

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**Classe pharmacothérapeutique**

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

Indications thérapeutiques

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

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?**Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :**

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

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

- diabète,
- jeûne strict,
- certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de Prinzmetal),
- problèmes rénaux ou hépatiques,
- troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique,
- maladies respiratoires chroniques ou asthme moins sévère,
- antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis),
- tumeur de la glande surrénale (phéochromocytome)
- troubles thyroïdiens,

Par ailleurs, prévenez votre médecin si vous devez subir :

- un traitement de désensibilisation (en prévention du rhume des foins, par exemple) car CARDENSIEL peut augmenter les risques de réaction allergique ou amplifier la sévérité de ces réactions ;

• une anesthésie (dans le cadre d'une intervention chirurgicale, par exemple) car CARDENSIEL peut avoir des effets sur la façon dont votre organisme réagit dans une telle situation.

Si vous avez une maladie pulmonaire chronique ou l'asthme moins sévère s'il vous plaît informer votre médecin immédiatement si vous commencez à éprouver de nouvelles difficultés à respirer, de la toux, une respiration sifflante après l'exercice, etc. lors de l'utilisation de CARDENSIEL.

Enfants et adolescents

CARDENSIEL n'est pas recommandé chez les enfants ou les adolescents.

Autres médicaments et CARDENSIEL

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

Ne prenez pas les médicaments suivants en même temps que CARDENSIEL sans avoir consulté spécifiquement votre médecin à ce sujet :

- Certains médicaments utilisés pour traiter les irrégularités ou anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe I de type quinidine, disopyramide, lidocaïne, phénytoïne, flécaïnide, propafénone) ;
- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension, l'angine de poitrine ou les irrégularités du rythme cardiaque (inhibiteurs calciques de type vérapamil et diltiazem) ;
- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension de type clonidine, méthylidopa, moxonidine, riliméidine. **Cependant, n'interrompez pas ces traitements sans avoir d'abord pris l'avis de votre médecin.**

Demandez l'avis de votre médecin avant de prendre les médicaments suivants en même temps que CARDENSIEL : votre médecin pourra juger nécessaire de contrôler votre état plus fréquemment :

- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension ou l'angine de poitrine (inhibiteurs calciques de la famille des dihydropyridine)
- Certains médicaments utilisés pour traiter les irrégularités ou anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe I de type quinidine, disopyramide, lidocaïne, phénytoïne, flécaïnide, propafénone) ;
- Certains médicaments utilisés en application locale (comme le timolol en goutte ophtalmique pour le traitement du glaucome) ;
- Certains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie d'Alzheimer ou pour traiter le glaucome (parasympomycarbachol) ou certains médicaments utilisés dans le traitement des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de type adrénergiques, notamment l'insuline) ;
- Les anesthésiques (lors d'interventions chirurgicales, par exemple) ;
- La digitaline, utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque ;
- Les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) utilisés pour traiter l'arthrite, les douleurs ou les inflammations (ibuprofène ou diclofénac par exemple) ;
- Tout médicament susceptible de faire baisser la pression artérielle, qu'il s'agisse d'un effet recherché ou indésirable, comme les antihypertenseurs, certains médicaments contre la dépression (antidépresseurs tricycliques tels l'imipramine ou amitriptyline), certains médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie ou employés au cours de l'anesthésie (barbituriques tels que le phénobarbital) ou certains médicaments contre la maladie mentale caractérisée par une perte de contact avec la réalité (phénothiazines tels que la lévomépromazine) ;
- La méfloquine, utilisée pour la prévention ou le traitement du paludisme ;
- Les traitements contre la dépression appelés inhibiteurs de la monoamine-oxydase (sauf les IMAO-B) tels que la moclobémide.

Grossesse et allaitement

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



6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/S

PPV: 58,10 DH

MERCK**CARDENSIEL® , comprimé pelliculé****Bisoprolol Fumarate****Voie orale**

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

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

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE CARDENSIEL ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**Classe pharmacothérapeutique**

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

Indications thérapeutiques

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

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

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?**Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :**

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang,

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- rythme cardiaque lent,
- pression artérielle basse,
- certaines affections cardiaques engendrant un rythme cardiaque lent ou irrégulier,
- choc cardiogénique, grave trouble cardiaque aigu aboutissant à une chute de la pression artérielle et une insuffisance de la circulation sanguine.

Faites attention avec CARDENSIEL :

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

- diabète,
- jeûne strict,
- certaines maladies du cœur, comme les troubles du rythme cardiaque, ou les douleurs thoraciques sévères au repos (angor de Prinzmetal),
- problèmes rénaux ou hépatiques,
- troubles moins sévères de la circulation sanguine périphérique,
- maladies respiratoires chroniques ou asthme moins sévère,
- antécédents d'affection cutanée squameuse (psoriasis),
- tumeur de la glande surrénale (phéochromocytome)
- troubles thyroïdiens,

Par ailleurs, prévenez votre médecin si vous devez subir :

- un traitement de désensibilisation (en prévention du rhume des foins, par exemple) car CARDENSIEL peut augmenter les risques de réaction allergique ou amplifier la sévérité de ces réactions ;

• une anesthésie (dans le cadre d'une intervention chirurgicale, par exemple) car CARDENSIEL peut avoir des effets sur la façon dont votre organisme réagit dans une telle situation.

Si vous avez une maladie pulmonaire chronique ou l'asthme moins sévère s'il vous plaît informer votre médecin immédiatement si vous commencez à éprouver de nouvelles difficultés à respirer, de la toux, une respiration sifflante après l'exercice, etc. lors de l'utilisation de CARDENSIEL.

Enfants et adolescents

CARDENSIEL n'est pas recommandé chez les enfants ou les adolescents.

Autres médicaments et CARDENSIEL

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

Ne prenez pas les médicaments suivants en même temps que CARDENSIEL sans avoir consulté spécifiquement votre médecin à ce sujet :

- Certains médicaments utilisés pour traiter les irrégularités ou anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe I de type quinidine, disopyramide, lidocaïne, phénytoïne, flécaïnide, propafénone) ;
- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension, l'angine de poitrine ou les irrégularités du rythme cardiaque (inhibiteurs calciques de type vérapamil et diltiazem) ;
- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension de type clonidine, méthylidopa, moxonidine, riliméidine. **Cependant, n'interrompez pas ces traitements sans avoir d'abord pris l'avis de votre médecin.**

Demandez l'avis de votre médecin avant de prendre les médicaments suivants en même temps que CARDENSIEL : votre médecin pourra juger nécessaire de contrôler votre état plus fréquemment :

- Certains médicaments utilisés pour traiter l'hypertension ou l'angine de poitrine (inhibiteurs calciques de la famille des dihydropyridine)
- Certains médicaments utilisés pour traiter les irrégularités ou anomalies du rythme cardiaque (anti-arythmiques de classe I de type quinidine, disopyramide, lidocaïne, phénytoïne, flécaïnide, propafénone) ;
- Certains médicaments utilisés en application locale (comme le timolol en goutte ophtalmique pour le traitement du glaucome) ;
- Certains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie d'Alzheimer ou pour traiter le glaucome (parasympomycarbachol) ou certains médicaments utilisés dans le traitement des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de type adrénergiques, notamment l'insuline) ;
- Les anesthésiques (lors d'interventions chirurgicales, par exemple) ;
- La digitaline, utilisée pour traiter l'insuffisance cardiaque ;
- Les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) utilisés pour traiter l'arthrite, les douleurs ou les inflammations (ibuprofène ou diclofénac par exemple) ;
- Tout médicament susceptible de faire baisser la pression artérielle, qu'il s'agisse d'un effet recherché ou indésirable, comme les antihypertenseurs, certains médicaments contre la dépression (antidépresseurs tricycliques tels l'imipramine ou amitriptyline), certains médicaments utilisés pour traiter l'épilepsie ou employés au cours de l'anesthésie (barbituriques tels que le phénobarbital) ou certains médicaments contre la maladie mentale caractérisée par une perte de contact avec la réalité (phénothiazines tels que la levomépromazine) ;
- La méfloquine, utilisée pour la prévention ou le traitement du paludisme ;
- Les traitements contre la dépression appelés inhibiteurs de la monoamine-oxydase (sauf les IMAO-B) tels que la moclobémide.

Grossesse et allaitement

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



6 118001 100873

Cardensiel® 5 mg

Comprimés pelliculés sécables B/S

PPV: 58,10 DH

movane® 7,5 mg

Zopiclone

comprimé pelliculé sécable

SANOFI

1. QU'EST-CE QUE IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament appartient à une famille de médicaments apparentés aux benzodiazépines.

Ce médicament est utilisé pour traiter les troubles du sommeil (insomnies).

Il agit :
• en augmentant la durée et en améliorant la qualité du sommeil,
• en diminuant le nombre de fois où l'on se réveille la nuit et le nombre de fois où l'on se réveille trop tôt.
Chez l'enfant, étant donné l'absence de données, l'utilisation d'IMOVANE n'est pas recommandée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

Ne prenez jamais IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :
• si vous êtes allergique à la substance active (la zopiclone) ou à l'un des autres composants contenus dans IMOVANE. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.
• si vous êtes allergique au blé (car ce médicament contient de l'amidon de blé),
• si vous avez une insuffisance respiratoire grave,
• si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave),
• si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil),
• si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).

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

Faites attention avec IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable

Avant de prendre IMOVANE, prévenez votre médecin :

• si vous avez une insuffisance respiratoire,
• si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique),
• si vous avez eu des problèmes de dépendance à l'alcool.

Avant de prendre IMOVANE, vous devez savoir que :

• Une insomnie peut révéler un autre trouble physique ou psychique. Une évaluation médicale doit être effectuée avant la prescription de ce médicament.
• Ce médicament ne traite pas la dépression. Si vous souffrez également de dépression, votre médecin vous prescrira un traitement approprié.
• Si la dépression n'est pas traitée, elle peut s'aggraver avec une persistance ou une augmentation possibles du risque suicidaire.
• Si votre insomnie persiste ou s'aggrave après une période courte de traitement, consultez votre médecin.
• Dans les heures qui suivent la prise du médicament, il peut survenir :
- une perte de la mémoire concernant les événements survenus pendant le traitement (amnésie antérograde),
- des troubles du comportement (tel que agressivité ou actes automatiques),
- une altération de l'état de conscience,
- une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices).

Ces troubles peuvent être dangereux pour vous et pour autrui. Dans de tels cas, vous devez arrêter le traitement.

• Il peut également survenir :
- un somnambulisme (par exemple se promener en dormant),
- une conduite automobile sans être complètement éveillée et avec perte de la mémoire concernant les événements qui surviennent.

L'abus d'IMOVANE, la prise associée d'alcool ou d'autres

médicaments agissant sur l'état de vigilance, semblent augmenter le risque de tels comportements. Dans de tels cas, l'arrêt du traitement est recommandé.

Risque de dépendance : Ce médicament peut entraîner une dépendance physique et psychique.

La dépendance peut se manifester par un phénomène de sevrage avec des symptômes tels que : insomnie, maux de tête, anxiété, douleurs musculaires, irritabilité, confusion, hallucinations, convulsions.

Il peut survenir pendant le traitement deux prises ou dans les jours qui suivent l'arrêt du traitement.

Divers facteurs semblent favoriser la dépendance :
• si vous prenez IMOVANE de façon prolongée,
• si vous prenez une dose importante,
• si vous avez déjà présenté une dépendance à d'autres médicaments, substances ou à l'alcool,
• si vous êtes anxieux,
• si vous prenez un autre médicament de la famille des benzodiazépines tel qu'un anxiolytique ou un autre somnifère,
• si vous prenez un médicament de la famille des analgésiques morphiniques (médicament utilisé pour éliminer la douleur).
Lisez attentivement la rubrique « 3. Comment prendre IMOVANE ». Pour plus d'informations, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Risque de rebond : Une réapparition temporaire de l'insomnie peut survenir à l'arrêt du traitement.

Afin de diminuer le risque de survenue d'un phénomène de sevrage ou de rebond de l'insomnie, la dose sera diminuée progressivement et les prises seront espacées. Les modalités d'arrêt du traitement doivent être précisées par votre médecin.

Utilisation chez les personnes âgées de plus de 65 ans

IMOVANE doit être utilisé avec prudence en raison de la fréquence plus importante des troubles du comportement chez les personnes âgées, du risque de somnolence et de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes. Les chutes ont souvent des conséquences graves chez les personnes âgées.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments : 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.

Aliments et boissons : La consommation d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

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

L'utilisation d'IMOVANE est déconseillée pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin.

Lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

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

Ce médicament passe dans le lait maternel. Par conséquent, l'allaitement est déconseillé.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : Ce médicament peut diminuer la vigilance et provoquer de la somnolence. Si vous ressentez l'un de ces effets, vous ne devez pas conduire un véhicule ou utiliser une machine.

Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées ou de médicaments contenant de l'alcool.

• Si après avoir pris IMOVANE, vous ne dormez pas suffisamment (au moins 7 à 8 heures), le risque de somnolence et de diminution de la vigilance est augmenté.

L'utilisation simultanée d'Imovane avec d'autres médicaments sédatifs (tranquillisants, somnifères, certains médicaments contre la toux...) est déconseillée.

Informations importantes concernant certains composants

contient de la caféine. Les personnes sensibles à la caféine, ou celles qui ont des troubles du sommeil, doivent éviter de consommer de la caféine. Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine. Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

Les personnes souffrant de troubles du sommeil doivent éviter de consommer de la caféine.

movane® 7,5 mg

Zopiclone

comprimé pelliculé sécable

SANOFI

1. QU'EST-CE QUE IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament appartient à une famille de médicaments apparentés aux benzodiazépines.

Ce médicament est utilisé pour traiter les troubles du sommeil (insomnies).

Il agit :
• en augmentant la durée et en améliorant la qualité du sommeil,
• en diminuant le nombre de fois où l'on se réveille la nuit et le nombre de fois où l'on se réveille trop tôt.
Chez l'enfant, étant donné l'absence de données, l'utilisation d'IMOVANE n'est pas recommandée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

Ne prenez jamais IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à la substance active (la zopiclone) ou à l'un des autres composants contenus dans IMOVANE. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.
- si vous êtes allergique au blé (car ce médicament contient de l'amidon de blé),
- si vous avez une insuffisance respiratoire grave,
- si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave),
- si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil),
- si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).

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

Faites attention avec IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable

Avant de prendre IMOVANE, prévenez votre médecin :

- si vous avez une insuffisance respiratoire,
- si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique),
- si vous avez eu des problèmes de dépendance à l'alcool.

Avant de prendre IMOVANE, vous devez savoir que :

- Une insomnie peut révéler un autre trouble physique ou psychique. Une évaluation médicale doit être effectuée avant la prescription de ce médicament.
- Ce médicament ne traite pas la dépression. Si vous souffrez également de dépression, votre médecin vous prescrira un traitement approprié.
- Si la dépression n'est pas traitée, elle peut s'aggraver avec une persistance ou une augmentation possibles du risque suicidaire.
- Si votre insomnie persiste ou s'aggrave après une période courte de traitement, consultez votre médecin.
- Dans les heures qui suivent la prise du médicament, il peut survenir : - une perte de la mémoire concernant les événements survenus pendant le traitement (amnésie antérograde), - des troubles du comportement (tel que agressivité ou actes automatiques), - une altération de l'état de conscience, - une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices).

Ces troubles peuvent être dangereux pour vous et pour autrui. Dans de tels cas, vous devez arrêter le traitement.

- Il peut également survenir : - un somnambulisme (par exemple se promener en dormant), - une conduite automobile sans être complètement éveillée et avec perte de la mémoire concernant les événements qui surviennent.

L'abus d'IMOVANE, la prise associée d'alcool ou d'autres

médicaments agissant sur l'état de vigilance, semblent augmenter le risque de tels comportements. Dans de tels cas, l'arrêt du traitement est recommandé.

Risque de dépendance : Ce médicament peut entraîner une dépendance physique et psychique.

La dépendance peut se manifester par un phénomène de sevrage avec des symptômes tels que : insomnie, maux de tête, anxiété, douleurs musculaires, irritabilité, confusion, hallucinations, convulsions.

Il peut survenir pendant le traitement **2 prises ou dans les jours qui suivent l'arrêt du traitement.**

Divers facteurs semblent favoriser la dépendance :
• si vous prenez IMOVANE de façon prolongée,
• si vous prenez une dose importante,
• si vous avez déjà présenté une dépendance à d'autres médicaments, substances ou à l'alcool,
• si vous êtes anxieux,
• si vous prenez un autre médicament de la famille des benzodiazépines tel qu'un anxiolytique ou un autre somnifère,
• si vous prenez un médicament de la famille des analgésiques morphiniques (médicament utilisé pour éliminer la douleur).
Lisez attentivement la rubrique « 3. Comment prendre IMOVANE ». Pour plus d'informations, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Risque de rebond : Une réapparition temporaire de l'insomnie peut survenir à l'arrêt du traitement.

Afin de diminuer le risque de survenue d'un phénomène de sevrage ou de rebond de l'insomnie, la dose sera diminuée progressivement et les prises seront espacées. Les modalités d'arrêt du traitement doivent être précisées par votre médecin.

Utilisation chez les personnes âgées de plus de 65 ans

IMOVANE doit être utilisé avec prudence en raison de la fréquence plus importante des troubles du comportement chez les personnes âgées, du risque de somnolence et de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes. Les chutes ont souvent des conséquences graves chez les personnes âgées.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments : 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.

Aliments et boissons : La consommation d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

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

L'utilisation d'IMOVANE est déconseillée pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin.

Lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

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

Ce médicament passe dans le lait maternel. Par conséquent, l'allaitement est déconseillé.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : Ce médicament peut diminuer la vigilance et provoquer de la somnolence. Si vous ressentez l'un de ces effets, vous ne devez pas conduire un véhicule ou utiliser une machine.

Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées ou de médicaments contenant de l'alcool.

- Si après avoir pris IMOVANE, vous ne dormez pas suffisamment (au moins 7 à 8 heures), le risque de somnolence et de diminution de la vigilance est augmenté.

L'utilisation simultanée d'Imovane avec d'autres médicaments sédatifs (tranquillisants, somnifères, certains médicaments contre la toux...) est déconseillée.

Informations importantes concernant certains composants

contre les allergies. Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près. Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment aux médicaments) doivent être surveillées de près.

movane® 7,5 mg

Zopiclone

comprimé pelliculé sécable

SANOFI

1. QU'EST-CE QUE IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament appartient à une famille de médicaments apparentés aux benzodiazépines.

Ce médicament est utilisé pour traiter les troubles du sommeil (insomnies).

Il agit :
• en augmentant la durée et en améliorant la qualité du sommeil,
• en diminuant le nombre de fois où l'on se réveille la nuit et le nombre de fois où l'on se réveille trop tôt.
Chez l'enfant, étant donné l'absence de données, l'utilisation d'IMOVANE n'est pas recommandée.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable ?

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

Ne prenez jamais IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à la substance active (la zopiclone) ou à l'un des autres composants contenus dans IMOVANE. Vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6.
- si vous êtes allergique au blé (car ce médicament contient de l'amidon de blé),
- si vous avez une insuffisance respiratoire grave,
- si vous avez une maladie grave du foie (insuffisance hépatique grave),
- si vous souffrez d'un syndrome d'apnée du sommeil (trouble caractérisé par des arrêts de la respiration pendant le sommeil),
- si vous souffrez de myasthénie (maladie des muscles).

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

Faites attention avec IMOVANE 7,5 mg, comprimé pelliculé sécable

Avant de prendre IMOVANE, prévenez votre médecin :

- si vous avez une insuffisance respiratoire,
- si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique),
- si vous avez eu des problèmes de dépendance à l'alcool.

Avant de prendre IMOVANE, vous devez savoir que :

- Une insomnie peut révéler un autre trouble physique ou psychique. Une évaluation médicale doit être effectuée avant la prescription de ce médicament.
- Ce médicament ne traite pas la dépression. Si vous souffrez également de dépression, votre médecin vous prescrira un traitement approprié.
- Si la dépression n'est pas traitée, elle peut s'aggraver avec une persistance ou une augmentation possibles du risque suicidaire.
- Si votre insomnie persiste ou s'aggrave après une période courte de traitement, consultez votre médecin.
- Dans les heures qui suivent la prise du médicament, il peut survenir : - une perte de la mémoire concernant les événements survenus pendant le traitement (amnésie antérograde), - des troubles du comportement (tel que agressivité ou actes automatiques), - une altération de l'état de conscience, - une difficulté à coordonner certains mouvements (altération des fonctions psychomotrices).

Ces troubles peuvent être dangereux pour vous et pour autrui. Dans de tels cas, vous devez arrêter le traitement.

- Il peut également survenir : - un somnambulisme (par exemple se promener en dormant), - une conduite automobile sans être complètement éveillée et avec perte de la mémoire concernant les événements qui surviennent.

L'abus d'IMOVANE, la prise associée d'alcool ou d'autres

médicaments agissant sur l'état de vigilance, semblent augmenter le risque de tels comportements. Dans de tels cas, l'arrêt du traitement est recommandé.

Risque de dépendance : Ce médicament peut entraîner une dépendance physique et psychique.

La dépendance peut se manifester par un phénomène de sevrage avec des symptômes tels que : insomnie, maux de tête, anxiété, douleurs musculaires, irritabilité, confusion, hallucinations, convulsions.

Il peut survenir pendant le traitement entre 2 prises ou dans les jours qui suivent l'arrêt du traitement.

Divers facteurs semblent favoriser la dépendance :
• si vous prenez IMOVANE de façon prolongée,
• si vous prenez une dose importante,
• si vous avez déjà présenté une dépendance à d'autres médicaments, substances ou à l'alcool,
• si vous êtes anxieux,
• si vous prenez un autre médicament de la famille des benzodiazépines tel qu'un anxiolytique ou un autre somnifère,
• si vous prenez un médicament de la famille des analgésiques morphiniques (médicament utilisé pour éliminer la douleur).
Lisez attentivement la rubrique « 3. Comment prendre IMOVANE ». Pour plus d'informations, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Risque de rebond : Une réapparition temporaire de l'insomnie peut survenir à l'arrêt du traitement.

Afin de diminuer le risque de survenue d'un phénomène de sevrage ou de rebond de l'insomnie, la dose sera diminuée progressivement et les prises seront espacées. Les modalités d'arrêt du traitement doivent être précisées par votre médecin.

Utilisation chez les personnes âgées de plus de 65 ans

IMOVANE doit être utilisé avec prudence en raison de la fréquence plus importante des troubles du comportement chez les personnes âgées, du risque de somnolence et de relâchement musculaire qui peuvent favoriser les chutes. Les chutes ont souvent des conséquences graves chez les personnes âgées.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments : 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.

Aliments et boissons : La consommation d'alcool est formellement déconseillée pendant la durée du traitement.

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

L'utilisation d'IMOVANE est déconseillée pendant la grossesse. Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin.

Lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre le traitement.

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

Ce médicament passe dans le lait maternel. Par conséquent, l'allaitement est déconseillé.

Conduite de véhicules et utilisation de machines : Ce médicament peut diminuer la vigilance et provoquer de la somnolence. Si vous ressentez l'un de ces effets, vous ne devez pas conduire un véhicule ou utiliser une machine.

Ce phénomène est accentué par la prise de boissons alcoolisées ou de médicaments contenant de l'alcool.

• Si après avoir pris IMOVANE, vous ne dormez pas suffisamment (au moins 7 à 8 heures), le risque de somnolence et de diminution de la vigilance est augmenté.

L'utilisation simultanée d'Imovane avec d'autres médicaments sédatifs (tranquillisants, somnifères, certains médicaments contre la toux...) est déconseillée.

Informations importantes concernant certains composants

contre les allergies. Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament. Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

Les personnes souffrant d'allergies graves (notamment à l'aspirine ou aux produits dérivés de l'acide salicylique) doivent éviter de prendre ce médicament.

ZOLUS[®] 20mg

Oméprazole

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

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ?

3. Comment prendre ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Médicaments pour les troubles liés à l'acidité, inhibiteurs de la pompe à protons - code ATC : A02BC01

ZOLUS contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures,
- Les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique),
- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère,
- Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). ZOLUS peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS,
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ?

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

Ne prenez jamais ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule :

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

Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabéprazole, ésomeprazole).

Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection le VIH).

Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas ZOLUS. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ZOLUS.

Avertissements et précautions

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

ZOLUS peut masquer des symptômes d'autres maladies. Par conséquent, avant que vous ne commenciez à prendre ZOLUS ou lorsque vous êtes sous traitement, vous devez

informer immédiatement votre médecin si l'un des éléments suivants se produit :

- Vous perdez du poids sans raison ou si vous avez des problèmes à avaler
- Vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion
- Vous vomissez de la nourriture ou du sang
- Vous avez des selles noires (teintées de sang)
- Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses
- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères
- Si vous êtes déjà arrivé de développer une réaction cutanée après un traitement avec un médicament similaire à ZOLUS qui réduit l'acidité de l'estomac
- Vous devez faire un examen sanguin spécifique (Chromogranine A)

Si vous prenez ZOLUS au long-cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier dans les zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que vous le pouvez, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec ZOLUS. Rappelez-vous de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

Enfants

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que cela ne soit pas recommandé. Ne donnez pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou < 10kg.

Autres médicaments et ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Cela concerne également les médicaments que vous achetez sans ordonnance. ZOLUS peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur ZOLUS.

Vous ne devez pas prendre ZOLUS si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Kétoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques),
- Digoxine (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques),
- Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire),
- Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de ZOLUS,
- Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti-vitamines K ; une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de ZOLUS,
- Rifampicine (utilisée pour traiter la tuberculose),
- Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe),
- Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée),
- Cilostazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente),
- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH),

LOT: 3728
PER: 04/26
PPV: 95DH40

Informations importantes

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 ce médicament.

L'oméprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre ZOLUS pendant l'allaitement.

ZOLUS[®] 20mg

Oméprazole

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

Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule et dans quels cas est-il utilisé ?

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ?

3. Comment prendre ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ?

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

5. Comment conserver ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ?

6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Médicaments pour les troubles liés à l'acidité, inhibiteurs de la pompe à protons - code ATC : A02BC01

ZOLUS contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures,
- Les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique),
- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère,
- Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). ZOLUS peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS,
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel ≥ 10 kg

- Le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.
- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- Les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ?

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

Ne prenez jamais ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule :

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

Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabéprazole, ésomeprazole).

Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection le VIH).

Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas ZOLUS. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ZOLUS.

Avertissements et précautions

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

ZOLUS peut masquer des symptômes d'autres maladies. Par conséquent, avant que vous ne commenciez à prendre ZOLUS ou lorsque vous êtes sous traitement, vous devez

informer immédiatement votre médecin si l'un des éléments suivants se produit :

- Vous perdez du poids sans raison ou si vous avez des problèmes à avaler
- Vous avez des douleurs à l'estomac ou une indigestion
- Vous vomissez de la nourriture ou du sang
- Vous avez des selles noires (teintées de sang)
- Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses
- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères
- Si vous êtes déjà arrivé de développer une réaction cutanée après un traitement avec un médicament similaire à ZOLUS qui réduit l'acidité de l'estomac
- Vous devez faire un examen sanguin spécifique (Chromogranine A)

Si vous prenez ZOLUS au long-cours (durée supérieure à un an), votre médecin vous surveillera probablement de façon régulière. Vous devez définir précisément tous les symptômes et événements nouveaux ou exceptionnels quand vous voyez votre médecin.

La prise d'un inhibiteur de la pompe à protons tel que ZOLUS, en particulier sur une période supérieure à un an, peut légèrement augmenter le risque de fracture de la hanche, du poignet ou des vertèbres. Prévenez votre médecin si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier dans les zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que vous le pouvez, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec ZOLUS. Rappelez-vous de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

Enfants

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que cela ne soit pas recommandé. Ne donnez pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou < 10kg.

Autres médicaments et ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Cela concerne également les médicaments que vous achetez sans ordonnance. ZOLUS peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur ZOLUS.

Vous ne devez pas prendre ZOLUS si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

- Kétoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques),
- Digoxine (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques),
- Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire),
- Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de ZOLUS,
- Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti-vitamines K ; une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de ZOLUS,
- Rifampicine (utilisée pour traiter la tuberculose),
- Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe),
- Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée),
- Cilostazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente),
- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH),

LOT: 3728
PER: 04/26
PPV: 95DH40

Informations importantes

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 ce médicament.

L'oméprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques.

Votre médecin vous dira si vous pouvez prendre ZOLUS pendant l'allaitement.



AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension
buvable en sachet-dose

AUGMENTIN 500 mg/62.5 mg ADULTES, comprimé pelliculé
Amoxicilline/acide clavulanique

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

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

Que contient cette notice ?

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

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

Classe pharmacothérapeutique : Association de pénicillines, y compris inhibiteurs de la bêta-lactamase
- code ATC : J01CR02

AUGMENTIN est un antibiotique qui tue les bactéries responsables des infections. Il contient deux molécules différentes, appelées amoxicilline et acide clavulanique. L'amoxicilline appartient à un groupe de médicaments appelés « pénicillines », qui peuvent parfois arrêter d'être efficaces (être inactives). L'autre constituant actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

AUGMENTIN est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE AUGMENTIN ?

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre Augmentin 1g/125mg. Adultes, poudre pour suspension buvable en sachet-dose.

Ne prenez jamais AUGMENTIN :

- si vous êtes allergique à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou,
- si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un ictère (jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

→ Ne prenez pas AUGMENTIN si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN si vous :

- souffrez de mononucléose infectieuse,
- êtes traité(e) pour des problèmes au foie ou aux reins,
- n'urinez pas régulièrement.

En cas de doute, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre AUGMENTIN.

Dans certains cas, votre médecin pourra rechercher le type de bactérie responsable de l'infection. Selon les résultats, il pourra vous prescrire un dosage différent d'AUGMENTIN ou un autre médicament.

Reactions nécessitant une attention particulière

AUGMENTIN peut aggraver certaines maladies ou engendrer des effets secondaires graves, notamment des réactions allergiques, des convulsions et une inflammation du gros intestin. Lorsque vous prenez AUGMENTIN, vous devez surveiller certains symptômes afin de réduire les risques. Voir « Réactions nécessitant une attention particulière », à la rubrique 4.

Tests sanguins et urinaux

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière(e) que vous prenez AUGMENTIN. En effet, AUGMENTIN peut influer sur les résultats de ces types de tests.

Autres médicaments et AUGMENTIN :

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

Si vous prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) avec AUGMENTIN, le risque de réaction cutanée allergique est plus élevé.

Si vous prenez du probénécide (en traitement de la goutte), votre médecin peut décider d'ajuster votre dose d'AUGMENTIN.

Si des médicaments destinés à empêcher la coagulation du sang (tels que la warfarine) sont pris avec AUGMENTIN, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises. AUGMENTIN peut influer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies rhumatismales).

AUGMENTIN peut influer sur l'action du mycophénolate mofétil (traitement pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

Grossesse et allaitement

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 ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

AUGMENTIN peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire.

Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

AUGMENTIN 1 g/125 mg, ADULTES, poudre pour suspension buvable en sachet-dose (Rapport amoxicilline/acide clavulanique : 8/1) contient de l'aspartame (E951), de l'alcool benzyle, de la maltodextrine (glucose) et du sodium :

- Ce médicament contient 30 mg d'aspartame par sachet. L'aspartame contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylcétonurie (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament contient 0,00001176 mg d'alcool benzyle par sachet. L'alcool benzyle peut provoquer des réactions allergiques. AUGMENTIN contient de la maltodextrine (glucose). Si votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.
- Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par sachet, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. COMMENT PRENDRE AUGMENTIN ?

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.

Poseologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus

- Dose habituelle : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62.5mg trois fois par jour
- Dose inférieure : 1 sachet de 1g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62.5mg deux fois par jour.

Enfants pesant moins de 40 kg

Les sachets AUGMENTIN 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

Les enfants âgés de 6 ans ou moins doivent de préférence être traités avec Augmentin en suspension buvable ou en sachet 500mg/62.5mg.

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien si vous devez donner des comprimés de Augmentin à des enfants pesant moins de 40 kg.

Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

- En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.
- En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Mode d'administration

- Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.
- Ne prenez pas AUGMENTIN pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Augmentin 1g/125mg

- Juste avant la prise
- demi-verre d'eau
- Avez le mélange
- Augmentin 500mg/62.5mg

• Avez le mélange

Si vous avez pris plus

La prise d'une quantité

vomissements ou di

Montrez la boîte de m

Si vous oubliez de pr

Si vous avez oublié une

4 heures avant de prendre la dose suivante.

Si vous arrêtez de prendre AUGMENTIN :

Vous devez continuer de prendre AUGMENTIN jusqu'à la fin du traitement, même si vous vous sentez mieux. Toutes les doses sont importantes pour combattre l'infection. Si certaines bactéries devaient survivre, elles pourraient être à l'origine d'une réapparition de l'infection. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

gsk

PPV: 222,00 DH
LOT: 652435
PER: 05/25

Docteur DOUHRI Mohamed

**Spécialiste des Maladies
du Coeur et des Vaisseaux
Hypertension Artérielle**

Echô Cardiographie Doppler
Diplômé de la Faculté de Medecine
de Rabat et Casa blanca



الدكتور الدهري محمد

إختصاصي في أمراض القلب والشرابين
والضغط الدموي التشخيص بالصدى
خريج كلية الطب بالرباط والدار البيضاء

- Echodoppler Cardiaque Couleur
- Exploration Vasculaire
- Echodoppler Transcranien
- Holter Rythmique
- Holter Tensionnel

التشخيص بالصدى
استكشاف الأوعية الدموية
صدى دوبلر عبر الجمجمة
إيقاع هولتر
هولتر ضغط الدم

ORDONNANCE

Nom :

Journal

девоцери

des gips

Hafid
SUE
Gourouga
ee-Nador

of document

total - le prof tte b

Docteur DOUHRI Mohamed
Spécialiste des maladies
du Cœur & vaisseaux
Rte Molay Rachid N° 73 Nador
Tel: 05 36 60 00 12 Gsm: 06 61 71 67 37
INP 081091548
Nador, Le:

شارع مولاي رشيد رقم 73 قرب قيسارية الذهب وقصصية (إسبانيا الناظور) (عمارة الشبخافي) الهاتف : 05 36 60 00 12 المحمول: 06 61 71 67 37
Rue Molay Rachid N° 73 a coté de Kissaria d'or & Consulat Espagne (App.Chikhaoui) - Nador - Tél:05 36 60 00 12 - Gsm: 06 61 71 67 37

Docteur DOUHRI Mohamed

Spécialiste des Maladies
du Cœur et des Vaisseaux
Hypertension Artérielle
Echo Cardiographie Doppler
Diplômé de la Faculté de Médecine
de Rabat et Casa blanca



الدكتور الدهري محمد

إختصاصي في أمراض القلب والشرائين
والضغط الدموي التشخيص بالصدى
خريج كلية الطب بالرباط والدار البيضاء

- Echodoppler Cardiaque Couleur
- Exploration Vasculaire
- Echodoppler Transcranien
- Holter Rythmique
- Holter Tensionnel

التشخيص بالصدى
إستكشاف الأوعية الدموية
صدى دوبلر عبر الجمجمة
إيقاع هولتر
هولتر ضغط الدم

ORDONNANCE

Nom :

HOU BRAW

peotaw

Rx pour un fur

Docteur DOUHRI Mohamed
Spécialiste des maladies
du Cœur & Vaisseaux
Rue Molay Rachid N° 73 - Nador
Tél: 05 36 60 00 12 Gsm: 06 61 71 67 37
INP 081091548

Dr. CECHAMILLI
Rue des FAR Relais de Nador
Nador - Maroc
Tél: 05 36 60 00 12
Gsm: 06 61 71 67 37

Nador, Le:

11/2024

BILAN BIOLOGIQUE

Le : 14/12/14

Nom/Prénom : HOUBAW Age : 40 ans Sexe : H ☐ F ☐

Hématologie

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

Bilan martial

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

Hémostase

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

Bilan glycémique

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

Ionogramme sanguin

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

Examen des urines

- ☐ Protéinurie des 24h
- ☐ ECBU + Antibiotogramme

Fonction hépatique et enzymologie

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

Sérologie et immunologie

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

Examen parasitologique des selles + Coproculture

☐

Bilan lipidique

- ☐ Cholestérol total
- ☐ Cholestérol HDL
- ☐ Cholestérol LDL
- ☐ Triglycérides

Groupe sanguin et AC irréguliers

- ☐ ABO
- ☐ Rhésus
- ☐ RAI

Bilan de la fonction thyroïdienne

- ☐ T3
- ☐ T4
- ☐ TSH

Bilan de la fonction rénale

- ☐ Créatinine
- ☐ Urée plasmatique

Exploration de la prostate

- ☒ PSA

Enzymes musculaires

- ☐ LDH
- ☐ CPK
- ☐ CPK-mb

Ionogramme urinaire

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

Autres :


Docteur DOU...
Spécialiste des...
du Cœur & vaisseaux
Rue Molay Rachid N°...
Tél: 05 45 60 00 12 Gsm: 06 61...
INP 08 109 1548

258

FACTURE N°: 192169

NIF : 87891226
CNSS : 2147305
Registre commerce .. : 13118
INPE..... : 083000711

Nador le : 04/01/2024
Nom et Prénom ... : Monsieur HOUBAN Mohamed
Prescripteur : Dr. DOUHRI MOHAMED

Code Barre : 

Bilan :

SEC Dh 0,00+ IP1 Dh 0,00+ NFS B80+
ASP Dh 0,00+ CRP B100+ URE B30+
CREA B30+ HBAC B100+ TROP B250+
PSAT B300+

Total des B : 890 B

Montant Net : 979,00 Dhs

Arrêtée la présente facture à la somme de:
Neuf cent soixante dix neuf Dh

Dr. Abdellah AKARKACH
Biologiste
Laboratoire Pasteur
Dr. Akarkach Abdellah
Biologiste Médical
103 Route Principale Taouima-Nador
Tél: 0536.60.42.72-Fax: 0536.33.27.93
ICE: 001599883000072
ACCUEIL

Code Patient : 421111
Prélèvement du : 04/01/2024
Dossier édité le : 04/01/2024
Né(e) le : 16/06/1950
CIN..... : A802058



Prélèvement Effectué au Laboratoire 04/01/2024 à 15h00

NB : Identité du patient non vérifiée

Monsieur HOUBAN Mohamed

Référence : 040124 258

Dr. DOUHRI MOHAMED

HEMATOLOGIE

HEMOGRAMME

Analyses effectuées sur analyseur SYSMEX XT 4000i - XN 1000, Principe de mesure: Impédance et diffraction optique en cytométrie de flux et fluorescence pour les éléments figurés et la formule leucocytaire, photométrie pour l'hémoglobine.

		Valeurs de référence	Antécédents
GLOBULES ROUGES	: 4,52	T/L (4.50 à 5.80)	04/05/23 : 4.82
HEMOGLOBINE	: 11,80	g/dL (13.50 à 17.50)	04/05/23 : 12.10
HEMATOCRITE	: 37,10	% (40.00 à 50.00)	04/05/23 : 38.30
V.G.M	: 82,08	fL (82.00 à 98.00)	04/05/23 : 79.46
T.C.M.H	: 26,11	pg (>OU= 27.00)	04/05/23 : 25.10
C.C.M.H	: 31,81	g/dL (32.00 à 36.00)	04/05/23 : 31.59
IDR-CV	: 15,40	% < à 22.00	

PLAQUETTES	: 326 000	/mm3 (150 000 à 400 000)	04/05/23 : 310000
VPM	: 9,70	fL (7.20 à 11.50)	04/05/23 : 10.00

GLOBULES BLANCS	: 16 730	/mm3 (4 000 à 10 000)	04/05/23 : 9490
------------------------------	----------	-----------------------	-----------------

FORMULE LEUCOCYTAIRE :

POLYNUCLEAIRES NEUTROPHILES ..	: 80,60	%	04/05/23 : 59.90
- Soit	: 13 484,4	/mm3 (1 500 à 7 500)	
POLYNUCLEAIRES EOSINOPHILES ..	: 2,00	%	04/05/23 : 5.10
- Soit	: 334,6	/mm3 (100 à 400)	
POLYNUCLEAIRES BASOPHILES	: 0,50	%	04/05/23 : 1.40
- Soit	: 83,7	/mm3 (0 à 200)	
LYMPHOCYTES	: 7,50	%	04/05/23 : 21.80
- Soit	: 1 254,8	/mm3 (1 000 à 4 500)	
MONOCYTES	: 9,40	%	04/05/23 : 11.80
- Soit	: 1 572,6	/mm3 (2 00 à 1 000)	

Examen microscopique du frottis:

Commentaire..... : L'hémogramme révèle une leucocytose (neutrophilie)

Code Patient : 421111
Prélèvement du : 04/01/2024
Dossier édité le : 04/01/2024
Né(e) le : 16/06/1950
CIN..... : A802058

Monsieur HOUBAN Mohamed
Référence : **040124 258**
Dr. DOUHRI MOHAMED



Prélèvement Effectué au Laboratoire 04/01/2024 à 15h00

BIOCHIMIE SANGUINE

Architect Ci4100 Cobas pure Mindray

Valeurs de référence

Antécédents

Sérum d'aspect limpide.

PROTEINE C REACTIVE (CRP) : 218,00 mg/l (< à 6.00) 14/01/22 : 12.90
(immuno-gturbidimétrique)

NB : En cas de CRP élevée, un dosage de PCT (Procalcitonine) positif est en faveur d'une infection bactérienne systémique. la PCT reste négative lors d'un syndrome inflammatoire isolée ou d'une infection virale.

UREE : 0,59 g/l (0,19 à 0.48) 04/05/23 : 0.39
Urée Soit..... : 9,79 mmol/l (3,10 à 7,60)
CREATININE : 16,40 mg/l (6,00 à 13.60) 04/05/23 : 12.90
cinétique au picrate alcalin Soit..... : 144,32 µmol/l (44 à 106)

HEMOGLOBINE GLYQUEE (HbA1c par HPLC sur automate HLC-723G11,GX TM A1c)
Résultat : 7,00 % Hbalc

Critères d'interprétation des résultats d'HbA1c

% HbA1c Contrôle du taux de glucose

- 4-6 - Intervale non diabétique
- < 6.5 - Excellent équilibre glycémique (DNID)
- < 7 - Excellent équilibre glycémique (DID)
- > 8 - Mauvais équilibre glycémique

NB: HPLC Technique de référence, mesure l'hémoglobine glyquée en donnant une valeur standardisée en accord avec les recommandations NGSP/IFCC et de Laboratoire de Référence Européen (ERL)

[Signature]

Code Patient : 421111
Prélèvement du : 04/01/2024
Dossier édité le : 04/01/2024
Né(e) le : 16/06/1950
CIN..... : A802058

Monsieur HOUBAN Mohamed

Référence : **040124 258**

Dr. DOUHRI MOHAMED



Prélèvement Effectué au Laboratoire 04/01/2024 à 15h00

MARQUEURS CARDIAQUES

TROPONINE IC ULTRA-SENSIBLE... : 11,70

Architect Ci4100 (CMIA)

Valeurs de référence
ng/l (< à 34)

Antécédents
31/10/19 : 0.016

INTERPRETATION:

Dommage myocardique possible:recontrôler après 3h (> à 34)

Patient à prendre en charge (> à 340)

NB : Elévation possible hors pathologie coronarienne: faux positifs?

- . Embolie pulmonaire . Myocardite
- . Insuffisance rénale . Péricardite
- . Choc septique et Hémorragies méningées...

(Signature)

Code Patient : 421111
Prélèvement du : 04/01/2024
Dossier édité le : 04/01/2024
Né(e) le : 16/06/1950
CIN..... : A802058

Monsieur HOUBAN Mohamed

Référence : 040124 258

Dr. DOUHRI MOHAMED



Prélèvement Effectué au Laboratoire 04/01/2024 à 15h00

MARQUEURS TUMORAUX

ARCHITECT4100/COBAS e411/miniVIDAS

Valeurs de référence

Antécédents

ANTIGENE SPECIFIQUE DE LA PROSTATE (P.S.A) TOTAL:

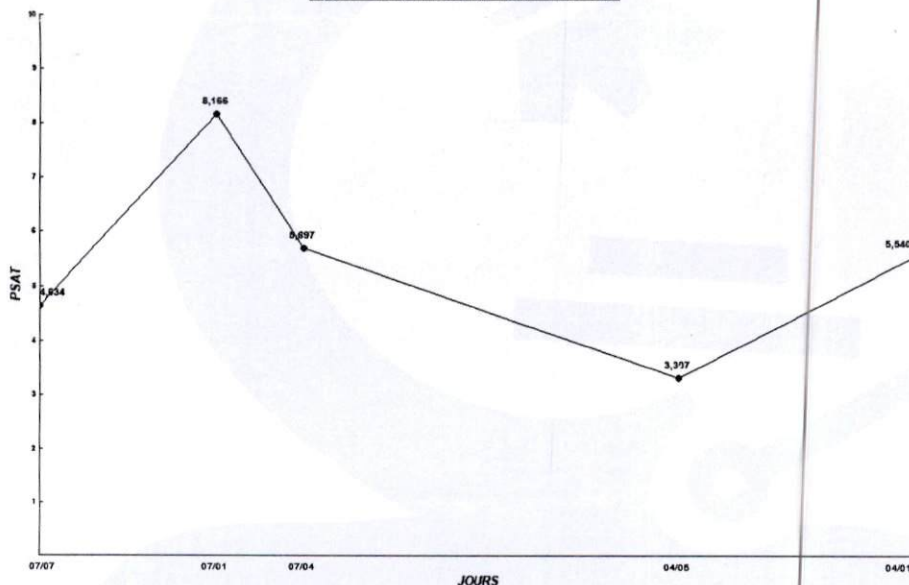
Résultat : 5,540 ng/ml

04/05/23 : 3.307

Valeurs de référence selon l'âge:

40 à 49	<2,5
50 à 59	<3,5
60 à 69	<4,5
>70	<6,5

Graphique d'Antigène spécifique de la Prostate total



Fin de compte rendu validé par: Dr. Abdellah AKARKACH

Laboratoire PASTEUR
Dr. Akarkach Abdellah
Biologiste Médical
Tel de Garde: 0666.11.05.15



مركز الفحص بالأشعة إسرائ

Centre de Radiologie ISRAE

IRM – Scanner – Radiologie – Mammographie – Panoramique – Echographie – Doppler

Dr ECHCHAMLI HAFID

Taxes Prof : 56107991

ID Fiscal : 34475396

Aff CNSS : 1496794

INP : 081214751

Nador le: 04/01/2024

Nom du patient: HOUBAN MOHAMED

Médecin traitant: DR M. DOUHRI

RADIOGRAPHIE PULMONAIRE
FACE

RESULTATS :

Absence d'anomale parenchymateuse radiologiquement visible.

Cardiomégalie avec index cardiothoracique de 0,58.

La silhouette médiastinale est d'aspect normal.

Les cils de sac costo-diaphragmatiques sont libres.

AU TOTAL :

Cardiomégalie avec index cardiothoracique de 0,58.

Par ailleurs absence de lésion pleuro-parenchymateuse.

Dr ECHCHAMLI Hafid
RADIOLOGUE
Av. des FAR Résidence Gourougou
Rez-de-chaussée Nador
Tél: 05 36 33 67 78



مركز الفحص بالأشعة إسرائ

Centre de Radiologie ISRAE

IRM – Scanner – Radiologie- Mammographie – Panoramique - Echographie – Doppler
Dr ECHCHAMLI HAFID

Taxes Professionnelle : 56107991
Affiliation CNSS : 1496794
ID Fiscal : 34475396
INP : 081214751



ICE : 002176979000075

FACTURE

Date : 04/01/2024
Numéro : 34099/24
Nom patient : HOUBAN MOHAMED
Médecin : DR M. DOUHRI

PAYANT

EXAMENS	Montant
ECHOGRAPHIE ABDOMINO-PELVienne	500 DH
RADIOGRAPHIE PULMONAIRE FACE	

Total : 500 DH

Arrête la présente à la somme de : CINQ CENTS DH

Dr ECHCHAMLI Hafid
RADIOLOGUE
Av. des FAR Résidence Gourougou



مركز الفحص بالأشعة إسرائ

Centre de Radiologie ISRAE

IRM – Scanner – Radiologie – Mammographie – Panoramique – Echographie – Doppler

Dr ECHCHAMLI HAFID

Taxes Prof : 56107991

ID Fiscal : 34475396

Aff CNSS : 1496794

INP : 081214751

Nador le: 04/01/2024

Nom du patient: HOUBAN MOHAMED

Médecin traitant: DR M. DOUHRI

Compte rendu

ECHOGRAPHIE ABDOMINO PELVIENNE

Foie de taille normale, de contours réguliers, d'échostructure homogène.

Vésicule biliaire rétractée.

VBIH et VBP non dilatées.

Rein droit diminué de volume mesurant 7,3 cm sur 3,5 cm des diamètres, de contours réguliers, garde une différenciation cortico centrale. Absence de dilatation pyélocalicielle.

Rein gauche de taille normale mesurant 11 cm sur 5 cm des diamètres, de contours réguliers, bien différencié renferme un kyste cortical mesurant 14,5 mm de diamètre.

Pancréas masqué par l'abondance des gaz digestifs.

Rate de taille normale, de contours réguliers et d'échostructure homogène.

Vessie à paroi modérément épaissie, renferme au moins trois petites lithiases dont la plus grosse mesure 12 mm du grand diamètre.

Prostate augmentée de volume mesurant 57 mm sur sept contre millimètres sur 45 mm ce qui correspond à un poids d'environ 68 g, de contours irréguliers et d'échostructure hypoéchogène hétérogène.

CONCLUSION :

Aspect échographique compatible avec :

Petit rein droit pyélonéphritique.

Petit kyste rénal gauche.

Hypertrophie prostatique associée à des petites lithiases vésicales.

Dr ECHCHAMLI Hafid
RADIOLOGUE
Av. des FAR Résidence Gourougou
Rez-de-chaussée Nador
Tél: 05 36 33 67 78

10mm/mV

4-1-2024

TIA 1472

10mm/mV

I

II

III

aVR

aVL

aVF

V1

V2

V3

V4

V5

V6

Vent. Rate(BPM) : 85

<ECG Analysis Result>

PR Int.(ms) : 185

800 Normal Sinus Rhythm

P/QRS/T Int.(ms) : 139 89 214

310 High Voltage(Left Ventricular)

QT/QTc Int.(ms) : 419 504

604 ST-T Abnormality(Maybe ischemia)

P/QRS/T Axis(Deg.) : 44 5 48

141 Long QTc

RV1/SV5 Amp.(mV) : 0.75 0.52

*** Borderline Abnormal ECG ***

RV5/SV1 Amp.(mV) : 2.08 1.24

V1.20 Technician :

Note : Unconfirmed Report Need to Review.

ST LEVEL(mV)

I	II	III	aVR	aVL	aVF
-0.03	-0.09	-0.05	+0.06	+0.01	-0.07
V1	V2	V3	V4	V5	V6
+0.11	+0.06	+0.00	-0.06	-0.11	-0.10

25mm/s

AC50

EMG

ADS

01-11-2062 06:11:05

QN

♥84

<SA

> 000000039375 M 50Y

168/82 cm/Kg

133/90 mmHg

Docteur DOUHRI Mohamed
 Spécialiste des maladies
 du Cœur & vaisseaux
 Rte. Melay Rachid N° 73 - Nador
 Tel: 05 36 60 00 12 GSM: 06 61 71 67 37
 INP 08 109 1548