

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

- Reclamation : 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.

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricule : <b>1537</b>	Société : <b>RAM</b>		
<input type="checkbox"/> Actif	<input checked="" type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	<b>291245</b>
Nom & Prénom : <b>HOUBAN MOHAMED</b>			
Date de naissance : <b>16/06/50</b>			
Adresse : <b>BD TAHIA HOUSSAIN 61 N°3 NAJOR</b>			
Tél. : <b>0661089117</b>			
Total des frais engagés : <b>2393,00 Dhs</b>			
Cadre réservé au Médecin			
Cachet du médecin :			
Date de consultation : <b>4/11/2024</b>			
Nom et prénom du malade : <b>HOUBAN MOHAMED</b>			
Lien de parenté : <input checked="" type="checkbox"/> Lui-même <input type="checkbox"/> Conjoint <input type="checkbox"/> Enfant			
Nature de la maladie : <b>TD M</b>			
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 : **NAJOR** Le : **04/11/2024**

Signature de l'adhérent(e) : **Houm**



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cat att
04/11/2024	BCS	L	300000	L
 081091548 151 Mohamed Jades				

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Docteur D... SPEE... du Coeur & Vaiss... Rte... Tel... INP ...
<i>Pharmacie B... Pharmacien: M... NAD... 082013558 - 0536.60.55.44</i>	<i>04.01.20</i>	<i>Docteur D... SPEE... du Coeur &amp; Vaiss... Rte... Tel... INP ...</i>

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
<b>Laboratoire Pasteur</b> Dr. Akarkach Abdellah Biologiste Médical 103 Route Principale Taouzit-Nador tel: 0536.60.42.72-Fax: 0536.33.27.93 ICE: 00159988300072	04/01/24	Rapporten 4 Elo à D	500 DH
	04/01/24	NF+CRP+URE CREA+HBAC+TROP PSAT	979,00 DA

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES																				
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.																				
<b>Important :</b> Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.																				
<b>SOINS DENTAIRES</b> 	<b>Dents Traitées</b> (List of treated teeth)	<b>Nature des Soins</b> (Nature of treatments)	<b>Coefficient</b> (Coefficient)	INP : <input type="text"/>																
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>																
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>																
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>																
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>																
				<b>ODF PROTHÉSES DENTAIRES</b> 																
				<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b> <table border="1" style="margin-left: auto; margin-right: auto;"> <tr> <td style="text-align: center;">H</td> <td style="text-align: center;">G</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">25533412</td> <td style="text-align: center;">21433552</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">00000000</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">00000000</td> <td style="text-align: center;">00000000</td> </tr> <tr> <td style="text-align: center;">35533411</td> <td style="text-align: center;">11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2" style="text-align: center;">B</td> </tr> </table>					H	G	25533412	21433552	00000000	00000000	00000000	00000000	35533411	11433553	B	
				H	G															
				25533412	21433552															
				00000000	00000000															
00000000	00000000																			
35533411	11433553																			
B																				
<b>(Création, remont, adjonction)</b> Fonctionnel Therapeutique nécessaire à la profession																				
<b>COEFFICIENT DES TRAVAUX</b> <input type="text"/> <b>MONTANTS DES SOINS</b> <input type="text"/> <b>DATE DU DEVIS</b> <input type="text"/> <b>DATE DE L'EXECUTION</b> <input type="text"/>																				
<b>VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS</b> 																				
<b>VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION</b>																				

## Docteur DOUHRI Mohamed

الدكتور الدهري محمد

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



إخصاصي في أمراض القلب والشرايين  
والضغط الدموي التشخيص بالصدى  
خريج كلية الطب بالرباط والدار البيضاء

- **Echodoppler Cardiaque Couleur**
  - **Exploration Vosculaire**
  - **Echodoppler Transcranien**
  - **Holter Rythmique**
  - **Holter Tensionnel**

التشخص بالصدى  
استكشاف الأوعية الدموية  
صدى دوبير عبر الجمجمة  
إيقاع هولتر  
هولتر ضغط الدم

## ORDONNANCE

Nom : AOU BIAW

B SW  
no bloom

153 2012 Pre mops Duo 25/15

171,00x3. local <sup>up</sup> <sub>in</sub> in

58,10X3 Canalview 5

4150x5. Insurance photo  
INPE

95,40 x 21. 20 Jus 20 1911

Docteur DOUHRI Mohamed  
Spécialiste des maladies  
du Coeur & vaisseaux  
Av. Radid N° 73 - Nadir  
12Gsm: 06 61 71 67 37  
109 1548 Nad

Nador, Le: 2/11/2024

شارع مولاي رشيد رقم 73 قرب قيسارية الذهب وقصبة إيسيليا الناظور ( عمارة الشيشخاوي ) الهاتف: 05 36 60 00 12 - المحمول: 06 61 71 67 37  
Rue Mولاي Rachid N° 73 a côté de Kissaria d'or & Consulat Espagne ( App. Chikhaoüi ) - Nador - Tél: 05 36 60 00 12 - Gsm: 06 61 71 67 37

## NOTICE

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

DCI : Clopidogrel/acide acétylsalicylique

#### Pour les médicaments soumis à prescription médical :

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 athérombose).

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 athérombotiques (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 A 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 autres substances thérapeutiques :

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 sucre (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 suivant l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la gélule que vous avez oublié 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. QUELLES SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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 affection 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, échymose, hématoème (saignement inhabituel ou contusion sous la peau), saignement de nez, sang dans les urines.

Dans 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®

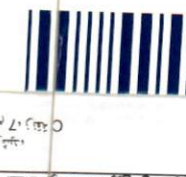
Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de

5245315

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 médical :

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 athérombose).

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 athérombotiques (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 A 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 autres substances thérapeutiques :

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 sucre (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 suivant l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la gélule que vous avez oublié 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. QUELLES SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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, échymose, hématoème (saignement inhabituel ou contusion sous la peau), saignement de nez, sang dans les urines.

Dans 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®

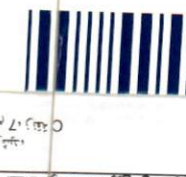
Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de

5245315

Lot N° : AE0685A

Exp : 05/2025

PPV : 153DH20



# NOCOL®

**COMPOSITIONS :**

Simvastatine (DCI) .....

1 comprimé pelliculé

Excipients q.s.

Simvastatine (DCI) .....

20 mg

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**

Hypolipidémiant, inhibiteur 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'arthropathie 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 ≥ 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, kétocoazole, antiprotéases et de la viridine (cf Interaction).
- Femmes 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 la 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 hépatiques.**

- Comme pour d'autres médicaments hypolipidémiants, 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. D'autant que les signes cliniques évocateurs (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité douloreuse ou faiblesses musculaire), un dosage de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale), dans ce cas, doivent être évocateurs.
- Une atteinte musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies diffuses ou répétées, ou une douleur musculaire, une sensibilité douloreuse ou une faiblesses musculaire, un dosage de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale), dans ce cas, doivent être évocateurs.
- Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobinurie.
- Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté si une atteinte musculaire, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, hypo perturbations métaboliques, endocrinaires ou électrolytiques sévères, convulsions non confondues avec l'effet de la simvastatine) ou une atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobinurie.
- La simvastatine est métabolisée par l'isoenzyme 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'effets indésirables avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du CYP3A4 peut être augmenté dans cette situation (cf Interactions).

**Utilisation chez l'enfant.**

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'a pas d'expérience disponible à ce jour chez des enfants 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 la dose recommandée n'est pas recommandée.

**INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES****Associations contre-indiquées :**

- Antiprotéases (amprénavir, indinavir, neflavir, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets (diminution du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémiant). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétocoazole (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'hypercholestérolémiant. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypcholestérolémiant pendant la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétocoazole).
- Delavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémiant). Utiliser une autre statine.

# NOCOL®

**COMPOSITIONS :**

Simvastatine (DCI) .....

1 comprimé pelliculé

Excipients q.s.

Simvastatine (DCI) .....

20 mg

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**

Hypolipidémiant, inhibiteur 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'arthropathie 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 ≥ 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, kétocoazole, antiprotéases et de la viridine (cf Interaction).
- Femmes 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 la 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 hépatiques.**

- Comme pour d'autres médicaments hypolipidémiants, 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. D'autant que les signes cliniques évocateurs (douleur musculaire inexpliquée, sensibilité douloreuse ou faiblesses musculaire), un dosage de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale), dans ce cas, doivent être évocateurs.
- Une atteinte musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies diffuses ou répétées, ou une douleur musculaire, une sensibilité douloreuse ou une faiblesses musculaire, un dosage de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale), dans ce cas, doivent être évocateurs.
- Le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobinurie.
- Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté si une atteinte musculaire, secondaire à une rhabdomyolyse (infection aiguë sévère, hypo perturbations métaboliques, endocrinaires ou électrolytiques sévères, convulsions non confondues avec l'effet de la simvastatine) ou une atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les rhabdomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobinurie.
- La simvastatine est métabolisée par l'isoenzyme 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'effets indésirables avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du CYP3A4 peut être augmenté dans cette situation (cf Interactions).

**Utilisation chez l'enfant.**

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine n'a pas d'expérience disponible à ce jour chez des enfants 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 la dose recommandée n'est pas recommandée.

**INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES****Associations contre-indiquées :**

- Antiprotéases (amprénavir, indinavir, neflavir, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets (diminution du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémiant). Utiliser une autre statine.
- Itraconazole, kétocoazole (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'hypercholestérolémiant. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypcholestérolémiant pendant la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétocoazole).
- Delavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypercholestérolémiant). Utiliser une autre statine.

**NOCOL®**

### COMPOSITIONS:

1 comprimé pelliculé  
20 mg

## Simvastatine (DCI)

**Excipients q.s.**

## Simvastatine (DCI) Esimeltsa 80

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

Hypolipidémiant, inhibiteur 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'arthropathie 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 purées (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 : Hypercholestérolémie isolée (types IV et V) : la simvastatine n'est pas indiquée.

## Le régime est toujours

**CONTRE-INDICATIONS**  
Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

### Les huiles Absolues

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

## - Feminine Relations -

- 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**

**MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI**  
*Utiliser ce médicament avec précaution en cas de :*

- 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 tests hépatiques

- Comme pour d'autres médicaments hypolipidémants, des élévarions 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 élévarions, 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 à indiquer cliniquement. Chez les patients dont les taux sont augmentés 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 da 10 mg

- 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 inexpliquées, sensibilité douloureuse ou faiblesse musculaire), un dosage
  - Une atteinte musculaire doit être évoquée chez tout patient présentant des myalgies diff importante de la CPK d'origine musculaire (taux supérieurs à 5 fois la normale) : dans ce cas, le risque et la sévérité de l'atteinte musculaire avec les inhibiteurs de l'HMG Co-A réductase peuvent entraîner des atteintes musculaires lorsqu'ils sont administrés seuls, tels que les rhadomyolyses sévères avec insuffisance rénale aiguë secondaire à la myoglobinurie.
  - Le traitement par inhibiteur de l'HMG Co-A réductase devra être interrompu ou arrêté si insuffisance rénale, secondaire à une rhadomyolyse (infection aiguë sévère, hypoperfusions métaboliques, endocrinianes ou électrolytiques sévères, épilepsie non contrôlée).
  - La simvastatine est métabolisée par l'isozyme 3A4 du cytochrome P450. Le risque d'atteinte musculaire avec d'autres médicaments qui ont un effet inhibiteur puissant du CYP3A4 ne peut être augmenté de façon importante dans cette situation.*(cf. interac-*

#### *Utilisation chez l'enfant*

La sécurité d'emploi et l'efficacité chez l'enfant n'ayant pas été établies, la simvastatine d'expérience disponible à ce jour chez des enfants souffrant d'hypercholestérolémie familiale

### Utilisation chez le sujet âgé

#### En l'absence d'étude de tolérance

- surveillance clinique et biologique étroite.

**INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES**

*Associations contre-indiquées :*

  - Antiprotozoaires (amphoténir, indinavir, neflavir, ritonavir, saquinavir) : risque majoré d'effets indésirables (diminution du métabolisme hépatique de l'hypcholestérolémiant). Utiliser une autre statine.
  - Itraconazole, kétocanazole (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'hypcholestérolémiant. Utiliser une autre statine ou interrompre le traitement hypcholestérolémiant pendant la durée du traitement par l'itraconazole (ou le kétocanazole).
  - Delavirdine : risque majoré d'effets indésirables (dose-dépendants) à type de rhabdomyolyse (diminution du métabolisme hépatique de l'hypcholestérolémiant). Utiliser une autre statine.

# 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 bêtabloquants.

#### Indications thérapeutiques

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

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

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

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire 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, méthyldopa, moxonidine, rilméridine. 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 II) ;
- Les bêtabloquants en application locale (comme le timolol en goutte oculaire pour le traitement du glaucome) ;
- Certains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie d'Alzheimer ou pour traiter le glaucome (parasympathétiques carbamol) ou certains médicaments utilisés dans le traitement des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de la famille des dihydropyridine) ;
- Les antidiabétiques, notamment l'insuline ;
- Les anesthésiques (lors d'interventions chirurgicales, par exemple) ;
- La digoxine, 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 phenobarbital) ou certains médicaments contre la maladie mentale caractérisée par une perte de contact avec la réalité (phénothiazines tels que la lénémepromazine) ;
- 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/3

PPV: 58,10 DH

# 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 bêtabloquants.

#### Indications thérapeutiques

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

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

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

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire 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, méthyldopa, moxonidine, rilméridine. 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 II) ;
- Les bêtabloquants en application locale (comme le timolol en goutte oculaire pour le traitement du glaucome) ;
- Certains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie d'Alzheimer ou pour traiter le glaucome (parasympathétiques carbamol) ou certains médicaments utilisés dans le traitement des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de la famille des dihydropyridine) ;
- Les antidiabétiques, notamment l'insuline ;
- Les anesthésiques (lors d'interventions chirurgicales, par exemple) ;
- La digoxine, 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 phenobarbital) ou certains médicaments contre la maladie mentale caractérisée par une perte de contact avec la réalité (phénothiazines tels que la lénémepromazine) ;
- 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/3

PPV: 58,10 DH

# 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 bêtabloquants.

#### Indications thérapeutiques

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

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

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

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire 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, méthyldopa, moxonidine, rilméridine. 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 II) ;
- Les bêtabloquants en application locale (comme le timolol en goutte oculaire pour le traitement du glaucome) ;
- Certains médicaments utilisés par exemple pour traiter la maladie d'Alzheimer ou pour traiter le glaucome (parasympathétiques carbamol) ou certains médicaments utilisés dans le traitement des problèmes cardiaques aigus (sympathomimétiques de la famille des dihydropyridine) ;
- Les antidiabétiques, notamment l'insuline ;
- Les anesthésiques (lors d'interventions chirurgicales, par exemple) ;
- La digoxine, 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 phenobarbital) ou certains médicaments contre la maladie mentale caractérisée par une perte de contact avec la réalité (phénothiazines tels que la lénémepromazine) ;
- 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/3

PPV: 58,10 DH











# ZOLUS® 20 mg

## Oméprazole

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

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

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

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

### 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 $\geq 10$ 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 A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ?

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

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

Si vous êtes allergique à l'omeprazole 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, lanoprazole, rabéprazole, ésoméprazole).

Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par 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 commencez 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'omeprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses
- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères
- S'il vous est 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  $< 10$  kg.

#### 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 (utilisé dans le traitement de problèmes cardiaques),
- Diazépame (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire),
- Phénytoïne (utilisé 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 (utilisé 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),
- Clostazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente),
- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH),

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

#### Grossesse, allaitement et femmes enceintes

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'omeprazole 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® 20 mg

## Oméprazole

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

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

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

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

### 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 $\geq 10$ 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 A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE ZOLUS 20 mg, microgranules gastro-résistants en gélule ?

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

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

Si vous êtes allergique à l'omeprazole 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, lanoprazole, rabéprazole, ésoméprazole).

Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par 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 commencez 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'omeprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses
- Si vous avez des problèmes hépatiques sévères
- S'il vous est 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  $< 10$  kg.

#### 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 (utilisé dans le traitement de problèmes cardiaques),
- Diazépame (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire),
- Phénytoïne (utilisé 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 (utilisé 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),
- Clostazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente),
- Saquinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH),

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

#### Grossesse, allaitement et femmes enceintes

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'omeprazole 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 pourrez 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. QUELS 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 : C07CR02.

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 sucre(s), contactez-le avant de prendre Augmentin 1 g/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 (d'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 ictere (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.

#### Réactions 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 urinaires

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'infirmier(e) qui 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 pourrez 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'aspartam (E951), de l'alcool benzylique, de la mafotadroxine (glucose) et du sodium :

- Ce médicament contient 30 mg d'aspartam par sachet. L'aspartam contient une source de phénylalanine. Peut être dangereux pour les personnes atteintes de phénylkétone (PCU), une maladie génétique rare caractérisée par l'accumulation de phénylalanine ne pouvant être éliminée correctement.
- Ce médicament contient 0,0001176 mg d'alcool benzylique par sachet. L'alcool benzylique peut provoquer des réactions allergiques. AUGMENTIN contient de la mafotadroxine (glucose). Si votre médecin vous a dit que vous avez une intolérance à certains sucre(s), 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 ?

VEUZ TOUJOURS PRENDRE CE MÉDICAMENT EN SUivant EXACTEMENT LES INDICATIONS DE VOTRE MÉDICIN OU PHARMACIEN. VÉRIFIEZ AUPRÈS DE VOTRE MÉDICIN OU PHARMACIEN EN CAS DE DOUZE.

#### Posologie

Adultes et enfants de 40 kg et plus

- Dose habituelle : 1 sachet de 1 g/125mg ou 2 comprimés de 500mg/62.5mg trois fois par jour.
- Dose inférieure : 1 sachet de 1 g/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 première prise d'essai,
- Avez le mélange Augmentin 500mg/62.5mg
- Avez les comprimés.

Si vous avez pris plus de 4 comprimés, contactez votre pharmacien.

La prise d'une quantité importante de comprimés peut entraîner des effets indésirables.

Montez la boîte de médicament et conservez-la dans un endroit sec et à l'abri de la lumière.

Si vous subissez de l'urticaire, contactez votre pharmacien.

Si vous avez oublié une prise, prenez la prochaine lorsque vous y pensez. Attendez ensuite au moins 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 surviver, 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.

PPV : 222,00 DH

LOT : 652435

PER : 05/25

# Docteur DOUHRI Mohamed

Spécialiste des Maladies  
du Coeur 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 والشرايين  
والضغط الدموي التشخيص بالصدى  
خريج كلية الطب بالرباط والدار البيضاء

- Echodoppler Cardiaque Couleur
- Exploration Visculaire
- Echodoppler Transcrânien
- Holter Rythmique
- Holter Tensionnel

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

## ORDONNANCE

Nom : .....

DOUHRI

med douhri

DR ECHCHAMI Hafid  
RADIOLOGUE  
15 FAR Résidence Gourougou  
Bz-de-chaussée - Nador  
05 36 60 00 12

et al - le mercredi 6

Docteur DOUHRI Mohamed  
Spécialiste des maladies du Coeur & vaisseaux  
Rue Molay Rachid N° 73 Nador  
Tél: 05 36 60 00 12 Gsm: 06 61 71 67 31  
INP 081091548 Nador, Le: 11/12/2024

# Docteur DOUHRI Mohamed

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



# الدكتور الدهري محمد

اختصاصي في أمراض القلب والشرايين  
والضغط الدموي التشخيص بالصدى  
خريج كلية الطب بالرباط والدار البيضاء

- Echodoppler Cardiaque Couleur
- Exploration Visculaire
- Echodoppler Transcrânien
- Holter Rythmique
- Holter Tensionnel

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

## ORDONNANCE

Nom : HOU BAW  
poste au

R x pour une fin

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

Halid  
Hamed  
Echologue  
Dr ECHAMOU  
Dr RAO Résidence - Nador  
des Fai - Chausse  
Av. Rez-de-cha  
Tél: 05 36 60 00 12

Nador, Le: 4/11/2024

# BILAN BIOLOGIQUE

Le : 11/12/2014

Nom/Prénom : HOUBAW Age : 20 Sexe : H  F

## Hématologie

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

## Bilan martial

- Fer sérique
- CTF
- Ferritine
- Transferrine

## Hémostase

- Temps de prothrombine
- TCK
- Fibrinogène
- INR

## Bilan glycémique

- Glycémie à jeun
- HGPO
- Hémoglobine glyquée

## Ionogramme sanguin

- Na<sup>+</sup>
- K<sup>+</sup>
- Cl<sup>-</sup>
- Ca<sup>++</sup>
- Phosphore
- Mg<sup>++</sup>
- Bicarbonates (HCO<sub>3</sub><sup>-</sup>)
- Urée
- Crétatbine
- Acide urique

## Examen des urines

- Protéinurie des 24h
- ECBU + Antibiogramme

## 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-VDL
- Hépatite B
  - Antigène HBs 60.4472630007
  - Anticorps Anti-Hbs 1559880
  - 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 + Coproscopie

## Bilan lipidique

- Cholestérol total
- Cholestérol HDL
- Cholestérol LDL
- Triglycérides

## Groupage sanguin et AC irréguliers

- ABO
- Rhésus
- RAI

## Bilan de la fonction thyroïdienne

- T3
- T4
- TSH

## Bilan de la fonction rénale

- Crétatbine
- Urée plasmatique

## Exploration de la prostate

- PSA

## Enzymes musculaires

- LDH
- CPK
- CPK-mb

## Ionogramme urinaire

- Ca<sup>++</sup>
- Phosphore
- Na<sup>+</sup>
- K<sup>+</sup>
- Cl<sup>-</sup>
- Urée
- Crétatbine

Docteur DOURA  
Spécialiste des maladies  
du Coeur & vaisseaux  
Rue Molay Rachid N° 1  
Tél: 05 26 60 00 12 GSM: 06 61  
N° 081091548

Autres :

258

**FACTURE N°: 192169**

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

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

Code Barre ..... :   
0401258

**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  
**Laboratoire Pasteur**  
Biogiste  
Dr. Akarkach Abdellah  
Biogiste Medical  
103 Route Principale Taouima-Nador  
Tél: 0536.60.42.72-Fax: 0536.33.27.93  
ICE: 001599883000072  
ACCUEIL



# Laboratoire PASTEUR d'Analyses Médicales

## مختبر باستر للتحاليل الطبية

Dr. Abdellah AKARKACH

Pharmacien Biogiste de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Bruxelles  
Spécialiste en: Hématologie, Immunologie, Virologie, Bactériologie, Parasitologie  
Immuno-Hématologie, Biochimie, Endocrinologie, Mycologie,  
Spermiose, Biologie moléculaire, Toxicologie.

*Quand la santé est en cause, la qualité certifiée est de mise!*  
Laboratoire certifié ISO 9001:2015 depuis 24/01/2020



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 HOUAN 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
<b>GLOBULES ROUGES .....</b>	: 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	
<b>PLAQUETTES .....</b>	: 326 000	/mm <sup>3</sup> (150 000 à 400 000)	04/05/23 : 310000
VPM.....	: 9,70	fl (7.20 à 11.50)	04/05/23 : 10.00
<b>GLOBULES BLANCS .....</b>	: 16 730	/mm <sup>3</sup> (4 000 à 10 000)	04/05/23 : 9490

### FORMULE LEUCOCYTAIRE :

POLYNUCLEAIRES NEUTROPHILES ..	: 80,60	%	04/05/23 : 59.90
Soit .....	: 13 484,4	/mm <sup>3</sup> (1 500 à 7 500)	
POLYNUCLEAIRES EOSINOPHILES ..	: 2,00	%	04/05/23 : 5.10
Soit .....	: 334,6	/mm <sup>3</sup> (100 à 400)	
POLYNUCLEAIRES BASOPHILES ..	: 0,50	%	04/05/23 : 1.40
Soit .....	: 83,7	/mm <sup>3</sup> (0 à 200)	
LYMPHOCYTES .....	: 7,50	%	04/05/23 : 21.80
Soit .....	: 1 254,8	/mm <sup>3</sup> (1 000 à 4 500)	
MONOCYTES .....	: 9,40	%	04/05/23 : 11.80
Soit .....	: 1 572,6	/mm <sup>3</sup> (2 00 à 1 000)	

### Examen microscopique du frottis:

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

Page: 1/4

Dr. Abdellah AKARKACH

Pharmacien Biogiste de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Bruxelles  
Spécialiste en: Hématologie, Immunologie, Virologie, Bactériologie, Parasitologie  
Immuno-Hématologie, Biochimie, Endocrinologie, Mycologie,  
Spermiose, Biologie moléculaire, Toxicologie.

*Quand la santé est en cause, la qualité certifiée est de mise!*

*Laboratoire certifié ISO 9001:2015 depuis 24/01/2020*



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

**Monsieur HOUBAN Mohamed**

Référence : 040124 258

Dr. DOUHRI MOHAMED

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 systemique. la PCT reste négative lors d'un syndrome inflammatoire isolée ou d'une infection virale.

<b>UREE .....</b>	<b>: 0,59</b>	mg/l	( 0,19 à 0,48 )	04/05/23 : 0.39
Uréase	Soit.....	mmol/l	( 3,10 à 7,60 )	
<b>CREATININE .....</b>	<b>: 16,40</b>	mg/l	( 6,00 à 13.60 )	04/05/23 : 12.90
cinétique au picrate alcalin	Soit.....	µmol/l	( 44 à 106 )	

**HEMOGLOBINE GLYQUEE (HbA1C par HPLC sur automate HLC-723G11, GX TM A1c)**  
Résultat : 7,00 % HbA1c

Critères d'interprétation des résultats d'HbA1C  
% HbA1C Contrôle du taux de glucose

- 4-6 - Intervalle 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)



Dr. Abdellah AKARKACH

Pharmacien Biologiste de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Bruxelles  
Spécialiste en: Hématologie, Immunologie, Virologie, Bactériologie, Parasitologie  
Immuno-Hématologie, Biochimie, Endocrinologie, Mycologie,  
Spermiologie, Biologie moléculaire, Toxicologie.

*Quand la santé est en cause, la qualité certifiée est de mise!*

*Laboratoire certifié ISO 9001:2015 depuis 24/01/2020*

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

**Monsieur HOUBAN Mohamed**

Référence : 040124 258

Dr. DOUHRI MOHAMED

## 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...



# Laboratoire PASTEUR d'Analyses Médicales

## مختبر باستر للتحاليل الطبية

Dr. Abdellah AKARKACH

Pharmacien Biogiste de la Faculté de Médecine et de Pharmacie de Bruxelles  
Spécialiste en: Hématologie, Immunologie, Virologie, Bactériologie, Parasitologie  
Immuno-Hématologie, Biochimie, Endocrinologie, Mycologie,  
Spermiologie, Biologie moléculaire, Toxicologie.

Quand la santé est en cause, la qualité certifiée est de mise!

Laboratoire certifié ISO 9001:2015 depuis 24/01/2020



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

Monsieur HOUAN Mohamed

Référence : 040124 258

Dr. DOUHRI MOHAMED

## MARQUEURS TUMORAUX

ARCHITECT4100/COBAS e411/minividAS

Valeurs de référence

Antécédents

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

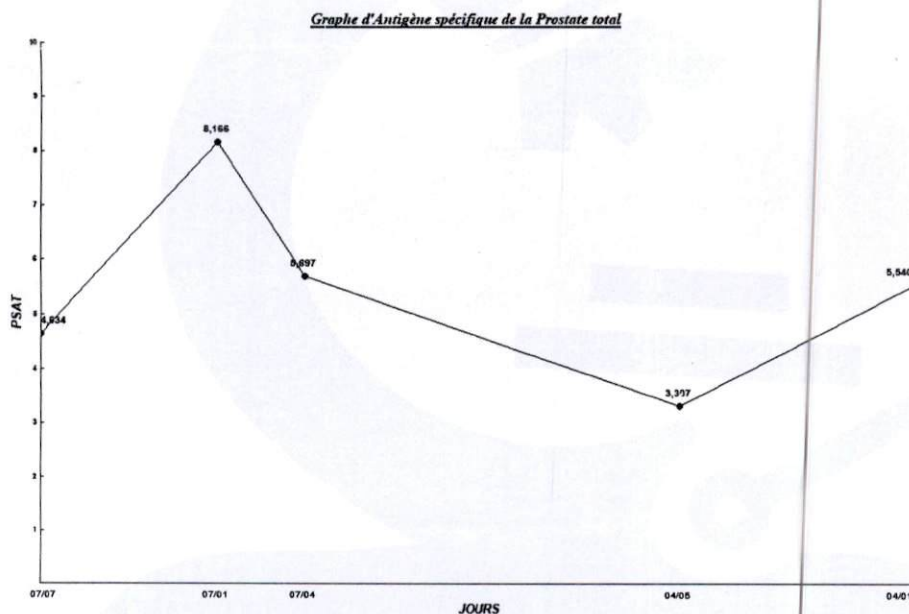
Résultat ..... : 5,540

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



Fin de compte rendu validé par: Dr. Abdellah AKARKACH

Laboratoire PASTEUR d'Analyses Médicales  
Dr. Akarkach Abdellah  
Biogiste Médical  
Tél de Garde: 0666.11.06.75  
GPO



مركز الفحص بالأشعة إسراء

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: HOUPLAN 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 culs 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. DU FAR Résidence Gourougou  
Rez-de-chaussée -Nador  
Tél: 05 36 33 67 78



مركز الفحص بالأشعة إسرا  
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 إسراء

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: HOUPLAN 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 épaisse, 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 :

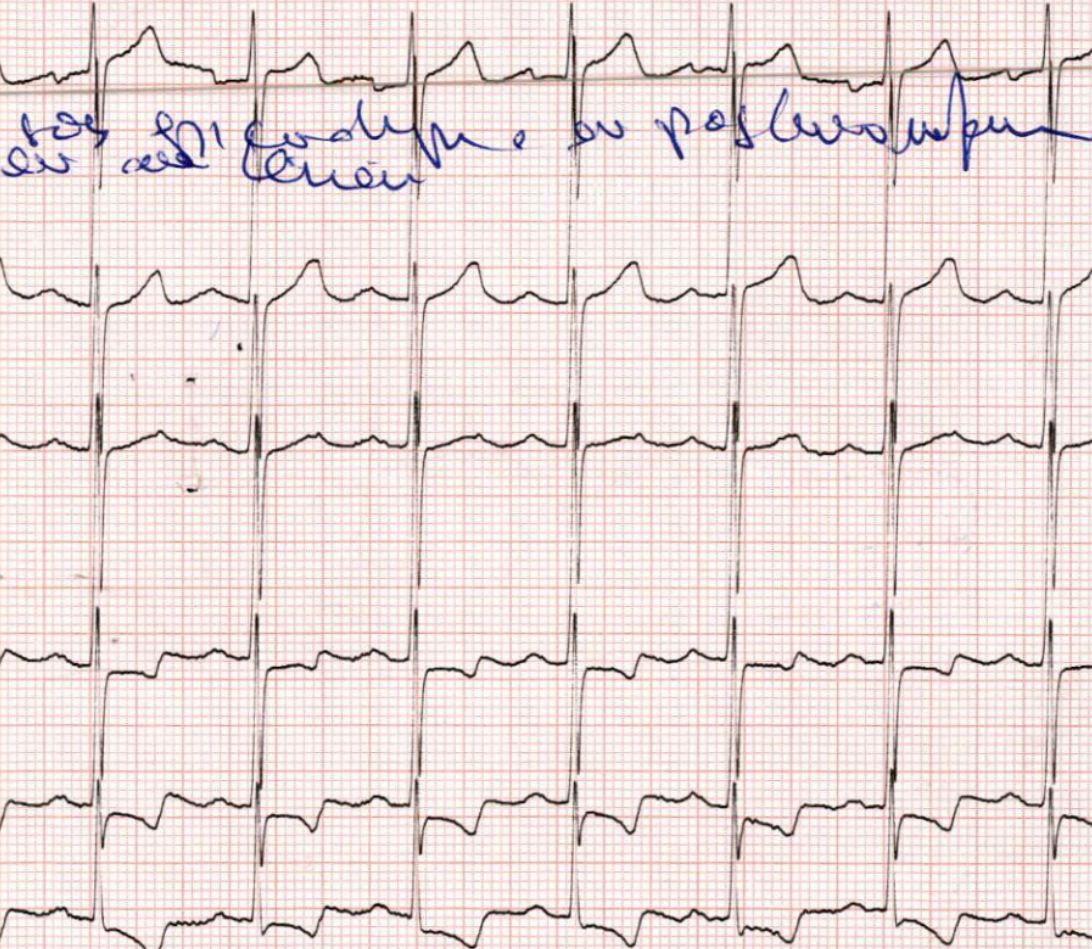
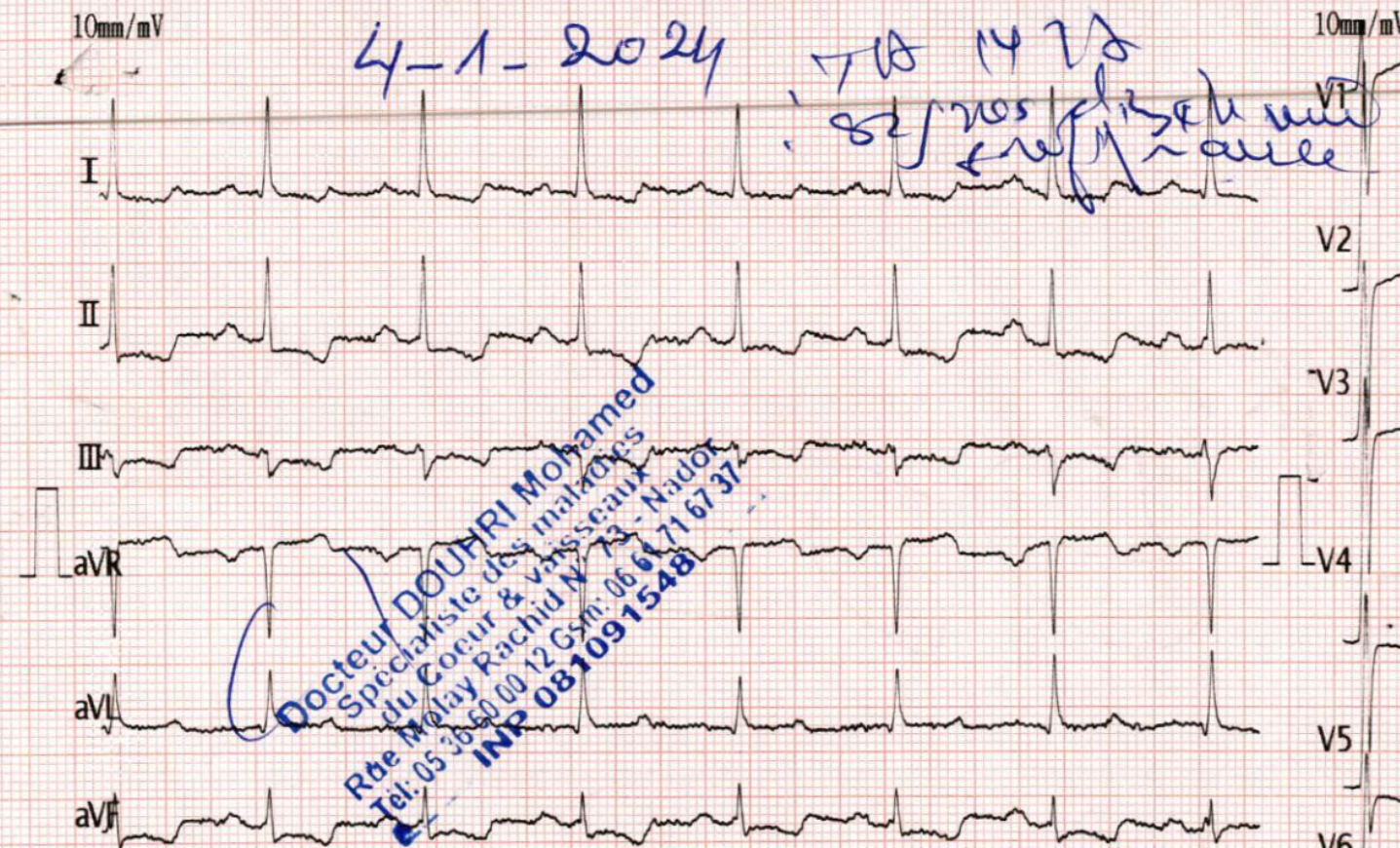
Aspect échographique compatible avec :

Petit rein droit pyélonéphritique.

Petit kyste rénal gauche.

Hypertrophie prostatique associée à des petites lithiases vésicales.

Dr ECHCHAMLI Hafid  
RADILOGIE  
Av. des FAR Résidence Gourougou  
Rez-de-chaussée -Nador  
Tél: 0536.33.67.78



Vent. Rate(BPM) : 85  
PR Int.(ms) : 185  
P/QRS/T Int.(ms) : 139  
QT/QTc Int.(ms) : 419  
P/QRS/T Axis(Deg.) : 44  
RV1/SV5 Amp.(mV) : 0.75  
RV5/SV1 Amp.(mV) : 2.08

800 Normal Sinus Rhythm  
310 High Voltage(Left Ventricular)  
604 ST-T Abnormality(Maybe ischemia)  
141 Long QTc  
**\*\*\* Borderline Abnormal ECG \*\*\***

Note : Unconfirmed Report Need to Review

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

5mm/s AC50 EMG ADS 01-11-2062 06:11:05

QN

卷之三

—

111

> 000000039375 M 5

168/82 cm/kg

133/99 mmHg