

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 canalaire, 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 canalaire.

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

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° W19-590031

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0258 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : MERNISSI HALIMA

Date de naissance :

Adresse : IMM Q Appt 10 CIL CASABLANCA

RE AIN ASSEB DOU NE

Tél. : 0522367854 Total des frais engagés : 5682,10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr El Ghali Mohamed BENOUNA

Professeur agrégé de Cardiologie
Cardiologue interventionnel

INPE: 061303632

Cachet du médecin :

Date de consultation : 23/01/2023

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie : Remplacement valvulaire aortique

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : pontage coronaire

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

Fait à : Le : 23/01/2023

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes Natures des Actes Nombre et Coefficient Montant détaillé des Honoraires Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes

23/1/23 6 INP : 061303632

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

23/1/23 5682

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES Dents Traitées Nature des Soins Coefficient INP : 061303632

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

H 1 2 3 4 5 6 7 8
D 8 7 6 5 4 3 2 1
B

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Hôpital sans Tabac
 Fumer tue

مستشفى بدون تدخين
 التدخين يقتل

Casablanca, le : 23-01-23

ORDONNANCE

Docteur :

PHARMACIE SOURCE
 Melle EL MOUNA
 Docteur en Pharmacie
 7, Rue Ain Asserdoune, C.I.L.
 Casablanca - Tél: 05 22 36 24 85

2835, 1 Upenis 50mg = 1 p/m
 405, 2 x 2

115, 4 1/2 Adairme 50mg = 1/2 p/m
 52, 2 x 2

176, 3 1/2 Ciprofloxacin 500mg = 1/2 p x 2
 99, 2 x 4
 396, 4 1/2 Ciprofloxacin 500mg = 1 p/m
 40, 5 x 3

121, 5 1/2 Tamsulosin 0.4mg = 1 p/m
 20, 2 x 8

160, 6 1/2 Sildenafil 50mg = 3/4 p le soir



إيجابي في حالة قصور القلب.

ما هي الحالات التي يجب فيها استعمال دواء أوبريو؟

سيقوم الطبيب بتحديد الجرعة الملائمة للأدوية التي أخذتها مسبقاً. وبعدئذ، سيقوم بضبط الجرعة حسب استجابتك للعلاج وذلك حتى تلائم الجرعة التي سيحددها لك.

عموماً، ستبدأ بجرعة 50 ملغ أو 100 ملغ مرتين يومياً (قرص واحد في الصباح وقرص آخر في المساء).

تصل الجرعة التي يوصى بها عادة إلى 200 ملغ مرتين يومياً (قرص واحد في الصباح وقرص آخر في المساء).

إذا كنت تتبع من قبل علاجاً بمثبطات ECA، يجب إيقاف هذه المثبطات ولا يجب أخذ دواء أوبريو إلا بعد مرور 36 ساعة على أخذ آخر جرعة من مثبطات ECA. إذا أوقفت العلاج بدواء أوبريو، ووصف لك الطبيب

مثبطات ECA، ابدأ في أخذ هذا الدواء بعد مرور 36 ساعة على أخذ آخر جرعة من دواء أوبريو.

قم ببيع أقراص أوبريو كاملة، لا يجب كسر الأقراص أو تقسيمها.

يُمكن أخذ أقراص أوبريو وسط وجبات الأكل أو خارجها.

إذا أخذت الكثير من أقراص أوبريو عن طريق الخطأ، أخبر الطبيب على الفور.

إذا نسيت أخذ جرعة، خذها حالما تتذكر ذلك. ثم خذ القرص التالي في الوقت المعتاد. إذا تصادف وقت تتذكر مع الوقت المعتاد لأخذ الجرعة التالية، لا

تأخذ الجرعة المنسية، وتابع جرعاتك كالعادة. إذا نسيت أخذ جرعة ما، لا تأخذ جرعة مضاعفة.

لا تَقم بتعديل الجرعة الموصوفة لك من تلقاء نفسك. إذا كنت تظن أن فعالية الدواء قوية أو ضعيفة جداً، أخبر الطبيب أو الصيدلي. خذ دواء أوبريو كل

يوم طالما لم يطلب منك الطبيب عكس ذلك. يُمكن إيقاف أخذ دواء أوبريو أن يتسبب في تفاقم المرض.

الأطفال والشباب (أقل من 18 سنة)

لم يتم التحقق حتى الآن من سلامة استخدام دواء أوبريو من قبل الأطفال والشباب.

2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال أوبريو؟

لا يجب أخذ دواء أوبريو:

إذا كنت تعاني من قرط الحساسية من الساكوبتريل أو الفالسارتان أو أي مكون آخر لهذا الدواء.

إذا كنت تأخذ أدوية لعلاج ارتفاع ضغط الدم أو قصور القلب، مثل مثبطات ECA (انظر: ما هي الاحتياطات اللازمة عند أخذ دواء أوبريو وكيف يؤخذ أوبريو؟). لا تبدأ بأخذ دواء أوبريو إلا بعد مرور 36 ساعة على أخذ آخر جرعة

نشرة معلومات للمريض

أوبريو® 50 ملغ، 100 ملغ، 200 ملغ

أقراص مغلفة

ساكوبتريل/فالسارتان

استعمال: هذا الدواء لا يحتوي على

50 mg
né pelliculé,
28,
05 DH

إذا كانت
أنواعها.

UPERIO® 50 mg
Comprimé pelliculé.
Boite de 28.
PPV : 405 DH

6 118001 031719

على ماذا تحتوي هذه النشرة؟

استعمال: هذا الدواء لا يحتوي على

UPERIO® 50 mg
Comprimé pelliculé.
Boite de 28.
PPV : 405 DH

6 118001 031719

مرض قصور القلب لدى البالغين. يوصف هذا الدواء لعلاج قصور القلب لدى البالغين. يجب استخدامه بحذر شديد.

UPERIO® 50 mg
Comprimé pelliculé.
Boite de 28.
PPV : 405 DH

6 118001 031719

ما هي آلية عمل أوبريو؟

يعمل أوبريو كمثبط على الساكوبتريل الدوائية وتراكمه 1234597 MA TA

UPERIO® 50 mg
Comprimé pelliculé.
Boite de 28.
PPV : 405 DH

6 118001 031719

من مثبطات ECA

إذا أصبت في الماضي

أو مشاكل في

مستقبلات الأدينين

إذا كنت مصاباً

وكنت تأخذ الدواء

إذا كانت وظائف

إذا كنت حاملاً أو كنت

تحذيرات واحتياطات

قبل بدء العلاج بدواء

المشاكل التالية:

إذا كان شريان الكلى لديك

إذا أصبت في الماضي بوزمة

أو مشاكل في الجهاز التنفسي

بالوئمة الوعائية.

إذا كنت تأخذ أدوية لعلاج

ARA أو أليسكربين

إذا كنت تعاني من انخفاض في

أو تزيد عن 65 سنة والمرض

أدوية أخرى لعلاج ضغط الدم

تغاني من القيء أو الإسهال.

إذا كان مستوى البوتاسيوم مرتفعاً

يحدث ذلك بالعديد من الأدوية

إذا كنت تعاني من تورم على

أو مشاكل في الجهاز التنفسي

الفور.

تفاعلات دوائية

أخبر الطبيب أو الصيدلي إذا

كنت تعاني من أمراض

كنت تعاني من حساسية

كنت تأخذ أدوية أخرى

هذه الاحتياطات تتعلق

لا تأخذ دواء أوبريو

يمكنك أن تبدأ في أخذ

مثبطات ECA.

بمثبطات ECA.

على آخر جرعة

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg, comprimé sécable

Spironolactone

Encadré

Veillez à

avant

elle c

impoi

• Ga

bes

• Si v

inter

pharmacien.

• Ce mé

pe

pas

être

mal

• Si vo

indésir

ou votr

aussi à tout effet indésirable qui ne

serait pas mentionné dans cette notice.

Voir rubrique 4.

ALDACTONE 50 mg

P.P.V: 57DH70



ALDACTONE 50 mg

P.P.V: 57DH70



notice
car

avoir

nez
leur

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

Enfants et adolescents

Sans objet.

Autres médicaments et ALDACTONE

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, notamment les médicaments suivants : médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que l'amiloride, le canrénoate de potassium, l'éplérénone, le triamtrène ou le potassium), médicament utilisé pour le traitement de certaines tumeurs des glandes surrénales, le mitotane,

certaines médicaments utilisés avant ou après une greffe pour éviter le rejet du greffon (la ciclosporine ou le tacrolimus), médicaments destinés à baisser la tension artérielle (les inhibiteurs de l'enzyme de conversion et les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II), triméthoprim et triméthoprim-sulfaméthoxazole.

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

Grossesse, allaitement et fertilité

Ce médicament ne doit pas être utilisé :

- si vous êtes enceinte ou si vous pensez l'être,
- si vous allaitez.

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.

Les effets suivants peuvent survenir :

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

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration. L'adresse est sur le site internet de la Haute Autorité de Santé.

Classe pharmacothérapeutique :
Diurétiques épargneurs potassiques -
code ATC : C03DA01.

Ceci contient un diurétique.

de véhicules et utilisation de

CARDIX®

Carvédilol



COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol

Excipients : lactose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale dioxyde, talc, Stéarate de magnésium.

FORMES PH

Comprimés de 6,25 mg

Comprimés de 12,5 mg

INDICATION

CARDIX 6,25 mg

• Traitement

• Traitement

CARDIX 25 mg

• Traitement

• Traitement

EFFETS INDESIRABLES

Les effets indésirables les plus fréquents sont :

Système nerveux central

Cardiovasculaires :

• bradycardie, hypotension

• oedème (périphérique)

• possibilité de survenue

• possibilité de décès

Gastro-intestinaux : nausées

Hématologiques : thrombocytopénie

Métaboliques : hyperglycémie

Autres : • anomalies de diffusion et/ou une altération

La fréquence des effets indésirables est la même pour les comprimés de 6,25 mg et de 12,5 mg.

IL EST CONSEILLÉ DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS :

Absolues :

• Patients ayant une

• Signes cliniques

• Hypersensibilité

• Antécédent de réaction

• Asthme et bronchite

• Blocs auriculove

• Bradycardie sévère

• Choc cardiogénique

• Maladie du sinus car

• Hypotension sévère

• Phénomènes de Rayn

• Association avec : Fl

• En raison de la présence

galactose ou de déficit

Relatives :

• Traitement concomitant

• Association à l'An

MISES EN GARDE ET

• Le traitement con

• L'état du patient doit

• La surveillance du patient doit prendre en compte le fait que le traitement par carvédilol, comme tout traitement bêta-bloquant, peut entraîner une aggravation de l'insuffisance cardiaque.

• Le traitement est instauré par une première dose, suivie d'une posologie initiale faible puis progressivement croissante sous surveillance médicale spécialisée.

• Ne pas interrompre brutalement le traitement, sauf en cas de nécessité selon l'avis de votre médecin traitant

Précautions d'emploi :

• Une surveillance médicale régulière de la glycémie est recommandée chez les diabétiques au moment de l'initiation du traitement par le carvédilol ou à l'augmentation de posologie.

• Il faut une surveillance du traitement après la première administration, au cours de la première semaine de traitement et à chaque augmentation de dose.

• Une fois la dose efficace atteinte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état hémodynamique doit être effectuée, ainsi qu'un contrôle régulier de la fonction rénale.

• Avant une intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste.

La prudence est recommandée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de présenter un angor de Prinzmetal.

• L'attention des porteurs de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion lacrymale.

• L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse : Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si besoin. En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale attentive du nouveau-né est recommandée.

28 Comprimés

LOT: 178

PER: JUL 2024

PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés ○



6 118000 050568

28 Comprimés

LOT: 183

PER: SEP 2024

PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés ○



6 118000 050568

28 Comprimés

LOT: 185

PER: JAN 2025

PPV: 44 DH 00

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés ○



6 118000 050568

CARDIX® 6,25mg

28 Comprimés ○



6 118000 050568

F209013/05

du même type) :

Tardyferon® 80 mg

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

Vous devez
scrupuleusement
suivre les
instructions de votre médecin

- Gardez précieusement ce médicament à l'abri de la lumière et de l'humidité.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour obtenir des renseignements sur le médicament.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne sentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.



Tardyferon® 80mg
30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

PRV : 40,50 DH
à votre
ordonnance
à voir

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Tardyferon 80 mg, comprimé pelliculé ?
2. Dans quels cas est-il utilisé ?
3. Comment le prendre ?
4. Quels sont les effets secondaires ?
5. Comment le conserver ?
6. Contre-indications et précautions.



Tardyferon® 80mg
30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

PRV : 40,50 DH
et dans
le
comprimé ?
liculé ?

1. QU'EST-CE QUE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

PREPARATION
Ce médicament
par capsule
à la grosse



Tardyferon® 80mg
30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA
41, Rue Mohamed Diouri - Casablanca
Pharmacien Responsable : Amina DAOUDI

PRV : 40,50 DH
l'anémie
pendant
le traitement

2. QUELLES SONT LES CONTRE-INDICATIONS ET LES PRÉCAUTIONS ?

Ne prenez pas Tardyferon 80 mg comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au fer ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous avez une anémie (quantité insuffisante de globules rouges dans le sang) non liée à une carence en fer.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé.

Si vous prenez TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé pour un manque de fer, il faudra également rechercher la cause de ce manque afin de la traiter.

Si votre manque de fer est associé à une maladie inflammatoire, le traitement par TARDYFERON 80 mg ne sera pas efficace.

En raison du risque d'ulcérations buccales et d'altération de la couleur dentaire, les comprimés ne doivent pas être sucés, mâchés ou gardés dans la bouche mais avalés entiers avec de l'eau.

Si vous ne pouvez pas suivre cette instruction ou si vous rencontrez des difficultés de déglutition, veuillez contacter votre médecin.

D'après des données publiées dans la littérature, il a été observé des colorations de la paroi du tube gastro-intestinal chez des patients

âgés souffrant d'une insuffisance rénale, de diabète et/ou d'une augmentation de la tension qui recevaient des médicaments pour ces maladies et une supplémentation en fer pour traiter leur anémie.

Précautions d'emploi

La consommation importante de thé inhibe l'absorption du fer. Il est conseillé de ne pas prendre ce médicament en même temps que cette boisson.

Autres médicaments et TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé

Si vous utilisez déjà les médicaments suivants, vous ne devez pas utiliser TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé sauf si votre médecin le décide. En effet, certains médicaments ne peuvent pas être utilisés en même temps, alors que d'autres médicaments requièrent des changements spécifiques (de dose, de moment de prise par exemple).

- Si vous prenez des médicaments injectables contenant du fer.
- Si vous prenez des médicaments contenant de l'acide acétéhydroxamique.
- Si vous prenez certains antibiotiques (les cyclines ou les fluoroquinolones).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter une fragilité osseuse (les bisphosphonates, le strontium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie des articulations (la pénicillamine).
- Si vous prenez un médicament pour traiter une maladie de la thyroïde (la thyroxine).
- Si vous prenez des médicaments pour traiter la maladie de Parkinson (l'entacapone, la méthildopa, la levodopa, la carbidopa).
- Si vous prenez du zinc ou du calcium.
- Si vous prenez un médicament pour traiter une acidité excessive de votre estomac : topiques gastro-intestinaux, charbon ou antiacides (sels d'aluminium, de calcium et de magnésium).
- Si vous prenez un médicament pour traiter l'hypercholestérolémie (cholestyramine).

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

TARDYFERON 80 mg comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

La consommation concomitante de laitage, de thé, de café, de vin rouge, de légumineuses, d'œufs ou de céréales empêche l'absorption du fer par l'organisme.

Grossesse, allaitement

Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être pris pendant la grossesse.

L'utilisation de ce médicament est possible chez la femme qui allaite. Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Aucune donnée disponible sur les effets de la capacité à conduire et utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TARDYFERON 80 mg, comprimé pelliculé ?

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

Posologie

Ce médicament est réservé aux enfants de plus de 6 ans et aux adultes.

DM® 4mg, Comprimé, Bo
pumarol

1. Que con
Qu'est-c
2. Quelles
mg. com
3. Commer
4. Que
5. Cor

6 118000 181187

3000

dans quels cas est
avant de prendre

Les AVK
coagulation
coagulation

la prise du médicament
intolérance à certains

- les AINS pyro-
anti-inflammatoires :

médecin :
 • en cas de risc
 • en cas d'insul
 • en associati

Exp : 20,00

Acénocoumarol 10 comprimés

du traitement. Prendre
moins une fois
Il est préférabl
et de noter le

Consignes relatives à la prise en charge d'un patient hémorragique
N'oubliez pas de signaler à tout praticien que vous consultez (dentiste, pharmacien, biologiste, kinésithérapeute, infirmière, sage-femme, etc.) que vous suivez un traitement anticoagulant.

Portez toujours sur vous une carte mentionnant que vous prenez de l'insuline. En raison d'une très grande sensibilité au médicament, la posologie doit être adaptée et la surveillance du traitement sera renforcée, notamment pendant les périodes de l'insulinothérapie.

EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS D'UN
MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

En cas de douleur ou de fièvre ne prenez pas de médicament contenant l'aspirine ou un anti-inflammatoire (risque de saignement).
Si vous prenez d'autres médicaments avant le début de ce traitement, en avertir votre médecin, notamment si vous êtes traité :

[illegible]

PPV : 20/0

Exp :

Acénocoumarol 10 comprimés

PPV : 2

ctions à
comme

Dan
Dun
Selc
Le c

Sintron
Acénocoumarol

PPV :

Sin

6 118

ra fait au
poratoire

- Réactions cutanées urticaires,
- Rare : nécrose de

AVK.
gie sera
it par la

VOTRE


Roches Noires
20300 Casablanca
Maroc
Conditions de pres

ments the

T AU COURS DE LA GROSSESSE
S DEMANDER L'AVIS DE VOTRE
ACIEN AVANT D'UTILISER UN

Lactose
Lactose. Son utilisation est déconseillée chez les personnes souffrant d'intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp.

en fonction de votre situation.
en fonction des résultats de l'INR.

4 mg  après les résultats de l'INR.
de votre médecin.

Un médecin, si possible celui qui vous a prescrit la dose, dans d'autres cas un

ome de sevrage :
aucun cas arrêter de prendre Sintrom sans que votre
mé. et vous ne devez pas non plus modifier de votre

000 181187

...seuls certains signes

allergiques se manifestant par des démangeaisons ou

ment déclarer les effets indésirables directement via le site internet : www.capm.ma

pharmacie d'éliminer les médicaments que vous
mesurez contribueront à protéger l'environnement.

bnou Al Aouam

dir 07/17
52308-01

Veillez 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 d'autres questions, 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 à votre pharmacien.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice

1. Qu'est-ce que...
2. Quelles sont...
3. Comment pr...
4. Quels sont le...
5. Comment con...
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE...

CardioAspirine est déjà, l'agrégation comprimé ne se casse pas dans le tube digestif. CardioAspirine ne CardioAspirine est

- la prévention de la suppression d'un...
- la prévention de transitoires, AIT
- la prévention de l'infarctus du myocarde (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique
P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique
P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique
P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique
P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



E 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine est un médicament à base d'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le médicament ne se dissout pas dans l'estomac. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique. CardioAspirine est utilisé sous la prescription du médecin.

CardioAspirine est utilisé après des opérations sur les artères coronaires (pontage et artériectomie); CardioAspirine est utilisé suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, angine de poitrine instable, etc.); CardioAspirine est utilisé chez les patients atteints de maladies cardiovasculaires (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus.

CardioAspirine est utilisé pour la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

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

- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'information 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 à votre pharmacien.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les précautions à prendre ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment reconnaître les effets indésirables ?
6. Informations complémentaires

CardioAspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



118001 090280

CardioAspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH
Bayer S.A.



18001 090280

EST-IL UTILISÉ ?

1. QU'EST-CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ?
CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique.

CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour :

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artère).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE

Notice : information du patient

**Janumet® 50 mg/850 mg et
Janumet® 50 mg/1000 mg,
comprimés pelliculés**
sitagliptine/chlorhydrate de metformine

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient de

- Gardez cette notice.
- Si vous avez d'autres médicaments, consultez votre médecin ou votre infirmier.
- Ce médicament peut interagir avec d'autres personnes atteintes de la même maladie.
- Si vous ressentez des effets indésirables, consultez votre médecin, votre infirmier ou votre pharmacien.
- Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que le diabète ?
2. Quelles sont les complications du diabète ?
3. Comment prendre Janumet ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver Janumet ?
6. Contenu de l'emballage.

1. Qu'est-ce que le diabète ?

Janumet contient de la metformine.

- la sitagliptine et les inhibiteurs de la dipeptidyl peptidase-4 (DPP-4).
- la metformine biguanides.

Ils agissent ensemble chez les patients adultes atteints de diabète de type 2. Ce médicament aide à diminuer la quantité de sucre dans le sang.

Associé au régime alimentaire, Janumet aide à diminuer la quantité de sucre dans le sang. Il peut être utilisé seul ou avec d'autres médicaments (sulfamides hypoglycémifiants ou glitazones).

Qu'est-ce que le diabète de type 2 ?

Le diabète de type 2 est une maladie dans laquelle votre organisme ne produit pas assez d'insuline et où l'insuline produite par votre corps n'agit pas comme elle le devrait. Il se peut également que votre organisme produise trop de sucre. Dans ce cas, le sucre (glucose) s'accumule dans le sang. Cela peut conduire à des problèmes médicaux graves tels que maladie cardiaque, maladie rénale, cécité et amputation.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Janumet

Ne prenez jamais Janumet :

- si vous êtes allergique à la sitagliptine ou à la metformine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6)
- si vous souffrez d'une détérioration sévère de la fonction rénale
- si vous avez un diabète non contrôlé avec, par exemple, une hyperglycémie sévère (taux élevé de glucose dans le sang), des nausées, des vomissements, une diarrhée, une perte de poids rapide, une acidose lactique (voir « Risque d'acidose lactique » ci-dessous) ou une acidocétose. En cas d'acidocétose, les substances appelées « corps cétoniques » s'accumulent dans le sang ce qui peut conduire à un pré-coma diabétique. Les symptômes comprennent des douleurs à l'estomac, une respiration rapide et profonde, une somnolence ou si

Distribué par MSD MAROC.
AMM N° : 267/19/DMP/21/NRQ
P.P.V. : 428,00 DH.



6 118001 160488

Distribué par MSD MAROC.
AMM N° : 267/19/DMP/21/NRQ
P.P.V. : 428,00 DH.



6 118001 160488

le pharmacien

donnez
signes de
à votre
plique au
tte notice

Janumet

Distribué par MSD MAROC.
AMM N° : 267/19/DMP/21/NRQ
P.P.V. : 428,00 DH.



6 118001 160488

Distribué par MSD MAROC.
AMM N° : 267/19/DMP/21/NRQ
P.P.V. : 428,00 DH.



6 118001 160488

Autres médicaments et Janumet

Si vous devez recevoir une injection d'un produit contenant de l'iode, par exemple, pour une radiographie ou de prendre Janumet avant ou au moment de la prise de l'iode, votre médecin décidera du moment où vous devrez arrêter le traitement par Janumet.

Informez votre médecin si vous prenez, avez pris ou devez prendre tout autre médicament. Vous devez faire régulièrement des tests de la glycémie ou votre médecin devra peut-être ajuster la dose de Janumet. Il est particulièrement important de signaler :

- les médicaments (administrés oralement ou par injection) utilisés pour traiter les maladies associées au diabète (corticoïdes, hormones thyroïdiennes, etc.) qui augmentent la glycémie.
- les médicaments utilisés pour traiter l'arthrite (corticoïdes).
- les médicaments COX-2, tels que l'ibuprofène, utilisés pour traiter la douleur.
- les médicaments A et antagonistes des récepteurs de l'angiotensine utilisés dans le traitement de l'hypertension artérielle.
- les médicaments utilisés pour traiter les troubles de la vision (diurétiques osmotiques).
- les médicaments utilisés pour traiter les troubles de la vision (diurétiques osmotiques).
- le dolutégravir, un médicament utilisé pour traiter le VIH.
- le vandétanib, un médicament utilisé pour traiter le cancer de la thyroïde (cancer médullaire).
- la digoxine (pour traiter les battements cardiaques). Une vérification de la fonction rénale est nécessaire en cas d'association.

Alcool

Une consommation excessive d'alcool peut augmenter le risque d'acidose lactique et de complications.

Allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, ou si vous envisagez de devenir enceinte, demandez à votre médecin avant de prendre ce médicament pendant une grossesse ou avant d'être enceinte : **jamais Janumet**.

Le véhicule et utilisation de Janumet

Ce médicament n'a pas d'effet, ou qu'un effet très faible, sur la capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Cependant, des étourdissements et de la somnolence ont été observés chez certains patients. Ces effets peuvent altérer votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

La prise de ce médicament en association avec d'autres médicaments (sulfamides hypoglycémifiants ou avec de la metformine) peut diminuer votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

3. Comment prendre Janumet

Veuillez à toujours prendre ce médicament conformément aux indications de votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

- Prenez un comprimé :
 - deux fois par jour, par voie orale
 - au cours d'un repas pour diminuer les effets indésirables.
- Votre médecin pourra juger nécessaire d'ajuster la dose de Janumet pour équilibrer votre taux de sucre dans le sang.