

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- 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



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

Déclaration de Maladie

M23-002603

157767

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : A0585 Société : RAM (IAT)

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : KSSI BA EL HABIB

Date de naissance : 12/02/1963

Adresse : Berrichid

Tél. 0607458834 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 04/04/2023

Nom et prénom du malade : Kssi ba El habib Age:

Lien de parenté : ☒ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : otite + Bronchite + eczéma

Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Berrichid

Le : 04/04/2023

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

| Dates des Actes | Natures des Actes | Nombre et Coefficient | Montant détaillé des Honoraires | Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| 04/04/23 | CS | | 15000 | Dr. SARAH BELGAIDA N° 061192332 |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

Pharmacie NASRULLAH BERRECHID
01. Nasrullah N°327 - Berrechid
Tél.: 05 22 51 67 19
04/04/23 281,10
01. Nasrullah N°327 - Berrechid
Tél.: 05 22 51 67 19
146,90

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

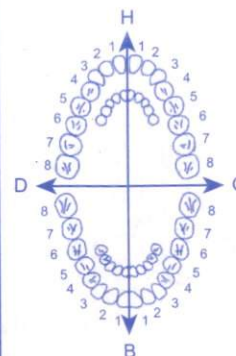
RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE

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

(Création, remont, adjonction)

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient DES TRAVAUX

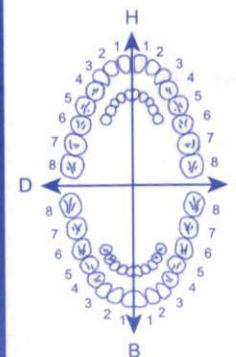
MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



Docteur Sarah BELCAIDA

الدكتورة سارة بلقيدة

Médecine Générale

الطب العام



- Diplôme universitaire en échographie
- Diplôme universitaire de Gynécologie suivi de grossesse et infertilité de l'université de bordeaux - France
- Electrocardiogramme
- Visite pour permis de conduire

- دبلوم الفحص بالصدى
- دبلوم أمراض النساء تتبع الحمل والعقم من جامعة بوردو - فرنسا
- التخطيط الكهربائي للقلب
- فحص رخصة السياقة

Ordonnance

Berrechid le : 04/04/23

Kssiba El Rahib

- Antibio Synalar

- Cotipred 20mg

- Allegra

- Natupluide

- Locatop crème

Pharmacie NASRONALY
Bd Berrechid 307 - Berrechid
Tél: 05 22 33 68 30

Dr. Sarah BELCAIDA
Médecin Généraliste
Tél: 05 22 33 68 30
INPE: 05 22 33 68 30

20. شارع محمد الخامس تجزئة نصر الله قرب مخبزة المدينة (فوق BMCE بنك)

20, Bd Mohamed V Lotissement Naser Allah (en dessus de BMCE Bank) - Berrechid

الهاتف : 05 22 33 68 30

Sarah BELCAIDA

ne Générale

rsitaire en échographie

- Diplôme universitaire de Gynécologie suivi de grossesse et infertilité de l'université de bordeaux - France
- Electrocardiogramme
- Visite pour permis de conduire



الدكتورة سارة بلقيدة

الطب العام

- دبلوم الفحص بالصدى
- دبلوم أمراض النساء، تتبع الحمل والعقم من جامعة بوردو - فرنسا
- التخطيط الكهربائي للقلب
- فحص رخصة السياقة

Ordonnance

Berrechid le : 04/04/23

Kssiba El habib

39,80

- lanoxyl stls



Date : 04/04/23

N° d'Ordre : 4152

4 gts/jr de soir

3x35,70

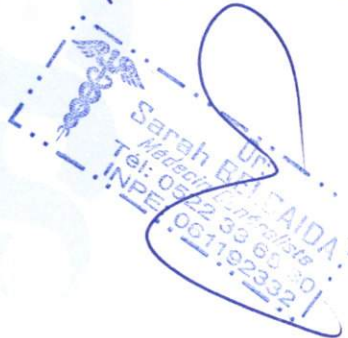
- Kandegic 160



1 sh/jr. ptt 03 med.

T: 146,90

**Pharmacie NASROLLAH
BERRECHID**
ot. Nasrollah N°327 - Berrechid
Tél.: 05 22 51 67 19



20. شارع محمد الخامس تجزئة نصر الله قرب مخبزة المدينة (فوق BMCE بنك)

20, Bd Mohamed V Lotissement Naser Allah (en dessus de BMCE Bank) - Berrechid

الهاتف : 05 22 33 68 30

Esac 20-p

28,110

182 1/2 ptt 11/2



TE 281,10

Pharmacie NASROLLAH
BERRECHID
ot. Nasrollah N°327 - Berrechid
Tél.: 05 22 51 67 19



ANTIBIO SYNALAR

19,40

NATUFLUID
LOT: M9/22
EXP: 07/2025
PPC: 69.50 Dhs

LOT No.: M9/22
MFG. Date: 7/22
EXP. Date: 7/25

Allegra® 5 mg

Lévocétirizine dichlorhydrate

Comprimé pelliculé

Veillez lire attentivement cette notice pour le 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 pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

1. QU'EST-CE QUE Allegra 5 mg, comprimé pelliculé ET QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique

Antihistaminiques à usage systémique, dérivés de la pipérazine. Le dichlorhydrate de lévocétirizine est la substance active d'Allegra. Allegra est un médicament utilisé dans le traitement d'Allergie.

Indications thérapeutiques

Allegra 5 mg, comprimé pelliculé est indiqué pour le traitement des symptômes associés à :

- la rhinite allergique (incluant la rhinite allergique persistante);
- des démangeaisons et rougeurs (urticaire).

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

Ne prenez jamais Allegra 5 mg, comprimé pelliculé :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au dichlorhydrate de lévocétirizine, à la cétirizine, à l'hydroxyzine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (Voir Excipients);
- si vous avez une maladie grave des reins (insuffisance rénale sévère avec une clairance de la créatinine inférieure à 10 ml/min).

Avertissements et précautions

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

Si vous êtes susceptible de ne pas pouvoir vider votre vessie (en raison d'une lésion de la moelle épinière ou d'une augmentation du volume de la prostate), veuillez demander conseil à votre médecin.

Si vous souffrez d'épilepsie ou si vous présentez des risques de convulsions, demandez conseil à votre médecin, l'utilisation d'Allegra peut provoquer une aggravation des crises.

Si vous avez prévu de faire des tests d'allergie, demandez à votre médecin si vous devez arrêter de prendre Allegra pendant plusieurs jours avant le test. Ce médicament peut affecter les résultats de vos tests d'allergie.

Enfants

Allegra 5 mg, comprimé pelliculé n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 6 ans, la forme comprimée n'est pas adaptée à l'adaptation de la dose.

Autres médicaments et Allegra

ALLEGRA 5MG
CP PEL B14



à votre médecin ou pharmacien.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Certains patients traités par Allegra peuvent ressentir de la somnolence/endormissement, consécutif, soyez prudent si vous conduisez une machine jusqu'à ce que vous soyez complètement réveillé par le médicament. Cependant, aux doses recommandées, Allegra n'a pas mis en évidence d'altération de la capacité à conduire aux volontaires sains.

Allegra 5 mg, comprimé pelliculé

Si votre médecin vous a informé de la prise de médicaments sucrés, contactez-le avant de prendre Allegra.

3. COMMENT PRENDRE Allegra

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les indications de votre médecin ou pharmacien. La dose recommandée chez l'adulte est de 1 comprimé par jour.

Utilisation chez des populations particulières

Insuffisance rénale et hépatique

Chez les patients présentant une insuffisance rénale, la dose pourra être adaptée en réduisant la dose. Chez les patients également pris en compte pour une insuffisance hépatique, la dose adaptée sera déterminée par votre médecin. Les patients présentant une insuffisance hépatique ne doivent pas prendre Allegra.

Les patients présentant seulement une insuffisance rénale peuvent prendre le médicament.

Cotipred® 20 mg

Prednisolone

COMPOSITION :

Prednisolone (Sous forme métasulfobenzoate sodique) exprimé en mg

Excipient q.s.p.

Excipients à effet notoire : lactose, sorbitol (contenu dans l'arôme)

PRESENTATION :

Boîte de 20 comprimés solubles effervescents avec bande de couleur

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Ce médicament est un corticoïde.

Il est indiqué dans certaines maladies où il est utilisé pour

CONTRE-INDICATIONS :

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- la plupart des infections, - certaines maladies virales (herpès, varicelle, zona), - certains troubles mentaux non traités
- allergie à l'un des constituants.

Ce médicament **NE DOIT GENELEMENT PAS ETRE UTILISE**, sauf avis contraire de votre médecin, en association avec des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions)

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

MISES EN GARDE SPECIALES :

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladie du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire).

Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicales ou le sud de l'Europe, en raison de maladies parasitaires.

PENDANT LE TRAITEMENT :

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie).

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel. Tenir compte de la teneur en sodium (51 mg par comprimé).

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

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN et notamment des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque : astémizole, bépridil, erythromycine en injection intra-veineuse, halofantrine, pentamidine, sparflaxacine, sultopride, vincamine.

GROSSESSE - ALLAITEMENT :

GROSSESSE : Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

ALLAITEMENT : L'allaitement est à éviter pendant le traitement en raison du passage dans le lait maternel.

PPV : 40DH00

PER : 12/25

LOT : L4236

bottu s.a

82, Allée des Casuarines - Ain Seba - Casablanca
S. Bacheouch - Pharmacien Responsable

Cotipred® 20 mg

prednisolone

20 comprimés effervescents sécables



6 118000 041016

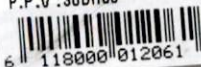
LOCATOP® 0,1 %

Désônide 0,1%
Crème Usage local

LOT : 22E019
PER.: 06 2025

LOCATOP 0,1%
CREME T30G

P.P.V : 30DH00



■ IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Dénomination : LOCATOP® 0,1 %, crème

Composition qualitative / composition quantitative :

Désônide 0,1000 g
Vaseline, paraffine liquide, alcool cétylstéarylique et
éther cétostéarylique de macrogol 1000
(EMULGADE 1000 NI), gallate de propyle, édétate
de sodium, acide sorbique, eau purifiée.

Pour 100 g.

Forme pharmaceutique : Crème, tube de 30 g.

Classe pharmaco-thérapeutique :

GLUCOCORTICOIDE TOPIQUE (D: Dermatologie)

■ DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Ce médicament est préconisé dans certaines
maladies de peau comme l'eczéma de contact, la
dermatite atopique, le psoriasis, mais votre médecin
peut le prescrire dans d'autres cas.

■ ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas

ESAC® 20 mg

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau. Si vous avez d'autres questions, consultez votre pharmacien. Ce médicament est destiné à une personne d'autre. Vous risquez d'obtenir des effets indésirables si vous ne suivez pas les instructions.

Composition

Esoméprazole.....
Sous forme d'ésoméprazole
Excipients dont et saccharose

Qu'est-ce qu'ESAC 20 mg ?

Ce médicament se présente sous forme de gélules contenant des microgranules gastro-résistants.

ESAC est un médicament de la classe des inhibiteurs de la sécrétion acide au niveau de l'estomac.

ESAC est utilisé dans :

- le traitement de l'oesophagite érosive par reflux (inflammation de l'oesophage)
- la prévention des rechutes de certaines oesophagites.
- le traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures, remontées acides),
- le traitement de l'ulcère du duodénum en cas d'infection à *Helicobacter pylori*,
- le traitement des ulcères de l'estomac associés à la prise de médicaments non stéroïdiens (AINS),
- la prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum chez les patients sous traitement par anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Quelles sont les informations nécessaires avant de prendre ESAC 20 mg ?

Il est particulièrement important d'informer votre médecin si vous prenez d'autres médicaments, même ceux sans prescription médicale.

Ne pas utiliser ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique à l'un des constituants d'ESAC,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons,
- si vous prenez un médicament contenant de l'atazanavir (utilisé dans le traitement du VIH).

Prendre des précautions particulières avec ESAC 20 mg dans les cas suivants :

- si vous prenez d'autres médicaments comme l'itraconazole ou le kétoconazole (pour les infections fongiques), le diazépam (contre l'anxiété), la phénytoïne (pour l'épilepsie), la warfarine (pour des troubles de la coagulation sanguine), ou le cisapride (pour des troubles liés à un retard de l'évacuation gastrique).
- si vous avez des problèmes hépatiques graves. Vous devez en discuter avec votre médecin, il peut réduire la posologie.
- si vous avez des problèmes rénaux graves. Vous devez en discuter avec votre médecin.

- si une association de médicaments vous est prescrite pour l'éradication de *Helicobacter pylori* avec ESAC ou si vous prenez ESAC dans le cadre d'un traitement à la demande, vous devez informer votre médecin des autres médicaments que vous prenez.

En cas de traitement à la demande, vous devez informer votre médecin de toutes modifications des symptômes.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose ou de déficit en sucrase isomaltase (maladies métaboliques rares).

Grossesse

Si vous êtes enceinte ou susceptible de l'être, ou si vous allaitez, dites-le à votre médecin avant de prendre ESAC.

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin.

Allaitement

Ce médicament ne doit pas être utilisé au cours de l'allaitement.

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

Prise ou utilisation d'autres médicaments.

Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament notamment l'itraconazole ou le kétoconazole, le diazépam, la phénytoïne, la warfarine, l'atazanavir, la clarithromycine ou le cisapride, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Comment prendre ESAC 20 mg ?

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et quand vous devez les prendre.

Le dosage des gélules que vous prenez et la durée du traitement dépendront de l'importance des symptômes dont vous souffrez.

Vous pouvez prendre vos gélules au cours d'un repas ou à jeun. Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées.

Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Si vous avez des difficultés pour avaler, le contenu des gélules peut être mis dans un demi-verre d'eau non gazeuse. Aucun autre liquide ne doit être utilisé.

Vous pouvez alors boire la solution contenant des petits granules immédiatement ou dans les 30 minutes. Remuez toujours avant de boire.

Rincez ensuite le verre en ajoutant le contenu d'un demi-verre d'eau et le boire.

Tous les granules doivent être avalés sans être mâchés ni croqués.

Pour les patients ne pouvant pas avaler, le contenu des gélules peut être dispersés dans de l'eau non gazeuse et administrés par sonde gastrique.

La posologie habituelle est :

Adultes et enfants à partir de 12 ans :

- Traitement de l'oesophagite :

40 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Chez certains patients, un traitement supplémentaire de 4 semaines peut être nécessaire pour obtenir une guérison complète.

- Prévention des rechutes des oesophagites :

20 mg une fois par jour.

- Traitement des symptômes du reflux gastro-oesophagien (brûlures et remontées acides)

20 mg une fois par jour.

Si vos symptômes persistent après 4 semaines de traitement, consultez votre médecin. Par la suite, votre médecin peut vous prescrire une fois par jour, en fonction de vos symptômes. Le traitement à la demande, en fonction de vos symptômes.

LUI 23008
PER 08/24
PPV 820110

ESAC® 20 mg
ésoméprazole
14 gélules

PROMOPHARM S.A.



La dose habituelle est de 20 mg une fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Prévention des ulcères de l'estomac et du duodénum :

20 mg une fois par jour.

ESAC ne doit pas être utilisé chez les patients souffrant de troubles du sang.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

En cas de troubles du sang, consultez votre médecin. Les instructions de votre médecin doivent être lues attentivement.

PROMOPHARM
Z.I. du Sahel

Laroxyl

Solution buvable en gouttes
Amitriptyline

Composition

Solution buvable dosée à 4% d'amitriptyline (présente sous forme de chlorhydrate d'amitriptyline)
Excipients : alcool éthylique, glycérine, eau purifiée.
Excipients à effet notoire : alcool éthylique, glycérine.
Flacon compte - gouttes de 20 ml. 1 goutte = 1 mg.

Dans quels cas utiliser ce médicament (indications)

Ce médicament est un antidépresseur.

Il est indiqué :

- dans des épisodes dépressifs d'intensité légère, modérée ou sévère,
- dans certaines douleurs ne répondant pas aux antalgiques habituels,
- dans l'énurésie nocturne de l'enfant (émission involontaire d'urine la nuit).

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (contre-indications)

Faites attention avec LAROXYL® 40 mg/ml, solution buvable :

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

- allergie connue à l'amitriptyline
- risque de glaucome par fermeture de l'angle (augmentation de la pression à l'intérieur de l'oeil),
- difficulté pour uriner d'origine prostatique ou autre,
- infarctus du myocarde récent,
- traitement par un autre antidépresseur (iproniazide, nialamide) ou par le sultopride.

Le médicament ne doit généralement pas être utilisé dans les cas suivants, sauf avis contraire de votre médecin :

- traitement par un autre antidépresseur (moclobémide, toloxatone) ou par des médicaments agissant sur le système cardiovasculaire (clonidine ou apparentés, et adrénaline, noradrénaline, dopamine par voie injectable).

Mises en garde spéciales

Ne pas interrompre brutalement le traitement.

De rares cas de syndrome de sevrage (céphalées, maux de tête, nausées, anxiété, troubles du sommeil) ayant été observés à l'arrêt du traitement, il est recommandé de réduire progressivement les doses et de surveiller tout particulièrement le patient durant cette période.

La prise concomitante d'amitriptyline avec de l'alcool, de la clonidine, de la guanfacine, un IMAO-A sélectifs (moclobémide, toloxatone), du linérolide, ou un sympathomimétique alpha et bêta (voie parentérale) est déconseillée (voir Interactions).

Comme pour tous les autres antidépresseurs, l'action de ce médicament ne se manifeste qu'au bout de plusieurs jours. Il est donc important de poursuivre le traitement régulièrement, même en l'absence d'amélioration immédiate, sauf avis contraire de votre médecin.

Idées suicidaires et aggravation de votre dépression ou de votre trouble anxieux :

PPV:39DH80
PER: 12/25
LOT: L4244

Laroxyl® 40 mg/ml ○

Amitriptyline

Gouttes buvables 20 ml



un neuroleptique sédatif sera prescrit.

Chez les patients épileptiques ou ayant des antécédents d'épilepsie, il est prudent de renforcer la surveillance clinique et électrique, en raison de la possibilité d'abaissement du seuil épileptogène. La survenue de crises convulsives impose l'arrêt du traitement.

L'amitriptyline doit être utilisée avec prudence :

- chez le sujet âgé présentant :
 - une plus grande sensibilité à l'hypotension orthostatique et à la sédation;
 - une constipation chronique (risque d'iléus paralytique);
 - une éventuelle hypertrophie prostatique;
- chez les sujets porteurs de certaines affections cardiovasculaires, en raison des effets quinidiques, tachycardisants et hypotenseurs de cette classe de produits;
- chez les patients présentant des neuropathies avec troubles neurovégétatifs sévères, en raison de l'augmentation du risque d'hypotension orthostatique;
- dans les insuffisances hépatiques et rénales, en raison du risque de surdosage (voir Pharmacocinétique).

Ce médicament contient 2,5 mg d'alcool par goutte. Il est déconseillé chez les patients souffrant de maladie du foie, d'alcoolisme, d'épilepsie, de même que chez les femmes enceintes.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Vous ne devez pas prendre ce médicament en même temps que certains autres médicaments de la dépression (iproniazide, nialamide) ou le sultopride. Vous ne devez généralement pas prendre ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin, en même temps que :

- certains médicaments de la dépression (moclobémide, toloxatone)
- certains médicaments agissant sur le système

Actétylsalicylate de DL-lysine

KARDECIC[®] 160mg

SANOFI

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

• Interdire votre notice. Vous pouvez avoir besoin de la notice. • Si vous avez des questions, posez-les, et demandez-les à votre pharmacien. • Il peut y avoir des effets indésirables.

préciser, le cas échéant, à votre pharmacien. • Il peut y avoir des effets indésirables.

gérer et à votre médecin. • Si vous prenez un autre médicament, consultez votre médecin.

qui ne soient pas mentionnés dans

1. QU'EST-CE QUE KARDECIC 160

Classe thérapeutique :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

ANALGÉSICO-ANTHÉRMALÉTIQUE :

KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

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

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de votre médicament ou votre prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes car elles pourraient ne pas savoir qu'il ne serait pas mentionné dans votre dossier médical.

LOT : Z2E010
PFR-05 2024

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique
ANTI-THROMBOTIQUE/ANTIPLAQUETTES

Ce médicament contient de l'aspirine, appartenant à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débiter un traitement par KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :

- si vous êtes allergique à la substance active (acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = ANS) ;
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) ;
- si vous avez eu ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les ANS) ;
- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum ;
- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou d'autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens) ;
- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements ;
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur ;
- si vous êtes atteint d'une myxomatose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie hépatique (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères ;
 - si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite) ;
 - si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles) ;
 - si vous avez une maladie des reins ou du foie ;
 - si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée) ;
 - si vous avez des règles abondantes.
- Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épidémie d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

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

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

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les ANS) comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum ;
 - un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel ;
 - un autre médicament à base de benzbromarone ou probenécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte) ;
 - un autre médicament à base d'angrélide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang) ;
 - le ticagrelor en dehors des indications validées ;
 - un autre médicament à base de diltiazem (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du cœur sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins, le coronarisme) (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine) ;
 - Informer votre médecin si vous prenez un médicament à base de :
 - méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers) ;
 - topiques gastro-intestinaux, antidiarrhéiques et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs) ;
 - anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang) ;
 - anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre) ;
 - ticagrelor (dans les indications validées) ;
 - cobicistatib ;
 - ibuprofène ;
 - un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux) ;
 - médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.
- Informez votre médecin ou pharmacien si vous ne prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.
- KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boissons et de l'alcool**
- La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.
- Grossesse, allaitement et fertilité**
- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, ou si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.
- Grossesse :** Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).
- Jusqu'à 100 mg par jour :** Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

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

• Garder cette notice. Vous y interrogerez votre médecin ou pharmacien. Ne le donner pas à leur maladie sont identiques parlez-en à votre médecin, ou si ne serait pas mentionné.

LOT : Z2E013
PER: 09 2024

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V. : 35DH70



6 118001 081189

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC® ET EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTI-THROMBOTIQUE (INHIBITEUR)

Ce médicament contient de l'aspirine.

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

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les risques d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6,
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens - AINS),
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée),
- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),
- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),
- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,
- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,
 - si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),
 - si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),
 - si vous avez une maladie des reins ou du foie,
 - si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),
 - si vous avez des règles abondantes.
- Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acétylsalicylate. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. En cas de saignements, consultez immédiatement votre médecin. En cas de douleurs dans le ventre, consultez immédiatement votre médecin. En cas de saignements ou de douleurs dans le ventre, consultez immédiatement votre médecin. En cas de saignements ou de douleurs dans le ventre, consultez immédiatement votre médecin.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

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

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

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Si, sans la prise de votre médicament, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang, sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel),
- un autre médicament à base de benzotriazole ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'anagrélide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor (dans les indications validées),
- un autre médicament à base de diltiazem (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du cœur sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- cibimétolol,
- ibuprofène,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

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

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boissons et de l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fécondité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Autres : Ce médicament contient de l'aspirine (acétylsalicylate). Ne prenez l'aspirine !

Grossesse : médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

• **Jusqu'à 100 mg par jour :** Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste