

# 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**

M23-002709

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 12098 Société : R A M  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : KASSIM M'Hamed 159073  
 Date de naissance : 01-01-1946  
 Adresse : APP 4 Résidence 9 Avenue HASSANI  
 SALA AL SADI DA SALÉ  
 Tél. : 0673271138 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : Docteur RAHMOUNI HASSAN  
 MEDECINE GENERALE  
 80 Lot Viadici, Ain Harrouda  
 Mohammadia 17  
 Tél: 06 68 78 68 47  
 INPE: 09100382000  
 Date de consultation :  
 Nom et prénom du malade : KASSIM M'Hamed Age: 77 ans  
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : H.B.P. gachelhe  
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☒ ALC Pathologie : H.B.P.  
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :  
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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

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

Autorisation CNDP N° : AA-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 Praticien des Actes
25 Avril 2023		C	150,00	Docteur RAHMOUNI HASSAN MEDECINE GENERALE 80 Lot Viaduc, Am Hamoudia Tél: 06 68 78 00 47 INPE: 091005630

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE KARIMA Dr. Karima GHASSAN Lot. Ennour, Rue N° 44, Hay El Goud Sidi Bernoussi - Casablanca Tél : 05 22 74 71 61 INPE: 092036736	25/04/2023	350,60

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES Bd. Imam Chérif, N° 7, Lot. Sidi Bernoussi - Casablanca INPE: 093064640	25/04/2023	B 1250	1100,00 DH

# AUXILIAIRES MEDICAUX

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

# 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															
				CCEFFICIENT DES TRAVAUX														
				MONTANTS DES SOINS														
				DEBUT D'EXECUTION														
				FIN D'EXECUTION														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		CCEFFICIENT DES TRAVAUX
	H																	
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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 RAHMOUNI Hassan

- MEDECINE GENERALE
- CERTIFICAT UNIVERSITAIRE D'EVALUATION ET TRAITEMENT DE LA DOULEUR
- DIPLOME DES ETUDES SUPERIEURES DE L'UNIVERSITE EN COLPOSCOPIE
- CERTIFICAT DE NUTRITION
- Formation Echographie Obstétricale

## الدكتور الرحموني حسن

- الطب العام
- شهادة جامعية التقييم و علاج الألم
- دبلوم الدراسات العليا للجامعة في تخصص تنظير عنق الرحم
- شهادة في التغذية
- تكوين في الفحص بالصدى للمرأة الحامل



091003830

Ain harrouda, le 25 Avri 2023

Karim, Hamid  
Kardel à 160 S.V.  
3570x3, 1810 / 3 mois  
Lix-Por S.V.  
99,00  
144,50 S.V.  
350,60

### PHARMACIE KARIMA

Dr. Karima GHASSAN  
Lot. Ennour, Rue 12, N° 44, Hay El Qods  
Sidi Bernoussi - Casablanca  
Tél : 05 22 74 71 61

Docteur RAHMOUNI HASSAN.  
MEDECINE GENERALE  
80 Lot Viadici, Ain Harrouda  
Mohammedia  
Tél: 06 68 78 68 47  
091003830

80, Lotissement VIIADICI, 1 " étage en face du Centre de santé Ain harouda

80, تجزئة فياديثسي، مقابل المركز الصحي عين حرودة

Tél : 05 22 74 44 01 / Urgences : 06 68 78 68 47 / E - mail : drhassan@live.fr



## Docteur RAHMOUNI Hassan

## الدكتور الرحموني حسن

- MEDECINE GENERALE
- CERTIFICAT UNIVERSITAIRE D'EVALUATION ET TRAITEMENT DE LA DOULEUR
- DIPLOME DES ETUDES SUPERIEURES DE L'UNIVERSITE EN COLPOSCOPIE
- CERTIFICAT DE NUTRITION
- Formation Echographie Obstétricale

- الطب العام
- شهادة جامعية التقييم و علاج الألم
- دبلوم الدراسات العليا للجامعة في تخصص تنظير عنق الرحم
- شهادة في التغذية
- تكوين في الفحص بالصدى للمرأة الحامل



091003830

Ain harrouda, le **25** Avri 2022...

Kamim  
Hamed

LABORATOIRE C.B.A  
D'ANALYSES MEDICALES  
Dr. AMACHKI Abdelaziz

- H.B. myloni par  
test à l'urée  
- paraito sells  
- E.C.B. V + mycoplasma  
- chlamydie

Docteur RAHMOUNI HASSAN  
MEDECINE GENERALE  
80 Lot Viadici, Ain Harrouda  
Mohammedia  
Tel: 06 68 78 68 47  
INPE: 091003830

80, Lotissement VIIADICI, 1<sup>er</sup> étage en face du centre de santé Ain harouda

80، تجزئة فياديثي، مقابل المركز الصحي عين حرودة

Tél : 05 22 74 44 01 / Urgences : 06 68 78 68 47 / E - mail : drhassan@live.fr



# KARDECIG® 160mg

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

SANOFI

**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 votre 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 KARDECIG 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE. Ce médicament contient de l'aspirine. KARDECIG 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

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

### Indications thérapeutiques :

KARDECIG 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 débuter un traitement par KARDECIG 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

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

#### Ne prenez jamais KARDECIG 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 autres composants contenus dans KARDECIG 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 ou 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 myasthénie (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 KARDECIG 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 régles 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) en recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDECIG 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 KARDECIG 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de saignement de l'effort.

#### 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 ».

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

**Autres médicaments et KARDECIG 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 KARDECIG 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille. **Des AINS comme par exemple l'ibuprofène** sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDECIG 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 KARDECIG 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 probénédone (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

• un autre médicament à base d'anagrelide (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 foie 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),

• lopiques 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),

• cobétimib,

• ibritumab,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux).

• médicaments motes adhésifs.

Informez votre médecin ou pharmacien avant tout autre médicament.

**KARDECIG 160 mg, poudre pour**

**l'alcool**

La consommation d'alcool doit être limitée au niveau gastro-intestin.

**Grossesse, allaitement et ferti**

Si vous êtes enceinte ou que vous

demandez conseil à votre médecin

**Grossesse :** Ce médicament con

**AUTRE médicament :**

• jusqu'à 100 mg par jour : Ph

**KARDECIG 160MG  
SACHETS 830**

**P.P.V. : 35D70**



riez prendre  
boissons et de  
je augmenté de

ne grossesse,  
ne ALCOOL  
aigües.  
A spécialiste



# KARDECIG® 160mg

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

SANOFI

**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 votre 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 KARDECIG 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE. Ce médicament contient de l'aspirine. KARDECIG 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

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

### Indications thérapeutiques :

KARDECIG 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 débuter un traitement par KARDECIG 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

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

**Ne prenez jamais KARDECIG 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 autres composants contenus dans KARDECIG 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 ou 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 myasthénie (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 KARDECIG 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 régles 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) en recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDECIG 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 KARDECIG 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de saignement de l'effort.

### 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 ».

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

**Autres médicaments et KARDECIG 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 KARDECIG 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 KARDECIG 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 stéroïdiens.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDECIG 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 probénédone (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'anagrelide (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 foie 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),
- cobétimib,
- ibritumab,

- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux).

• médicaments motes adjuvants

Informez votre médecin ou pharmacien avant tout autre médicament.

**KARDECIG 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet**

**Alcool**  
La consommation d'alcool doit être limitée au niveau gastro-intestin.

**Grossesse, allaitement et fertilité**  
Si vous êtes enceinte ou que vous demandez conseil à votre médecin.

**Grossesse**  
Ce médicament contient de l'aspirine. **Ne prenez pas d'ASPIRINE pendant la grossesse.**  
• jusqu'à 100 mg par jour : Phosphates, sels, magnésium.

**KARDECIG 160MG  
SACHETS 830**

**P.P.V. : 35D70**



riez prendre  
boissons et de  
je augmenté de

ne grossesse,  
ne ALCOOL  
apaisé.  
A spécialiste

peut être amené  
jour, dans des  
si, il est des  
déposer les 100  
entre 100 et  
s'appliquent, s  
à partir de 5  
Avant le début  
doeur pas pren  
raison du fait  
être la plus fai  
à partir du 6  
d'aménorrhée  
médicament con  
notamment su  
Si vous avez pr  
gynécologue ou  
Allaitement :  
pendant l'allait  
Demandez con  
Fertilité : la fé  
l'infertilité des f  
du traitement.  
à concevoir.  
KARDECIG 160  
Ce médicament  
utilisation est s  
lactase de Lapp  
(rare).  
Si votre médi  
avant de pren  
3. COMMENT  
Posologie  
Ce médicament  
La dose habitue  
Votre médecin  
Respectez tou  
En cas d'incor  
Mode d'incor  
Ce médicament  
Versez le cont  
dissoudre et  
Fréquence  
Votre médi  
Durée  
Votre médi  
Si vous n'au  
n'au  
Préven  
Un s  
votre médi



# KARDECIG® 160mg

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

SANOFI

**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 votre 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 KARDECIG 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE. Ce médicament contient de l'aspirine. KARDECIG 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

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

### Indications thérapeutiques :

KARDECIG 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 débuter un traitement par KARDECIG 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

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

### Ne prenez jamais KARDECIG 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 autres composants contenus dans KARDECIG 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 ou 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 myasthénie (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 KARDECIG 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 régles 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) en recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDECIG 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 KARDECIG 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de saignement de l'effort.

### 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 ».

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

**Autres médicaments et KARDECIG 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 KARDECIG 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille. **Des AINS comme par exemple l'ibuprofène** sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDECIG 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 stéroïdiens.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDECIG 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 benzotriazénone ou probénédone (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

• un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

• le ticagrelor en dehors des indications validées,

• un autre médicament à base de diltiazéme (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie 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),

• cobétimib,

• ibritumab,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux).

• médicaments motes adhésifs.

Informez votre médecin ou pharmacien avant tout autre médicament.

**KARDECIG 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet**

**Alcool**

La consommation d'alcool doit être limitée au niveau gastro-intestin.

**Grossesse, allaitement et fertilité**

Si vous êtes enceinte ou que vous demandez conseil à votre médecin

**Grossesse :** Ce médicament

**Autre médicament :**

• jusqu'à 100 mg par jour : Phosphates, sels de magnésium

**KARDECIG 160MG  
SACHETS 830**

**P.P.V. : 35D70**



riez prendre  
boissons et de  
je augmenté de

ne grossesse,  
ne ALCOOL  
aigües.  
A spécialiste



# LIXIFOR

## COMPOSITION : Dose par gélule

- Séné .....	140 mg
- Radis Noir .....	75 mg
- Anis Etoilé .....	75 mg
- Cascara .....	30 mg

## PROPRIETES :

LIXIFOR Actif dès le premier jour spécialement formulé pour :

- Régulation du volume et de la fréquence des selles
- Réduction des gaz
- Ballonnement et pesanteur abdominale
- Active le péristaltisme
- Améliore le confort intestinal
- Stimule le transit intestinal
- Combat les fermentations intestinales
- Favorise un transit régulier

## CONSEILS D'UTILISATION :

- 1 gélule par jour le soir au coucher avec un verre d'eau.

## PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Ne pas administrer aux enfants de moins de 12 ans.
- Ce produit est déconseillé aux femmes enceintes ou qui allaitent sans avis médical.
- A conserver dans un endroit sec et frais.
- Sans ingrédient d'origine animale, sans gluten, sans gélatine.

## PRESENTATION :

Boîte de 15 gélules.

---

LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES  
FORTE PHARMA  
"Le Patio Palace" - 41 - Av. Hect  
98000 - MONACO

X1025 0526  
LOT PER  
Prix  
99-00



# **NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR** **OLEDIZ® 20 mg et 40 mg, comprimés gastro-résistants** **Boîtes de 7, 14 et 28** **esomeprazole**

Il est important de lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous. 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 leur paraissent identiques à la vôtre. Ne prenez pas de médicaments sans avis de votre médecin ou de votre pharmacien. Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Si s'applique aussi à tout effet indésirable que vous n'avez pas mentionné dans cette notice.

Que contient cette notice :  
 1. QUEL EST CE QUE OLEDIZ, comprimés gastro-résistants  
 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS IMPORTANTES  
 3. COMMENT PRENDRE OLEDIZ, comprimés gastro-résistants  
 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES  
 5. COMMENT CONSERVER OLEDIZ, comprimés gastro-résistants  
 6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES  
 7. QUEL EST CE QUE OLEDIZ, comprimés gastro-résistants

OLEDIZ® 20 mg, comprimés gastro-résistants. Boîte de 28  
 PPV 144 DH 50

AMM N° 18620/05/21/TR/DMP/AX/02





**HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTÉRIOLOGIE - BIOCHIMIE**  
**VIROLOGIE - HÉMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE**

**INPE :**  
**093064640**

**FACTURE N° 3285/23**

CASABLANCA le  
Nom et prénom  
Référence  
Médecin prescripteur

**26/04/2023**  
**MR KASSIM M'HAMED**  
**21K587**  
**Docteur RAHMOUNI HASSAN**

Acte de biologie demandé	Cotation (B)
HELICOBACTER PYLORI. TEST RESPIRATOIRE UREE INFAI	600
PARASITOLOGIE DES SELLES	50
ECBU.EXAMEN CYTOBACTERIOLOGIQUE DES URINES	90
ANTIBIOGRAMME (CLASSEMENT PAR SENSIBILITE)	60
CHLAMYDIA TRACHOMATIS RECHERCHE DIRECTE (ANTIGENE)	250
MYCOPLASMES UROGENITAUX, RECHERCHE DIRECTE	200
Total du (B)	<b>B 1250</b>
Prise de sang (PC)	<b>0,00 DH</b>
Montant en DH	<b>1 100,00 DH</b>

**Arrêtée la présente facture à la somme de: MILLE CENT DIRHAMS**

**LABORATOIRE C.B.A**  
**ANALYSES MEDICALES**  
Bd Imam Chafii, N° 7, Lot 23  
Sidi Bernoussi, Hay El Qods  
Casablanca



**HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTÉRIOLOGIE - BIOCHIMIE**  
**VIROLOGIE - HÉMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE**

Prélèvement du : 26/04/2023 à 09:10

Résultats édités le: 28/04/2023



**MR KASSIM M'HAMED**

Dossier N° 21K587

**Prescripteur: Docteur RAHMOUNI HASSAN**

Page: 1/4

### **TESTS RESPIRATOIRES**

#### **TEST RESPIRATOIRE A L'UREE (HP) :**

Index T10-T0 : 0,30

Résultat : **Négatif**

Négatif : < ou = 1.7

Positif : > 1.7

**LABORATOIRE C.B.A**  
**D'ANALYSES MEDICALES**  
**Dr. AMACHKI Abdelaziz**



HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTÉRIOLOGIE - BIOCHIMIE  
VIROLOGIE - HÉMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE

Prélèvement du : 26/04/2023 à 09:10

Résultats édités le: 28/04/2023



MR KASSIM M'HAMED

Dossier N° 21K587

Prescripteur: Docteur RAHMOUNI HASSAN

Page: 2/4

**EXAMEN CYTOBACTERIOLOGIQUE DES URINES**

Receuil..... Milieu du jet  
Aspect..... Légèrement trouble

**CARACTERES PHYSICO-CHIMIQUES-LABSTIX-**

(Technique : Sur automate Siemens Clinitek Status® +)

Couleur.....	Jaune	
Culot.....	Minime	
pH.....	6	N : 4,50 à 7,80
Densité.....	1,030	
Glucose.....	Négatif	
Protéines.....	Négatif	
Corps cétoniques.....	Négatif	
Urobilinogène.....	6	umol/l N : 3,20 à 16,00 umol/l
Billirubine.....	Négatif	
Nitrites.....	Négatif	

**CYTOLOGIE**

Leucocytes.....	5	/mm <sup>3</sup>	Inf à 10 /mm <sup>3</sup>
Hématies.....	36	/mm <sup>3</sup>	(*) Inf à 10 /mm <sup>3</sup>
Cellules épithéliales.....	Absence		
Cylindres.....	Absence		
Cristaux.....	Absence		
Levures.....	Absence		
Trichomonas.....	Absence		
Oeufs de parasites.....	Absence		

LABORATOIRE C.B.A  
D'ANALYSES MEDICALES  
Dr. AMACHKI Abdelaziz



**HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTÉRIOLOGIE - BIOCHIMIE**  
**VIROLOGIE - HÉMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE**

Prélèvement du : 26/04/2023 à 09:10

Résultats édités le: 28/04/2023



**MR KASSIM M'HAMED**

Dossier N° 21K587

**Prescripteur: Docteur RAHMOUNI HASSAN**

Page: 3/4

**RECHERCHE DE GERMES**

(Culture sur milieux : CLED et milieu chromogène OXOID)

Coloration de GRAM..... Absence de germes visibles  
Numération des germes..... < 10 000 0,00 à 100 000,00  
CULTURE sur milieux spécifiques. Stérile après 24 h d'incubation à 37° c

Conclusion: Leucocyturie négative, bactériurie négative : absence d'infection urinaire.  
Hématurie microscopique

**RECHERCHE DIRECTE D'ANTIGENE CHLAMYDIA TRACHOMATIS**

(Technique : Immunochromatographie)

Nature du prélèvement: Urine du 1er jet  
Résultat: **Négative**

**MYCOPLASMES UROGENITAUX : RECHERCHE DIRECTE**

(Technique : Technique d'inhibition métabolique)

Nature du prélèvement: Urine du 1er jet  
- Mycoplasma Hominis..... **Négative**  
- Ureaplasma urealyticum..... **Négative**

**LABORATOIRE C.B.A**  
**D'ANALYSES MEDICALES**  
Dr. AMACHKI Abdelaziz



**HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTÉRIOLOGIE - BIOCHIMIE**  
**VIROLOGIE - HÉMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMIOLOGIE**

Prélèvement du : 26/04/2023 à 09:10

Résultats édités le: 28/04/2023



**MR KASSIM M'HAMED**

Dossier N° 21K587

**Prescripteur: Docteur RAHMOUNI HASSAN**

Page: 4/4

### **EXAMEN PARASITOLOGIQUE DES SELLES**

Nombre d'Echantillons..... 1

#### **CARACTERES GENERAUX**

Consistance..... dure  
Couleur..... Marron foncé

#### **EXAMEN MACROSCOPIQUE**

Glaire..... Absence  
Mucus..... Absence  
Sang..... Absence  
Pus..... Absence  
Parasites..... Absence  
Larves..... Absence

#### **EXAMEN MICROSCOPIQUE**

Leucocytes..... Absence  
Hématies..... Absence  
Fibres musculaires..... Rares  
Cristaux de charcot-leyden..... Absence  
Levures..... Rares  
Kystes..... Absence  
Oeufs..... Absence  
Parasites..... Absence

#### **EXAMEN APRES CONCENTRATION DES SELLES " Technique MIF "**

Résultat : Absence d'éléments parasitaires pathogènes

**LABORATOIRE C.B.A**  
**D'ANALYSES MEDICALES**  
**Dr. AMACHKI Abdelaziz**

Demande validée biologiquement par: Dr AbdelAziz AMACHKI

Total de pages: 4