

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1354

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : HABYBY

FDILA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : ..... Total des frais engagés : ..... Dhs

Cadre réservé au Médecin

Dr. Mehdi BENJELLOUN  
CARDIOLOGUE  
Rue 2, N°61 - 1er Etage PP. Chahda - El Ouleya  
Tél: 05 22 91 07 62 - 06 04 72 39 14  
NPE: 91170670

Cachet du médecin :

Date de consultation : 06/06/2023

Nom et prénom du malade : HABYBY FADELA Age:

Lui-même

Conjoint

Enfant

Lien de parenté :

Nature de la maladie :

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) :



## RELEVE 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
06/06/23	CS/		200,00	Dr. MAMOUNI HASSAN CABINET Rue 2, N° 61 - 1er Etage Tél: 05 22 91 07 62 - 06 04 72 22 INPE: 91170670
	ECG		100,00	

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
DR. MAMOUNI HASSAN Casablanca * Tel: 06 31 11 06 79	06/06/23	1417,80

## ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

## AUXILIAIRES MEDICAUX

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

## RELEVE 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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	CŒFFICIENT DES TRAVAUX
Diagramme d'ODF (Oeuvre Dentaire Fixe) avec numérotation des dents (1 à 8) et symboles (H, D, G, B).				
O.D.F PROTHÉSES DENTAIRES	DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE			
	H	25533412	21433552	
	D	00000000	00000000	
		35533411	11433553	
	G			
	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

Dr. Mehdi BENJELLOUN

Spécialiste des maladies  
du cœur et des vaisseaux



الدكتور مهدي بنجلون  
إختصاصي في أمراض القلب  
والشرايين

Casablanca, le : ..... 06/06/2023 .....

Nom et Prénom : .....

HABYBY Fadela

32.70x3

**IRVANION 10**

1 comprimé le matin, pendant 3 mois

76.00x3  
**INIKAL 10**

1 comprimé le soir, pendant 3 mois

22.40  
**ASKARDIL 75**

1 comprimé à midi, pendant 3 mois

143.10x3  
**ROSUVAS 10**

1 comprimé le soir, pendant 3 mois

46.70  
**ZYLORIC 100**

1 comprimé le matin, pendant 3 mois

80.10x3  
**CORONAT 25**

1 comprimé le matin, pendant 3 mois

20.00  
**DOLIGRIPPE**

1 sachet, 3 fois par jour

19.50x6  
**UNENZ**

1 sachet, 3 fois par jour



05/06/2023

Dr. Mehdi BENJELLOUN  
CARDIOLOGUE  
Rue 2, N°61 - 1er Etage  
Tél : 05 22 91 07 62 - 06 04 72 39 14  
INPE : 91173670

LOT N°:  
EXP:

97,70

ت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.  
أينطبق أيضًا على جميع الأثار الجانبية الغير المبدل بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4: «ما هي الآثار

الإرضاخ، فسوف يختار لك طبيبك علاجًا آخر، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن كانت  
وادته مبتورة.

#### قيادة السيارات واستعمال الآلات

إن إيرقانيون 10 ملخ، جبات ملبيسة لا يؤثر على القيادة. لكن قد يظهر لدى بعض المرضى  
إحساس بالدوار أو بالغiddiness إلخ، الضغط الشرياني، لذا فقد تخفف القدرة على قيادة  
السيارات أو العمل على الآلات.  
يحتوي إيرقانيون 10 ملخ، جبات ملبيسة على ستر العليب (لاكتون)  
في حالة ألمك طبيبك بأن جسمك لا يقتضي بعض أنواع السكر، عليك مراجعته قبلأخذ هذا  
الدواء.

#### 3. كيف يؤخذ إيرقانيون، جبات ملبيسة؟

عليك دائمًا الالتزام بتناول هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك. فإن لم تكن متأكدًا  
عليك باستشارة طبيبك.  
تُبتلع الجبنة مع كأس من الماء، وستحسن أخذها يوميًّا في نفس الميعاد أي في الصباح قبل  
وجبة الإفطار.

إن طبيبك هو الذي يقرر مقدار الجرعة المناسبة لوضعك.

يتراوح مقدار الجرعة الموصى بها كالتالي:  
ارتفاع الضغط الشرياني: إن الجرعة الاعتيادية في بداية العلاج وبرجة الوقاية عبارة عن 5 ملخ في  
اليوم، إن تطلب الأمر، يمكن رفع هذه الجرعة. بعد شهر من العلاج، إلى 10 ملخ في اليوم وهي  
الجرعة القصوى المشار إليها لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني.  
إن كنت متتجاوزًا 65 سنة من العمر، تكون الجرعة الاعتيادية في باديء العلاج عبارة عن  
2.5 ملخ في اليوم، يمكن رفعها. بعد شهر من العلاج، إلى 5 ملخ، ثم إلى 10 ملخ في اليوم إن  
تطلب الأمر.

الأعراض الإكليلية الثانية: الجرعة الاعتيادية في باديء العلاج عبارة عن 5 ملخ في اليوم، يمكن  
رفعها. بعد أسبوعين من العلاج، إلى 10 ملخ في اليوم وهي الجرعة القصوى المشار إليها في  
هذا العلاج.  
إذا جاوزت 65 سنة من العمر، تكون الجرعة الاعتيادية في بداية العلاج عبارة عن 2.5 ملخ في

- إقرأ بدقة هذه
- احتفظ بهذه
- إذا كانت لدى
- لقد وصف له
- إذا شعرت بمحة
- الجانبية المحدثة

في هذه النشرة:

- ما هو إيرقانيون
- ما هي المحتوية
- كيف يؤخذ إير
- ما هي الآثار ال
- كيف يُحفظ إ
- محتوى العبوة
- ما هو إيرقانيون
- الفترة العلاجية الص
- كود C09AA04
- إن إيرقانيون 10 مل
- على توسيع الأوعية
- يستخدم إيرقانيون 10 مل
- في علاج ارتفاع الضغط الشرياني

لتحفيظ خطر التعرض للحوادث القلبية، مثل النوبة القلبية، لدى المصابين بمرض الشريان التاجي الثابت (جريان الدم الوارد للقلب ضئيل أو مقصور ولدى من أصيروا من قبل بستة قلبية، وأو لدى من خضعوا لعملية تحسين ضخ الدم للقلب عن طريق توسيع الشريان التي قد القلب بالدم).

ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبلأخذ إيرقانيون 10 ملخ، جبات ملبيسة؟

إذا كان طبيبك قد سبق وأعلمك بذلك مصاب بعدم تحمل بعض أنواع السكر، فاتصل بالطبيب قبل المعاشرة بتناول هذا الدواء.

لا يجوز على الإطلاق أخذ إيرقانيون 10 ملخ، جبات ملبيسة:

- إذا كانت لديك حساسية من البراندويبريل، أو من أحد المكونات الأخرى التي يحتوي عليها هذا الدواء أو من الأدوية الأخرى التابعة لصنف مثبطات خميرة تحويل الأرجيوتين.
- إن طرأت لك في المعاشرة بودار ضيق وقت النفاس، أو تورم في الوجه أو في اللسان أو في الحجرة حكة شديدة، أو تطفح حامد، شديد وقت العلاج بواسطة مشطات تحويل الأرجيوتين (IEC)،

بتطبيق أبصراً على جميع الآثار الحاتمة الغم المدل بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4: «ماهى الآثار

لإرضاهم، فسوف يختار لك طبيبك علاجًا آخر، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن كانت ولادته مبكرة.

قيادة السيارات واستعمال الآلات إن إيزريتون 10 مللي جرام مثبتة لا يؤثر على البقظة، لكن قد يظهر لدى بعض المرضى إحسان بالدوار أو بالتعب نتيجة إنخفاض المغط الشرياني، لذا فقد تخفف القدرة على قيادة السيارات أو العمل على الآلات.

تحتوي إيرقاتيون 10 ملغم، حيث مليئة على سكر العليب (الاكتو) في حالة أعلمك طيبك بأن جسمك لا يتقبل بعض أنواع السكر، عليك مراجعته قبلأخذ هذا الدواء.

٣. كيف يُؤخذ إيزابرونيون، حيث ملتبسة؟  
عليك دائمًا الالتزام بتناول هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك. فلن لم تكن متأكداً  
عليك باستشارة طبيبك.  
تُبتلع الجبنة مع كأس من الماء. ويُستحسن أخذها يومياً في نفس الميعاد أي في الصباح قبل  
وجبة الفطور.

إن طبلك هو الذي يقرر مقدار الجرعة المناسبة لوضعك. ينصح بتناول مقدار الجرعة الموصى بها كالتالي:

الجرعة القصوى للمشار إليها لعلاج إرتفاع الضغط الشريانى.  
إن كنت متتجاوزاً 65 سنة من العمر، تكون الجرعة المعتادىة في بادىء العلاج عبارة عن 2.5 ملخ في اليوم، يمكن رفعها، بعد شهر من العلاج، إلى 5 ملخ، ثم إلى 10 ملخ في اليوم إن تطلب الأمر.

الأعراض الإكليلية الثانية: الجرعة الاعتيادية في باديء العلاج عبارة عن 5 ملخ في اليوم. يمكن رفعها، بعد أسبوعين من العلاج، إلى 10 ملخ في اليوم وهي الجرعة القصوى المشار إليها في هذا العلاج.

LOT N°:  
EXP:

97,70

- إقرأ بىدقة هذه
  - احتفظ بهذه
  - إذا كانت لديك
  - لقد وصفت
  - إذا شعرت بم
  - الحالات المحدثة

- ١. ما هو إيرقانيون
- ٢. ما هي الملعونة
- ٣. كيف يُؤخذ إير
- ٤. ما هي الآثار
- ٥. كيف يُحفظ إ
- ٦. محتوى العينون
- ٧. ما هو إيرقانيون
- ٨. الفتنة العلاجية الـ

كود 09AA04  
ان إيرقانيون 10 مل  
على توسيع الأوعية  
يستخدم [إيرقانيون 10 مل]  
- ملا - انتقام الدخان

- في علاج ورطاع الصعده المرضي.
- لتخفيض خطر التعرض للحوادث
- الناجي الثابت (جريان الدم الو قلبية، وأو لدى من خضعوا لعم
- قى القلب بالدم.

٤- علاج ورم عصعص المخ الشركي.

٥- تخفيف النزيف المترافق للحوادث القلبية، مثل النزيف القلبي، لدى المصابين برم العصب الشريان التاجي الثالث (عريان الدم الوارد للقلب ثقب أو مصادر ولدى من أصيبوا من قبل بمسكة قلبية، وأو لدى من خضعوا لعملية تحسين ضغ الدم للقلب عن طريق توسيع الشريان التي تم الدخول بالقلب.

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبلأخذ إيزرياتينون 10 ملغ، حيث ملتبة؟

إذا كان طبيبك قد سبق وأعلمك بأنك مصاب بعدم تحمل بعض أنواع السكر، فاتصل بالطبيب قبل المعاشرة وتناول هذا الدواء.

لا يجوز على الإطلاق أخذ إيزرياتينون 10 ملغ، حيث ملتبة:

إذا كانت لديك حساسية من البنزودوريل، أو من أحد المكونات الأخرى التي يحتوي عليها هذا الدواء أو من الأدوية الأخرى التابعة لصنف مثبطات فممة تحويل الأنجيوتنسين.

إن طرأتك لك في الماقيت بواتر صفير وقت التنسق، أو تورم في الوجه أو في اللسان، أو في الحنجرة، (IEC)، فاتصل بالطبيب فوراً، حيث مثبطات تحويل الأنجيوتنسين (ACE).

ت الأعراض متشابهة، فقد تتحقق به الضرر.  
يتحقق، أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغم المدل بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4: «ما هي الآثار

لإرضاخ، فسوف يختار لك طبيبك علاج آخر، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن كانت ولادته مبكرة.

قيادة السيارات واستعمال الآلات إن إيريزيون 10 مللي. حيث ميّزة لا يُؤثّر على القطة، لكن قد يظهر لدى بعض المرضى إحساس بالدوار أو بالتعب نتيجة إنخفاض الضغط الشرياني، لذا فقد تخفّف القدرة على قيادة الآلات أو العمل على الآلات.

تحتوي على إيرقاتينون 10 ملغم، حيث ملتبة على سكر العليب (الاكتون) في لحمة أعلمنك طبيك بأن جسمك لا يقتتل بعض أنواع السكر، عليك براجعته قبلأخذ هذا النوع.

٣. كيف يؤخذ إيزابرونيون، حيث ملتبسة ؟  
عليك دائمًا الالتزام بتناول هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك. فلن لم تكن متأكداً  
عليك بالاستشارة طبيبك.  
تُبتلع الجبنة مع كأس من الماء. ويُسخن أخذها يومياً في نفس الميعاد أي في الصباح قبل  
وجبة الفطور.

الجرعة المقصوّي للشاربوريّة لعلاج إرتفاع الضغط الشرياني. إن كُنت متقدّماً بـ 65 سنة من العُمر، تكون الجرعة الاعتياديّة في بادئ العلاج عبارة عن 2.5 ملخ في اليوم، ينكم وفهها، بعد شهر من العلاج، إلى 5 ملخ، ثم إلى 10 ملخ في اليوم إن تطلب الأُمر.

الأعراض الإكلامية الثانية: الجرعة الإعتيادية في باديء العلاج عبارة عن 5 ملخ في اليوم. يمكن رفعها، بعد أسبوعين من العلاج، إلى 10 ملخ في اليوم وهي الجرعة القصوى المشار إليها في هذا العلاج.

LOT N°:  
EXP:

97,70

- إقرأ بىدقة هذه
  - احتفظ بهذه
  - إذا كانت لديك
  - لقد وصفت
  - إذا شعرت
  - بالحالية المحتد

- ١. ما هو إيرقاناتي
- ٢. ما هي المعلومة
- ٣. كيف يؤخذ إيرقاناتي
- ٤. ما هي الآثار
- ٥. كيف يحفظ إيرقاناتي
- ٦. محتوى العبرون
- ٧. ما هو إيرقاناتي
- الفترة العلاجية

كود 09AA04  
ان إيرقانيون 10 مل  
على توسيع الأوعية  
يستخدم [إيرقانيون 10 مل]  
- ملا - انتقام الدخان

٦٣١ خارج وخارج الماء العربي.  
٦٣٢ تخفيف النسخة العرقية للحوادث القلبية، لدى المصابين بمرض الشريان التاجي الثالث (جريان الدم الوارد للقلب ضئيل أو مصوّر ولدي من أحياناً من قبل بمسكتة قلبية، وأوّل من يخضعوا لعملية تحسين ضغط الدم للقلب عن طريق توسيع الشريان التي تم القلب بالدم.

2. ما هي المعلومات المفروض معرفتها قبلأخذ إيرقاينون 10 ملخ، حيات مليئة؟  
 إذا كان طبيبك قد سبق وأعلمك بأنك مصاب بعدم تحمل بعض أنواع السكر، فاتصل بالطبيب قبل المبارة وتناول هذا الدواء.

لا يجوز على الأطلاق أخذ إيرقاينون 10 ملخ، حيات مليئة:

إذا كانت لديك حساسية من البنزودوريل، أو من أحد المكونات الأخرى التي يحتوي عليها هذا الدواء أو من الأدوية الأخرى التابعة لصنف مثبطات هرمون تحويل الأرجيفوتينس.

إن طرأت لك في الماقيت بوارد صفير وقت التنس، أو تورم في الوجه أو في الإنسان، أو في الحنجرة،  
 فيجب على الطبيب إيقاف الدواء فوراً، وطلب مثبطات تحويل الأرجيفوتينس (IEC)،



INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés

INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés

Amlodipine (DCI) Besilate

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

### 1. QU'EST-CE QUE INIKAL® 5 OU 10 mg. COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

INIKAL® contient la substance active Amlodipine qui appartient au groupe des médicaments appelés inhibiteurs calciques.

Indications thérapeutiques :

INIKAL® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, INIKAL® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

Contre indications

Ne prenez jamais INIKAL® 5 ou 10 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi : Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre INIKAL®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente,
- Insuffisance cardiaque,
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- Maladie du foie,
- Vous êtes une personne âgée et votre dose à besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :

INIKAL® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. INIKAL® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourrez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- Le kétocozaïle, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le Ritonavir, l'Indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum perforatum (millepertuis),

- le Vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),

- le Dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),

- le Tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et léverolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),

- la Simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),

- la Ciclosporine (médicament immunosupresseur). INIKAL® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle.

INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés

INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés

Amlodipine (DCI) Besilate

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire. Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

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

### 1. QU'EST-CE QUE INIKAL® 5 OU 10 mg. COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmaco-thérapeutique :

INIKAL® contient la substance active Amlodipine qui appartient au groupe des médicaments appelés inhibiteurs calciques.

Indications thérapeutiques :

INIKAL® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de telle sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, INIKAL® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INIKAL® 5 OU 10 mg. COMPRIMÉ ?

Contre indications

Ne prenez jamais INIKAL® 5 ou 10 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi : Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre INIKAL®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente,
- Insuffisance cardiaque,
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- Maladie du foie,
- Vous êtes une personne âgée et votre dose à besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :

INIKAL® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. INIKAL® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Interactions avec d'autres médicaments :

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourrez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- Le kétocozaïle, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le Ritonavir, l'Indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum perforatum (millepertuis),

- le Vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),

- le Dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),

- le Tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et léverolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),

- la Simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),

- la Ciclosporine (médicament immunosupresseur).

INIKAL® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons :

Le jus de pomme et les jus de fruits peuvent faire augmenter la pression artérielle. Cela est dû au fait que ces boissons contiennent de la taurine et de la vitamine C.

LOT : 221208

EXP : 09/2025

PPV : 76,00 DH

UT. AV. :

LOT N° : \_\_\_\_\_ LOT N° : \_\_\_\_\_ PPA (DH) : \_\_\_\_\_

medecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

### 3. COMMENT PRENDRE INIKAL® 5 OU 10 mg. COMPRIMÉ ?

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La posologie initiale recommandée d'INIKAL® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'INIKAL® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas INIKAL® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

Symptômes et instructions en cas de surdosage :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'INIKAL®.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque et syndrome de sevrage :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.



# DoliGrippe®

Paracétamol - Vitamine C - Maléate de Phéniramine

Granulés pour solution buvable en sachet

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.

- Ce médicament vous a été prescrit pour des symptômes identiques, cela pourrait lui être utile.
- Si l'un des effets indésirables, devient gênant, consultez la notice, parlez-en à votre médecin ou



ou à votre  
cas de  
cette

## Composition du médicament

- Composition qualitative et quantité

Paracétamol

Acide Ascorbique (Vitamine C)

Maléate de Phéniramine

- Composition qualitative en excipient
- Mannitol, acide citrique anhydre, l'
- Composition de l'arôme : Substanc
- E414, Acide Ascorbique E300, Tri
- Excipients à effet notoire

Aspartame, Rouge Cochenille A (E

Classe pharmaco-thérapeutique ou le

DoliGrippe, granulés pour solution

MÉDICAMENTS DU RHUME EN A.

DoliGrippe, granulés pour solution

- Une action antihistaminique qui peut aider à soulager les symptômes de la grippe.
- Une action antalgique antipyrrétique.
- Une compensation en acide ascorbique.

## Indications thérapeutiques

Ce médicament est indiqué dans le

de l'adulte et l'enfant de plus de 15

- De l'écoulement nasal clair et des
- Des éternuements,
- Des maux de tête et/ou fièvre.

## Posologie

Reservez à l'adulte et l'enfant de plus

1 sachet à renouveler si nécessaire c

au bout de 4 heures minimum, sans dépasser 3 sachets par jour.

- Mode d'administration :

Voie orale.

Les sachets doivent être pris dans une quantité suffisante d'eau, froide ou chaude.

Au cours des états grippaux, il est préférable de prendre ce médicament dans de l'eau chaude le soir.

- Durée du traitement :

La durée maximale du traitement est de 5 jours.

- Fréquence d'administration :

En cas d'insuffisance rénale, (clairance à la créatinine inférieure à 10 ml/mn), l'intervalle entre 2 prises sera d'au moins 8 heures.

## Contre-indications

Ne prenez jamais DoliGrippe®, granulés pour solution buvable en sachet, dans les cas suivants:

- Enfant de moins de 15 ans,
- En cas d'anhédonie, d'allergie aux constituants du produit,
- En cas de certaines formes de glaucomes (augmentation de la pression dans l'œil),
- En cas de difficultés à uriner d'origine prostatique ou autre,
- En cas de maladie grave du foie en raison de la présence de paracétamol,
- En cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance), en raison de la présence d'aspartame.

Vous ne devez généralement pas utiliser ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin pendant la grossesse et l'allaitement.

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

## Effets indésirables

PPV:20DH00

PER:01/26

LOT: M077

# Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

Cholécalciférol

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

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05  
Vitamine D.

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

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

## Avertissements et précautions

### Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de vitamine D, il est nécessaire de faire des tests dans le sang et les urines.

### Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### Autres médicaments et UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

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

### Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

## 3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

### Posologie

Carence vitaminique chez l'enfant :

### Prévention du rachitisme

Sa mise en œuvre est impérative chez tous les nourrissons et les jeunes enfants, dans les conditions actuelles de vie en raison de :

- l'exposition insuffisante au soleil,
- la faible teneur des aliments en vitamine D.

Une ampoule tous les trois mois jusqu'à la 5ème année. Cette dose peut être doublée si l'enfant est peu exposé au soleil ou si sa peau est très pigmentée.

Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).

Maphar  
Bd Alkima N° 6, QI,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
UVEDOSE 100 000 UI/2 ml

SOL BUV  
P.P.V : 19,50 DH



5 113001 185030



# Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

Cholécalciférol

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

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05  
Vitamine D.

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

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

## Avertissements et précautions

### Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de vitamine D, il est nécessaire de faire des tests dans le sang et les urines.

### Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### Autres médicaments et UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

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

### Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

## 3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

### Posologie

Carence vitaminique chez l'enfant :

### Prévention du rachitisme

Sa mise en œuvre est impérative chez tous les nourrissons et les jeunes enfants, dans les conditions actuelles de vie en raison de :

- l'exposition insuffisante au soleil,
- la faible teneur des aliments en vitamine D.

Une ampoule tous les trois mois jusqu'à la 5ème année. Cette dose peut être doublée si l'enfant est peu exposé au soleil ou si sa peau est très pigmentée.

Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).

Maphar  
Bd Alkima N° 6, QI,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
UVEDOSE 100 000 UI/2 ml

SOL BUV  
P.P.V : 19,50 DH



5 113001 185030



# Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

Cholécalciférol

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

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05  
Vitamine D.

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

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

## Avertissements et précautions

### Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de vitamine D, il est nécessaire de faire des tests dans le sang et les urines.

### Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### Autres médicaments et UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

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

### Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

## 3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

### Posologie

Carence vitaminique chez l'enfant :

### Prévention du rachitisme

Sa mise en œuvre est impérative chez tous les nourrissons et les jeunes enfants, dans les conditions actuelles de vie en raison de :

- l'exposition insuffisante au soleil,
- la faible teneur des aliments en vitamine D.

Une ampoule tous les trois mois jusqu'à la 5ème année. Cette dose peut être doublée si l'enfant est peu exposé au soleil ou si sa peau est très pigmentée.

Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).

Maphar  
Bd Alkima N° 6, QI,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
UVEDOSE 100 000 UI/2 ml

SOL BUV  
P.P.V : 19,50 DH



5 113001 185030



# Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

Cholécalciférol

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

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05  
Vitamine D.

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

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

## Avertissements et précautions

### Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de vitamine D, il est nécessaire de faire des tests dans le sang et les urines.

### Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### Autres médicaments et UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

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

### Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

## 3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

### Posologie

Carence vitaminique chez l'enfant :

### Prévention du rachitisme

Sa mise en œuvre est impérative chez tous les nourrissons et les jeunes enfants, dans les conditions actuelles de vie en raison de :

- l'exposition insuffisante au soleil,
- la faible teneur des aliments en vitamine D.

Une ampoule tous les trois mois jusqu'à la 5ème année. Cette dose peut être doublée si l'enfant est peu exposé au soleil ou si sa peau est très pigmentée.

Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).

Maphar  
Bd Alkima N° 6, QI,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
UVEDOSE 100 000 UI/2 ml

SOL BUV  
P.P.V : 19,50 DH



5 113001 185030



# Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

Cholécalciférol

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

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05  
Vitamine D.

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

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

## Avertissements et précautions

### Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de vitamine D, il est nécessaire de faire des tests dans le sang et les urines.

### Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### Autres médicaments et UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

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

### Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

## 3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

### Posologie

Carence vitaminique chez l'enfant :

### Prévention du rachitisme

Sa mise en œuvre est impérative chez tous les nourrissons et les jeunes enfants, dans les conditions actuelles de vie en raison de :

- l'exposition insuffisante au soleil,
- la faible teneur des aliments en vitamine D.

Une ampoule tous les trois mois jusqu'à la 5ème année. Cette dose peut être doublée si l'enfant est peu exposé au soleil ou si sa peau est très pigmentée.

Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).

Maphar  
Bd Alkima N° 6, QI,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
UVEDOSE 100 000 UI/2 ml

SOL BUV  
P.P.V : 19,50 DH



5 113001 185030



# Uvédose 100 000 U.I.

Solution buvable en ampoule

Cholécalciférol

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

## Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?
3. Comment prendre UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

## 1. QU'EST-CE QUE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC : A11CC05  
Vitamine D.

Ce médicament est indiqué dans le traitement et/ou la prophylaxie de la carence en vitamine D.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

Ne prenez jamais UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule :

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6 ;
- si vous avez un excès de calcium dans le sang ou les urines, ou des calculs rénaux.

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

## Avertissements et précautions

### Mises en garde

Afin d'éviter tout surdosage, tenir compte des doses totales de vitamine D en cas d'association avec un traitement contenant déjà cette vitamine ou en cas d'utilisation de lait supplémenté en vitamine D.

En cas d'administration de vitamine D, il est nécessaire de faire des tests dans le sang et les urines.

### Précautions particulières d'emploi

En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### Autres médicaments et UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule

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

### Grossesse et allaitement

En cas de besoin, ce médicament peut être pris pendant la grossesse et l'allaitement. Toutefois, cette supplémentation ne remplace pas l'administration de vitamine D chez le nouveau-né. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Les effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines n'ont pas été étudiés.

## 3. COMMENT PRENDRE UVEDOSE 100 000 UI, solution buvable en ampoule ?

### Posologie

Carence vitaminique chez l'enfant :

### Prévention du rachitisme

Sa mise en œuvre est impérative chez tous les nourrissons et les jeunes enfants, dans les conditions actuelles de vie en raison de :

- l'exposition insuffisante au soleil,
- la faible teneur des aliments en vitamine D.

Une ampoule tous les trois mois jusqu'à la 5ème année. Cette dose peut être doublée si l'enfant est peu exposé au soleil ou si sa peau est très pigmentée.

Ne pas dépasser 10 à 15 mg par an (soit 4 à 6 ampoules par an).

Maphar  
Bd Alkima N° 6, QI,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
UVEDOSE 100 000 UI/2 ml

SOL BUV  
P.P.V : 19,50 DH



5 113001 185030



# ASKARDIL®

## (Acide acétylsalicylique)

### DENOMINATION DU MEDICAMENT

- **ASKARDIL® comprimés dispersibles** à 75 mg : boîte de 30 comprimés.
- **ASKARDIL® comprimés dispersibles** à 160 mg : boîte de 30 comprimés.

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien, vous remarquerez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devrez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si sentez moins bien.

#### Que contient cette notice?

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

### 1 - QU'EST-CE QUE ASKARDIL® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

#### - Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité

ANTITHROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGREGATION PLAQUETTAIRE HEPARINE EXCLUE

Ce médicament contient de l'aspirine.

ASKARDIL® appartient à la famille des inhibiteurs de l'agrégation plaquetttaire. ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

#### - Indications thérapeutiques

ASKARDIL® est utilisé pour prévenir les récidives 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 ASKARDIL® sans l'accord de votre médecin.

### 2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ASKARDIL® ?

#### - Ne prenez jamais ASKARDIL® (Contre-indications)

- si vous êtes allergique à la substance active (acide acétylsalicylique) ou à l'un des autres composants contenus dans ASKARDIL®.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).
- si vous avez déjà eu de l'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 souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.
- durant la grossesse, à partir du début du 6<sup>me</sup> mois (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée), pour des doses supérieures à 100 mg par jour.
- 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.

- Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance).

#### - Faîtes attention avec ASKARDIL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)

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

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 été 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 réactions 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'acide acétylsalicylique. ASKARDIL® ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

#### - 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 »

Sans objet.

#### - Prises d'autres médicaments (interactions avec d'autres médicaments)

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que ASKARDIL® 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 ASKARDIL® 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 ASKARDIL® 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 ticlopide ou clopidogrel,
- un autre médicament à base de benz bromarone ou goutte,
- un autre médicament à base de lévothyroxine (la sécrétion de la glande thyroïde),
- un autre médicament à base de pemetrexed (médicament dans le sang),
- le vaccin contre la varicelle : il est recommandé d'attendre ce médicament.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ce médicament.

#### - Aliments et boissons (Interactions avec les aliments)

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le niveau gastro-intestinal.

#### - Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement -

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

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

Une prise d'aspirine peut entraîner une somnolence, une faiblesse et une lassitude. Il est recommandé de faire une surveillance de votre état de santé.

PPU 22DH40 EXP 12/2024 LOT 26014 7

Irène (acide arachidonique) les médicaments sauf : tout la grossesse, une faiblesse dosant, essentiel une surveillance de votre état de santé.

Pré mesure de précaution : le médicament spécialiste

grossesse (jusqu'à la naissance) sauf si c'est absolu.

plus faible possible et le moins jusqu'à la fin de la grossesse. Il est contre-indiqué, vous devrez avoir des conseils à la même avec une surveillance d'une grossesse, alors que vous devrez une surveillance adéquate.

le lait maternel, ce médicament, ou à votre pharmacien.

anti-inflammatoires non stéroïdiens (NSAID) de devenir enceinte de faire une grossesse ou si vous devrez une surveillance adéquate.

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

Sans objet.

#### - Excipient à effet notable

- Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie.

### 3 - COMMENT PRENDRE ASKARDIL® ?

#### - Instruction pour un bon usage

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions de votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien.

#### - Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration, fréquence et durée

##### a - Posologie :

Ce médicament est réservé à l'adulte.

La dose habituelle est de 1 comprimé dispersible par jour.

Votre médecin vous indiquera combien de comprimés dispersibles par jour.

Respectez toujours la dose indiquée par votre médecin.

En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

ASKARDIL® 75 mg ce dosage faible d'aspirine n'est pas recommandé.

##### b - Mode et voie d'administration :

Ce médicament est à prendre par voie orale.

Dissoudre le comprimé d'ASKARDIL® dans un verre d'eau.

Votre médecin vous dira à quel moment de la journée prendre ce médicament.

Votre médecin vous dira combien de temps vous devrez prendre ce médicament.

- Utilisation chez les enfants et les adolescents

Sans objet.

##### c - La barre de cassure n'est pas destinée à briser le comprimé.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'auriez dû, ou en cas d'ingestion accidentelle.

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier s'il y a un surdosage.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes d'âge moyen, une sensation de brûlure dans les cas plus graves de la tête, une hypoglycémie, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement le médicament et consulter immédiatement un hôpital pour que vous y soyez traité.

Un surdosage du poumon peut être lié à une insuffisance cardiaque avec l'aspirine. Cet effet peut être mortel.

##### d - Si vous oubliez de prendre ASKARDIL® (Conduite à suivre si vous avez oublié de prendre ce médicament)

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Continuez votre traitement normalement et prévenez votre médecin.

- Si vous arrêtez de prendre ASKARDIL® (Risque de surdosage).

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou pharmacien.

### 4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS

Comme tous les médicaments, ASKARDIL® peut provoquer des effets indésirables.

#### - Les effets indésirables suivants peuvent survenir :

- douleurs abdominales, difficultés de digestion, brûlures

- inflammation de l'œsophage, de l'estomac, du duodénum

- ulcération de l'œsophage, de l'estomac, du duodénum







# ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimés ALLOPURINOL

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

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

Que contient cette notice :

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

## 1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans votre organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines.

ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

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

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

**Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :**

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du produit mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

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

**Avertissements et précautions :**

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et si vous prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Êtes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant de l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont souvent précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre

l'allopurinol et contactez immédiatement votre médecin.

- Si vous souffrez de calculs rénaux, leur taille peut diminuer et ils pourront passer dans les voies urinaires.

**Autres médicaments et ZYLORIC, comprimé**

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre l'un des médicaments suivants :

- Aspirine
- Théophylline, utilisée pour des problèmes respiratoires
- Médicaments utilisés pour des convulsions (épilepsie), phénytoïne
- Vidarabine (anti-viral), utilisée pour traiter l'hépatite ou la varicelle
- Didanosine, utilisée pour traiter une infection par le VIH
- Antibiotiques (ampicilline ou amoxicilline)
- Médicaments utilisés pour traiter les pressions artérielles élevées, par exemple azathioprine ou les diurétiques
- Médicaments utilisés pour traiter le diabète
- Médicaments pour les problèmes de coeur et les maladies cardiaques, comme des IEC (inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine)
- Médicaments utilisés pour fluidifier le sang (par exemple la warfarine)
- Tout autre médicament utilisé pour traiter une maladie

Veuillez avertir votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris tout autre médicament, y compris des médicaments obtenus sans ordonnance, y compris des médicaments à base de plantes.

**Grossesse et allaitement**

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

L'utilisation de ce médicament est déconseillée, sauf avis contraire de votre médecin, pendant la grossesse.

En raison du passage de ce médicament dans le lait maternel, il est donc conseillé de ne pas prendre ZYLORIC, comprimé au cours de l'allaitement.

## Conduite de véhicules et utilisation de machines

Dans de rares cas, la prise de ce médicament peut entraîner des étourdissements, des vertiges, ou des problèmes de coordination. Si c'est le cas, ne conduisez pas ou n'utilisez pas d'outils ou de machines.

## Liste des excipients à effet notoire: Lactose.

Si votre médecin vous a dit que vous aviez une intolérance à certains sucres, contactez votre médecin avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

## 3. COMMENT PRENDRE ZYLORIC, comprimé ?

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

Les comprimés doivent être avalés entiers avec un grand verre d'eau après les repas.

### Posologie

La posologie recommandée est fonction des résultats du taux sanguin en acide urique.

Les posologies recommandées sont comprises entre 100 et 900 mg par jour. Vous commencerez généralement avec une faible dose, qui sera augmentée, le cas échéant.

Si vous êtes âgé(e) ou si votre fonction hépatique ou rénale est réduite, votre médecin pourra vous prescrire une dose plus faible ou vous demander d'espacer les prises du médicament. Si vous êtes traité(e) par dialyse deux ou trois fois par semaine, votre médecin pourra vous prescrire une dose de 300 ou 400 mg qui devra être prise immédiatement après votre dialyse.

**Utilisation chez les enfants (âgés de moins de 15 ans)**

Les posologies habituelles sont comprises entre 100 à 400 mg par jour.

### Mode et voie d'administration

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler tels quels avec un grand verre d'eau, après le repas.

LOT 22/846  
EXP 11/2026  
PPV 46/70 DH

## NOTICE

### 1. Dénomination du médicament :

**CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé en boîte de 30**

DCI : Carvédilol

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 2. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CORONAT 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT.

- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation de la peau, urticaire, démangeaisons, lésions cutanées type psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
- trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patients sur 1000)

- diminution du taux de plaquettes,
- nez bouché,
- troubles de la miction.

Très rare (touche moins d'un patient sur 1000)

- diminution du taux de globulines,
- réaction allergique,
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez les hommes,
- réactions cutanées sévères (polymorphe, syndrome de Steven's Johnson, syndrome de Lyell).

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, indésirables deviennent graves, votre médecin ou votre pharmacien.

### 8. Mises en garde spéciales particulières d'emploi :

CORONAT 25 mg  
30 comprimés

6 118001 250189

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Coronat, comprimé en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdèmes, de présence de liquide dans le ventre (réention hydrique), de difficultés respiratoires sévères (l'apparition de ces symptômes nécessite une adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol ou de votre traitement diurétique).
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes précoce d'une hypoglycémie aigüe).
- De maladie rénale.
- D'extrémités froides.

## NOTICE

### 1. Dénomination du médicament :

**CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé en boîte de 30**

DCI : Carvédilol

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 2. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CORONAT 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT.

- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation de la peau, urticaire, démangeaisons, lésions cutanées type psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
- trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patients sur 1000)

- diminution du taux de plaquettes,
- nez bouché,
- troubles de la miction.

Très rare (touche moins d'un patient sur 1000)

- diminution du taux de globulines,
- réaction allergique,
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez les hommes,
- réactions cutanées sévères (polymorphe, syndrome de Steven's Johnson, syndrome de Lyell).

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, indésirables deviennent graves, votre médecin ou votre pharmacien.

### 8. Mises en garde spéciales particulières d'emploi :

CORONAT 25 mg  
30 comprimés

6 118001 250189

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Coronat, comprimé en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdèmes, de présence de liquide dans le ventre (réention hydrique), de difficultés respiratoires sévères (l'apparition de ces symptômes nécessite une adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol ou de votre traitement diurétique).
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes précoce d'une hypoglycémie aigüe).
- De maladie rénale.
- D'extrémités froides.

Lot : SE0443A

Per : 05/2024

PPV : 88 DH 10

## NOTICE

### 1. Dénomination du médicament :

**CORONAT 6,25 mg et 25 mg, comprimé en boîte de 30**

DCI : Carvédilol

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

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 2. Composition du médicament :

Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise :

CORONAT 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg pour un comprimé.

CORONAT 25 mg : Carvédilol 25 mg pour un comprimé.

Composition qualitative en excipients :

Saccharose, lactose monohydraté, crospovidone, povidone K 25, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium.

Excipients à effet notoire : Lactose, saccharose.

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

ALPHA ET BETA-BLOQUANT.

- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation de la peau, urticaire, démangeaisons, lésions cutanées type psoriasis ou lichen), chute des cheveux,
- trouble de l'érection.

Rare (touche 1 à 10 patients sur 1000)

- diminution du taux de plaquettes,
- nez bouché,
- troubles de la miction.

Très rare (touche moins d'un patient sur 1000)

- diminution du taux de globulines,
- réaction allergique,
- augmentation des enzymes hépatiques,
- incontinence urinaire chez les hommes,
- réactions cutanées sévères (polymorphe, syndrome de Steven's Johnson, syndrome de Lyell).

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, indésirables deviennent graves, votre médecin ou votre pharmacien.

### 8. Mises en garde spéciales particulières d'emploi :

CORONAT 25 mg  
30 comprimés

6 118001 250189

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Coronat, comprimé en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdèmes, de présence de liquide dans le ventre (réention hydrique), de difficultés respiratoires sévères (l'apparition de ces symptômes nécessite une adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol ou de votre traitement diurétique).
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes précoce d'une hypoglycémie aigüe).
- De maladie rénale.
- D'extrémités froides.

71.447

6-Jui-2023 15:24:49 Fréq. Card.: 62 BPM  
 Axes P-R-T: 67 47 10 Int PR: 177ms  
 Dur.QRS: 133ms QT/QTc: 400/404ms

ID:  
 D-naiss:  
 ans,

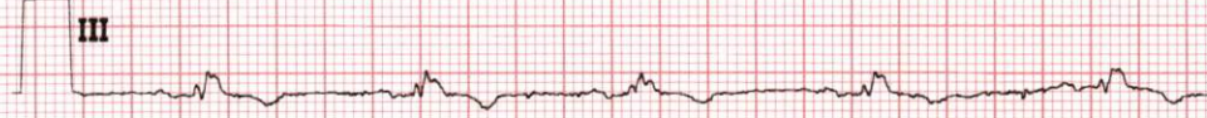
I



II



III



aVR



aVL



aVF



114330225506

Dr ben jelloun Mehdi

Site \* 0 App.\* 0

Version 2.0.3.5 Séquence \*29857 25mm/s 10mm/mV 0.05-40 Hz

6-Jui-2023 15:24:49

دكتور مهدي بنجلون  
 Dr. Mehdi BENJELLOUN

CARDIOLOGUE

Rue 2, N°61 - 1er Etage HP Chahdia - El Oulfa  
 Tel: +214 31 91 87 62 - 06 04 72 39 14  
 INBP: 911 8876

V1

V2

V3

V4

V5

V6

HR 62 BPM

P sinus

6-Jui-2023 15:24:49 Fréq. Card.: 62 BPM  
 Axes P-R-T: 67 47 10 Int PR: 177ms  
 Dur. QRS: 133ms QT/QTc: 400/404ms

ID:  
 D-naiss:  
 ans,

I

II

III

aVR

aVL

aVF

6-Jui-2023 15:24:49

الدكتور مهدي بنجلون  
 Dr. Mehdi BENJELLOUN

CARDIOLOGUE

Rue 2, N°61 - 1er Etage RP Chahdia - El Oulfa  
 Tel: 04 32 91 07 62 - 06 04 72 39 14  
 INBP: 911 8870

HR 62 BPM  
 P wave upright

V1

V2

V3

V4

V5

V6