

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.



Déclaration de Maladie

M22- N° 003755

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 6887 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : KARMA LARBI

Date de naissance : 13-03-1963

Adresse :

Tél. : 06 56 61 69 75 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. ALLAOUI Mohamed
Cardiologue
20, Rue de France Ville Oasis - Casa
Tél: 0522 98 07 06 Fax: 0522 98 81 25

Date de consultation : 15/06/2023

Nom et prénom du malade : KARMA LARBI Age :

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

Nature de la maladie : Insuffisance Coronaire + HTA + AVC

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

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
15/06/23	CS + ECG		300,00	<i>[Signature]</i> Tél: 0522 98 07 06 - Fax: 0522 98 83 25 20, Rue de France - Ville Oasis - Casa

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

Date

Montant

15.06.23

1409.10

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue

Date

Désignation des Coefficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Praticien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

IM

IV

Montant détaillé des Honoraires

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées

Nature des Soins

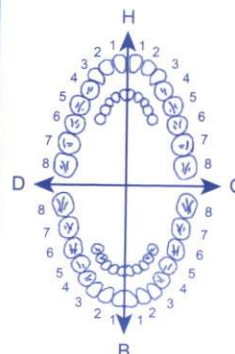
Coefficient

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION



O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

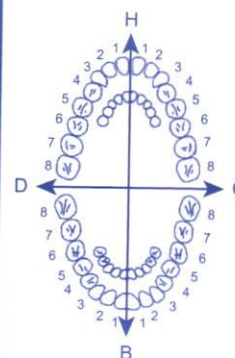
(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

HEPANAT®

le dieci erbe

Composition par comprimé de 400 mg :

Rhamnus purshiana écorce 85,4 mg. Jus d'aloë ferox 64 mg. Foeniculum vulgare graines 53,4 mg. Cassia angustifolia feuilles 42,7 mg. Glycyrrhiza glabra racine 16 mg. Gentiana lutea racine 16 mg. Taraxacum officinale racine 10,7 mg. Rhamnus alpinus écorce 10,7 mg. Rheum palmatum racine 10,7 mg. Marrubium vulgare sommités fleuries 10,7 mg. Maltodextrine ; agent de charge : Cellulose microcristalline ; antiagglomérants : sels de magnésium d'acides gras, dioxyde de silicium ; agents de revêtement : Hydroxypropylméthylcellulose, acides gras, cellulose microcristalline.

Propriétés :

Confort digestif et intestinal.

Conseils d'utilisation :

2 à 4 comprimés par jour.

هيپانات

قرص 40

73,80 DH

A consommer de
préférence avant fin :
Lot n°

03/2026
Z087F

SYSTEME DE GESTION QUALITE
CERTIFIE ISO 9001:2015
PAR CERTIQUALITY

Produit Fabriqué par ESI srl
Via delle Industrie 1 Albissola Marina (SV) ITALY esi.it
Importé et distribué par ESNAPHARM 7, Rue Abdelmajid
Benjelloun - Maarif extension - Casablanca

andée.

Tenir hors de la portée des enfants.

Conserver le produit dans un endroit sec à l'abri de la lumière et de l'humidité.

Les compléments alimentaires ne doivent pas être utilisés comme substituts d'un régime alimentaire varié.

COMPLÉMENT ALIMENTAIRE, CE N'EST PAS UN MÉDICAMENT

Produit Fabriqué par **ESI srl**
Via delle Industrie 1 Albissola Marina (SV) ITALY
www.esi.it

Importé et Distribué par **ESNAPHARM** - 7, Rue Abdelmajid Benjelloun
Maarif extension - Casablanca

SYSTEME DE GESTION QUALITE
CERTIFIE ISO 9001:2015
PAR CERTIQUALITY

HEPANAT®

la diète erbe

Composition par comprimé de 400 mg :

Rhamnus purshiana écorce 85,4 mg. Jus d'aloë ferox 64 mg. Foeniculum vulgare graines 53,4 mg. Cassia angustifolia feuilles 42,7 mg. Glycyrrhiza glabra racine 16 mg. Gentiana lutea racine 16 mg. Taraxacum officinale racine 10,7 mg. Rhamnus alpinus écorce 10,7 mg. Rheum palmatum racine 10,7 mg. Marrubium vulgare sommités fleuries 10,7 mg.

de charge : Cellulose microcristalline ; antiagglomérants :

nts de revêtement :
istalline.

هيپانات

قرص 20

A consommer de
préférence avant fin :
Lot n°

41.80 DH
Lot: 2027L
Per: 01-2026



Précautions d'emploi :

- Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.
- Ne pas utiliser pendant la grossesse.

Présentations :

- Boite de 20 comprimés.
- Boite de 40 comprimés.

Tenir hors de la portée des enfants.

Conserver le produit dans un endroit sec à l'abri de la lumière et de l'humidité.

Les compléments alimentaires ne doivent pas être utilisés comme substituts d'un régime alimentaire varié.

COMPLÉMENT ALIMENTAIRE, CE N'EST PAS UN MÉDICAMENT

Produit Fabriqué par ESI srl

Via delle Industrie 1 Albissola Marina (SV) ITALY

www.esi.it

Importé et Distribué par ESNAPHARM - 7, Rue Abdelmajid Benjelloun
Maarif extension - Casablanca

SYSTEME DE GESTION QUALITE
CERTIFIE ISO 9001:2015
PAR CERTIQUALITY

كوفيرام® 5 مغ / 10 مغ حبات

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 مغ / 10 مغ حبات

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 5 مغ / 5 مغ حبات

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 مغ / 5 مغ حبات

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

اقرأ بدقّة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتستند إليها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني.
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصياً. فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة.
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني. هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الممنوعة.
- مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟»

269,00

COVERAM® 10mg/5mg
Perindopril arginine / amlodipine
30 comprimés



زيادة غير متوقعة في التأثير الخافض لضغط الدم، الإرضاع والخصوبة
إذا كنت حاملاً أو مرضعة، أو تعتقدين أنك حامل
الصيدلاني قبل تناول هذا الدواء.
الحمل
يجب أن تخبري طبيبك إذا كنت تعتقدين أنك حامل
عادة سوف ينصحك طبيبك بالتوقف عن أخذ الدواء
هذا الدواء آخر بديل عنه.
لا ينصح بأخذ كوفيرام حبة في بداية الحمل، كما أن
بعد الشهر الثالث من الحمل.

الإرضاع
لقد أثبت أن الأملوديبين يفرز في حليب الأم بكميات
أدوية طبيبك إن كنت ترضعين أو على وشك
لا يوصى بإعطاء كوفيرام حبة للأنهات المرضعات
الإرضاع خاصة إذا كان طفلك حديث الولادة أو سابق لولائه (حديث).
قيادة السيارات أو العمل على الآليات:

في هذه النشرة:
1. ما هو كوفيرام، حبة وفي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام، حبة؟
3. كيف يؤخذ كوفيرام، حبة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ كوفيرام، حبة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.
1. ما هو كوفيرام، حبة وفي أية حالة يستعمل؟
الغاية العلاجية للصيدلانية: مثبط للأنهات المحولة للأنتينوتيسين (IEC) وحاصر للكالسسيوم.
كود ATC: C09BB04
يوصف كوفيرام، حبة لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني وألّا لعلاج أمراض الشريان التاجي المستقر (في حال
تناقص أو انحصار الدم الوارد للقلب).
فإنما كان المرضى الذين يستخدمون البيراندوبريل والأملوديبين بطريقة منفصلة أن يأخذوا كلا المادتين
في حبة واحدة من كوفيرام، حبة.
إن كوفيرام، حبة عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين: البيراندوبريل والأملوديبين.
إن البيراندوبريل مثبط للأنهات المحولة للأنتينوتيسين (IEC)، والأملوديبين حاصر للكالسسيوم (بنتيني).

كوفيرام® 5 مغ / 10 مغ حبات

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 مغ / 10 مغ حبات

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 5 مغ / 5 مغ حبات

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

كوفيرام® 10 مغ / 5 مغ حبات

بيراندوبريل أرجينين / أملوديبين

اقرأ بدقّة هذه النشرة قبل أن تأخذ هذا الدواء. لأنها تحتوي على معلومات هامة لك.

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج لتستند إليها من جديد.
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى اسأل الطبيب أو الصيدلاني.
- لقد وُصف هذا الدواء لك شخصياً. فلا يجوز إطلاقاً إعطاؤه لشخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة.
- إذا شعرت بأي آثار جانبية تكلم مع الطبيب أو الصيدلاني. هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الممنوعة.
- مقطع 4 : «ماهي الآثار الجانبية المحتملة؟»

269,00

COVERAM® 10mg/5mg
Perindopril arginine / amlodipine
30 comprimés



زيادة غير متوقعة في التأثير الخافض لضغط الدم، الإرضاع والخصوبة
إذا كنت حاملاً أو مرضعة، أو تعتقدين أنك حامل
الصيدلاني قبل تناول هذا الدواء.
الحمل
يجب أن تخبري طبيبك إذا كنت تعتقدين أنك حامل
عادة سوف ينصحك طبيبك بالتوقف عن أخذ الدواء
بعد الشهر الثالث من الحمل.
الإرضاع
لقد أثبت أن الأملوديبين يفرز في حليب الأم بكميات
أدوية طبية إن كنت ترضعين أو على وشك الإرضاع
لا يوصى بإعطاء كوفيرام حبة للأمهات المرضعات
قيادة السيارات أو العمل على الآليات

في هذه النشرة:
1. ما هو كوفيرام، حبة وفي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات التي ينبغي معرفتها قبل أخذ كوفيرام، حبة؟
3. كيف يؤخذ كوفيرام، حبة؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ كوفيرام، حبة؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية.
1. ما هو كوفيرام، حبة وفي أية حالة يستعمل؟
الفئة العلاجية: الصيدلانية: مثبط للأنجيوتنسين (IEC) وحاصر للكالسسيوم.
كود ATC: C09BB04
يُوصف كوفيرام، حبة لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني وألّا لعلاج أمراض الشريان التاجي المستقر (في حال تفاقم أو انحصار الدم الوارد للقلب).
فإنما كان المريض الذين يستخدمون البيراندوبريل والأملوديبين بطريقة منفصلة أن يأخذوا كلا المادتين في حبة واحدة من كوفيرام، حبة.
إن كوفيرام، حبة عبارة عن مزيج من مادتين فعالتين: البيراندوبريل والأملوديبين.
إن البيراندوبريل مثبط للأنجيوتنسين (IEC)، والأملوديبين حاصر للكالسسيوم (نيتري).

OEDES® 20 mg.

Microgranules gastro-résistants en gélules,
boîtes de 7, 14, 28 et 56
(Oméprazole)

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

Que contient cette notice :

- 1. Pourquoi vous OEDES® 20 mg et dans quel cas est-il utilisé?
- 2. Comment prendre OEDES® 20 mg avant de prendre OEDES®

OEDES 20mg
56 gélules



LOT: 211543
PER: 05-2024
PPV: 140.00DH

is?

les ET DANS QUELS CAS

Oméprazole. Il appartient à
l'une des pompes à protons.

- l'arrêt de l'administration de OEDES 20 mg ;
- Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti-vitamines K; une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES 20 mg ;
- Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose) ;
- Alazana (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe) ;
- Milopran (hypericum perforatum) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée) ;
- Clostazot (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;
- Saguinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;
- Erolinib (dans le traitement du cancer) ;
- Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer) – si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par OEDES 20 mg, gélules gastro-résistantes.
- Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine avec OEDES 20 mg pour le traitement d'un ulcère à Helicobacter pylori, il est important que vous informiez votre médecin de tous les autres médicaments qui vous sont prescrits.
- Interactions avec les aliments et les boissons :**
Voir Posologie.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

- Sans objet.
- Grossesse, Allaitement et Fertilité :**
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'oméprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques.

Si votre médecin vous dira si vous pouvez prendre OEDES 20 mg pendant l'allaitement.

Sportifs : Sans objet.

Conduite de véhicule et utilisation des machines :

- OEDES n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Des effets secondaires tels qu'un étourdissement ou des troubles visuels peuvent se produire (voir effets indésirables). Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

Précautions relatives aux excipients à effet notoire :

- **DES 20 mg, gélule contient du saccharose.** Si votre médecin vous a prescrit une intolérance à certains sucres, contactez-le, avant de prendre ce médicament.
- **DES 20 mg, gélule contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par gélule, c'est-à-dire qu'il est essentiellement "sans sodium".**

3. COMMENT PRENDRE OEDES 20 mg, gélule gastro-résistante ?

- Veillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.
- Vérifiez après de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.
- Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

Utilisation chez les adultes :

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide :**
 - Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre œsophage n'est pas encore cicatrisé.
 - La dose recommandée une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.
- Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.
- Traitement des ulcères dans la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) :**

Cependant, si vous êtes à proximité du moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée.
Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre OEDES 20 mg :

N'arrêtez pas de prendre OEDES 20 mg sans avis du médecin de votre médecin ou pharmacien.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) ou très rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

• Aggravation soudaine d'une respiration essouffée, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruption cutanée, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves/rare).

- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique (très rare).
- Eruption cutanée généralisée, température corporelle élevée et ganglions lymphatiques hypertrophiés (syndrome DRESS ou syndrome d'hypersensibilité aux médicaments) (rare).

- Une éruption cutanée rouge, squameuse et généralisée avec des bosses sous la peau et des croûtes, accompagnée de fièvre. Les symptômes apparaissent généralement au début du traitement (pustulose exanthématique aiguë généralisée) (rare).
- Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie (rare).

Ces autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences.
- Nausées ou vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.
- Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :**
 - Gonflement des pieds et des chevilles.
 - Troubles du sommeil (insomnie).
 - Étourdissements, fourmillements, somnolence.
- Vertiges.

• Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

- Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.
- Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.
- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.
- Agitation, confusion ou dépression.
- Troubles du goût.
- Troubles de la vue, tels que vision trouble.
- Respiration sifflante ou souffle court (bronchospasme).
- Sécheresse buccale.
- Inflammation de l'intérieur de la bouche.
- Infection appelée « muquet » qui peut affecter l'intestin et est causée par un champignon.
- Perte de cheveux (alopecia).
- Eruption cutanée lors d'une exposition au soleil.
- Douleurs articulaires (arthralgie) ou musculaires (myalgie).
- Problèmes rénaux sévères (néphrite interstitielle).
- Augmentation de la sueur.

pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)
Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel > 10 kg :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

• Les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OEDES 20 mg, gélules gastro-résistantes ?
Contre-indications :
Ne prenez jamais oedes 20 mg, gélule :

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES 20 mg,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par

OEDES® 20 mg.

Microgranules gastro-résistants en gélules,
boîtes de 7, 14, 28 et 56
(Oméprazole)

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

Que contient cette notice :

- 1. Pourquoi vous OEDES® 20 mg et dans quel cas est-il utilisé?
- 2. Comment prendre OEDES® 20 mg avant de prendre OEDES®

OEDES 20mg
56 gélules



LOT: 211543
PER: 05-2024
PPV: 140.00DH

is?

les ET DANS QUELS CAS

Oméprazole. Il appartient à
l'une des pompes à protons.

- l'arrêt de l'administration de OEDES 20 mg ;
- Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti-vitamines K; une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de OEDES 20 mg ;
- Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose) ;
- Alazana (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe) ;
- Milopex (hypericum perforatum) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée) ;
- Clostazot (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;
- Saguinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;
- Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;
- Erolinib (dans le traitement du cancer) ;
- Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose dans le traitement du cancer) – si vous prenez une forte dose de méthotrexate, votre médecin peut temporairement arrêter votre traitement par OEDES 20 mg, gélules gastro-résistantes.
- Si votre médecin vous a prescrit les antibiotiques suivants : amoxicilline et clarithromycine avec OEDES 20 mg pour le traitement d'un ulcère à Helicobacter pylori, il est important que vous informiez votre médecin de tous les autres médicaments qui vous sont prescrits.
- Interactions avec les aliments et les boissons :**
Voir Posologie.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives :

- Sans objet.
- Grossesse, Allaitement et Fertilité :**
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'oméprazole est excrété dans le lait maternel mais il est peu probable qu'il y ait une influence sur l'enfant lorsqu'il est utilisé à doses thérapeutiques.

Si votre médecin vous dira si vous pouvez prendre OEDES 20 mg pendant l'allaitement.

Sportifs : Sans objet.

Conduite de véhicule et utilisation des machines :

- OEDES n'est pas susceptible d'entraîner des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Des effets secondaires tels qu'un étourdissement ou des troubles visuels peuvent se produire (voir effets indésirables). Si c'est le cas, vous ne devez pas conduire de véhicules ou utiliser des machines.

Précautions relatives aux excipients à effet notoire :

- **OEDES 20 mg, gélule contient du saccharose.** Si votre médecin vous a prescrit une intolérance à certains sucres, contactez-le, avant de prendre ce médicament.
- **OEDES 20 mg, gélule contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par gélule, c'est-à-dire qu'il est essentiellement "sans sodium".**

3. COMMENT PRENDRE OEDES 20 mg, gélule gastro-résistante ?

- Veuillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.
- Vérifiez après de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.
- Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

Utilisation chez les adultes :

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide :**
 - Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre œsophage n'est pas encore cicatrisé.
 - La dose recommandée une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.
- Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.
- Traitement des ulcères dans la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) :**

Cependant, si vous êtes à proximité du moment de prendre la dose suivante, ne prenez pas la dose que vous avez oubliée.
Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre OEDES 20 mg :

- N'arrêtez pas de prendre OEDES 20 mg sans avis du médecin de votre médecin ou pharmacien.
- Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) ou très rares (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES 20 mg et contactez immédiatement un médecin :

• Aggravation soudaine d'une respiration essouffée, gonflement des lèvres, de la langue et/ou de la gorge ou du corps, éruption cutanée, perte de connaissance ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves/rare).

- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique (très rare).
- Eruption cutanée généralisée, température corporelle élevée et ganglions lymphatiques hypertrophiés (syndrome DRESS ou syndrome d'hypersensibilité aux médicaments) (rare).

- Une éruption cutanée rouge, squameuse et généralisée avec des bosses sous la peau et des croûtes, accompagnée de fièvre. Les symptômes apparaissent généralement au début du traitement (pustulose exanthématique aiguë généralisée) (rare).
- Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie (rare).

Ces autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences.
- Nausées ou vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.
- Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :**
 - Gonflement des pieds et des chevilles.
 - Troubles du sommeil (insomnie).
 - Étourdissements, fourmillements, somnolence.
- Vertiges.

• Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

- Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.
- Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.
- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.
- Agitation, confusion ou dépression.
- Troubles du goût.
- Troubles de la vue, tels que vision trouble.
- Respiration sifflante ou souffle court (bronchospasme).
- Sécheresse buccale.
- Inflammation de l'intérieur de la bouche.
- Infection appelée « muquet » qui peut affecter l'intestin et est causée par un champignon.
- Perte de cheveux (alopecie).
- Eruption cutanée lors d'une exposition au soleil.
- Douleurs articulaires (arthralgie) ou musculaires (myalgie).
- Problèmes rénaux sévères (néphrite interstitielle).
- Augmentation de la sueur.

pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)
Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel > 10 kg :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

• Les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE OEDES 20 mg, gélules gastro-résistantes ?

Contre-indications :

Ne prenez jamais oedes 20 mg, gélule :

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans OEDES 20 mg,
- si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par

LD-NOR®

**10 mg, 20 mg & 40 mg, Comprimé pelliculé
(DCI: Atorvastatine)**

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsque un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire votre taux de cholestérol. Votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime pauvre en graisses.

LD-NOR 10mg
30 comprimés



- si vous (médicament), l'acide fusid
 - si vous avez
 - si vous avez
 - si vous avez
 - si vous avez
 - si vous avez
 - si vous avez
 - si vous avez
 - si vous avez
 - si vous êtes âgé(e) de plus de 70 ans.
- Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut-être pendant, votre traitement par LD-NOR afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables musculaires. En effet, le risque d'effets indésirables musculaires, notamment de

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé ?

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR. La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour.

Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.

Faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou coloration rouge-brun de l'urine associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.

Syndrome lupique (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres effets indésirables éventuels de LD-NOR

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez,

- réactions allergiques,

- augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang,

- maux de tête,

- nausées, constipation, flatulences, indigestion, diarrhée,

- douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos,

- résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100

- anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie),

- cauchemars, insomnie,

- sensations vertigineuses, engourdissement ou picotements dans les doigts et les orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire,

- vision floue,

- bourdonnements d'oreilles et/ou de tête,

- vomissements, éruption, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac),

- hépatite (inflammation du foie).

LD-NOR®

10 mg, 20-mg & 40 mg, Comprimé pelliculé
(DCI: Atorvastatine)

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

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LD-NOR, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
3. Comment prendre LD-NOR, comprimé pelliculé?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels?
5. Comment conserver LD-NOR, comprimé pelliculé?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST-CE QUE LD-NOR, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?

LD-NOR appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses). LD-NOR est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

- Ne prenez jamais LD-NOR, comprimé pelliculé :
- si vous êtes allergique à l'atorvastatine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique Informations supplémentaires,
- si vous avez ou avez eu une maladie du foie,
- si vous avez des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués, enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de

LD-NOR 20mg

30 comprimés pelliculés

infirmière avant de prendre LD-NOR, comprimé

miers jours un médicament appelé acide fusidique, (Femase) par voie orale ou injectable. L'association de problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),

si vous avez des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués, enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de

infirmière avant de prendre LD-NOR, comprimé

miers jours un médicament appelé acide fusidique, (Femase) par voie orale ou injectable. L'association de problèmes musculaires graves (rhabdomyolyse),

si vous avez des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués, enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de

LOT : 230655

EXP : 04/2026

PPV : 99,00DH

3. COMMENT PRENDRE LD-NOR, comprimé pelliculé?

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par LD-NOR. La posologie initiale habituelle de LD-NOR est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalles d'au moins 4 semaines. La dose maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour. Les comprimés de LD-NOR doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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 durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin. Si vous pensez que l'effet de LD-NOR est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû. Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), consultez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital le plus proche pour avis.

Si vous oubliez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables ou symptômes graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, sensibilité douloureuse, douleur ou rupture musculaires ou coloration rouge-brun de l'urine associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale (rhabdomyolyse). La dégradation anormale des muscles ne disparaît pas toujours, même après l'arrêt de l'atorvastatine, et peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

Très rare : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000

- La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalies du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas, consultez votre médecin dès que possible.
- Syndrome lésionnel (incluant éruption cutanée, troubles articulaires et effets sur les cellules sanguines).

Autres effets indésirables éventuels de LD-NOR

Fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10

- inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignement de nez,
- réactions allergiques,
- augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie), augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang,
- maux de tête,
- nausées, constipation, flatulence, indigestion, diarrhée,
- douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos,
- résultats d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Peu fréquent : peut affecter jusqu'à 1 personne sur 100

- anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie),
- cauchemars, insomnie,
- sensations vertigineuses, engourdissement des doigts et des orteils, diminution de la sensibilité à la douleur ou au toucher, modification du goût, perte de mémoire,
- vision floue,
- bourdonnements d'oreilles et/ou de tête,
- vomissements, éructation, douleur abdominale haute et basse, pancréatite (inflammation du pancréas provoquant des maux d'estomac),
- hépatite (inflammation du foie),
- éruptions et démangeaisons cutanées, urticaire, perte de cheveux

KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

Veillez lire
des Informa-
• Garder cette
interne vous
prescrit. Ne
le malade ;
parlez-en à vo-
qui ne serait q-

LOT : 24E002
PER. 01 2025

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V. : 35DH70



6 118001 081189

er elle contient

res questions,
onnellement
si les signes de
indésirable,
l'indésirable

ET DANS QUELS

1. QU'EST-CE QU'
CAS EST-IL UTIL
Classe pharma

ANTI-THROMBO

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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

Si une intervention chirurgicale est prévue :

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

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

Enfants et adolescents

Ne pas administrer ci-dessus « Autres médicaments, prévenez votre médecin ».

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

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

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

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

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum ;
- un autre médicament à base de ticlopidine ou d'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 probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte) ;
- un autre médicament à base d'angrélide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang) ;
- le ticagrelor (en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de diltiazem (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du cœur sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

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

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

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

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

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

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (parce acétylsalicylate). Ne prendre AUCUN

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

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

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

Veillez lire
des Informa-
• Garder cette
interview-vo
prescrit. Ne
le malade ;
parlez-en à vo
qui ne serait q

LOT : 24E002
PER: 301 2025

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V. : 35DH70



6 118001 081189

er elle contient

res questions,
onnellement
si les signes de
indésirable,
l'indésirable

ET DANS QUELS

1. QU'EST-CE Q
CAS EST-IL UT
Classe pharma

ANTI-THROMBO

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Classe pharma

Le médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

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

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le

sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

• KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récurrences

d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du

cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire.

Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 160

mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg,

poudre pour solution buvable en sachet ?

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

• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres

composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés

dans la rubrique 6,

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les

anti-inflammatoires non stéroïdiens - AINS),

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines

d'aménorrhée),

• si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué

par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de

l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de

saignements,

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une réaction toxique (maladie des cellules impliquées dans les réactions

allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour

solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses

élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac

(gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans

les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des réactions abondantes.

Des complications de type pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observées chez

des enfants avec des signes d'infection, voire (en particulier varicelle et épisodes d'allergie grippe) et

recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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

Si une intervention chirurgicale est prévue :

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

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

Enfants et adolescents

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

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

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

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS

comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.

L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en

sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables,

notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous

prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou

d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

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

• un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent

d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• un autre médicament à base de ticlopidine ou d'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 probénécide (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 mala-

die dans laquelle les vaisseaux sanguins du cœur sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

• nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

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

• méthotrexate (un de ses doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter

certaines cancers),

• les jusques gastro-intestinaux, antidiarrhéiques et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les

douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

• anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

• anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la

fièvre),

• ticagrelor (dans les indications validées),

• co-sémélin,

• ibuprofène,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la

dépression ou les troubles anxieux),

• médicaments mieds adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment pris ou pourriez prendre

un autre médicament.

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

l'alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de

lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse,

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

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez JAMAIS

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

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

برة دوائية: معلومات للمستعمل
شراء الدواء:

ليوريسال® 10 ملغ

التسمية الدولية الشائعة: باكوفين

أقراص

علبة من 50 قرصًا

الرجاء قراءة هذه النشرة بكاملها بإمعان قبل استعمال هذا الدواء.

احتفظ بهذه النشرة. قد تحتاج إلى قراءتها مجددًا.

إذا كان لديك أسئلة أخرى أو شك ما، اطلب المزيد من المعلومات من طبيبك، أو من الصيدلي.

وصف هذا الدواء لك شخصيًا. لا تعطه أبدًا لشخص آخر، حتى ولو تشابهت الأعراض، فقد يسبب ذلك له الأذى، حتى ولو كانت أعراض مرضه مشابهة لأعراضك.

إذا أصبح أحد الآثار الجانبية خطيرًا أو إذا لاحظت أثرًا جانبيًا لم تذكر في هذه النشرة، تحدث بذلك إلى طبيبك، أو إلى الصيدلي.

ماذا تتضمن هذه النشرة:

1. ما هو ليوريسال® وما هي دواعي استعماله؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال ليوريسال®؟
3. كيف يُستعمل ليوريسال®؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ ليوريسال®؟

ما العمل إذا نسيت أخذ جرعة؟

إذا حدث ونسيت أخذ جرعة في الوقت المحدد، لا تقلق. خذ هذه الجرعة حالما تتذكر ذلك. لكن، إذا قُرِبَ موعد أخذ الجرعة التالية، لا تأخذها في الوقت عينه الذي تأخذ فيه تلك التي نسيتها، إذ لا ينبغي أبدًا مضاعفة مقدار الجرعة. استمر ببساطة في أخذ الدواء في الوقت المقرر. وإذا نسيت أخذ جرعات عدة، عليك استشارة طبيبك.

إذا أخذت كمية أكبر بكثير من الأقراص مما وصف لك طبيبك، استشره من دون إبطاء أو اذهب إلى أقرب مستشفى. وتتجلى أعراض فرط الجرعة الأساسية بإحساس بالدوار، واضطرابات تنفسية، واضطرابات في الإدراك، وقدان الوعي.

من بين الأعراض الأخرى، يمكن ذكر: الارتباك، والهوسات، وعدم الاستقرار الجسدي، والتشنجات، والرؤية الضبابية، وانخفاض ضغط الدم، وتشنجات العضلات، في ردود الفعل، وارتقاع النبض أو تسارعه، والتقيؤ، والإسهال، ولدى النوم (انقطاع التنفس)، وحبس البول، وبول داكن اللون.

6 118001 030231

LIORISAL® 10 mg
Boite de 50 comprimés

PPV: 105.80 DH

إذا كنت تعاني من صور سوي وحسب سوي، جميع احذر من الأقراص مما وصف لك طبيبك، يمكن أن تظهر عليك أعراض عصبية ذات الصلة بفرط الجرعة (على سبيل المثال إحساس بالدوار، والارتباك، والهوسات). لا تغيّر بمبادرة منك الجرعة الموصوفة. تواصل مع طبيبك أو الصيدلي إذا اعتبرت أن فعالية الدواء منخفضة جدًا أو على العكس قوية جدًا.

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

يمكن أن يؤدي أخذ ليوريسال إلى حصول الآثار الجانبية

تحتفظ شركة ليوريسال بجميع الحقوق محفوظة

التسمية الدولية الشائعة: باكوفين

علبة من 50 قرصًا

إذا أصبح أحد الآثار الجانبية خطيراً أو إذا لاحظت أثراً جانبياً لم يُذكر في هذه النشرة، تحدث بذلك إلى طبيبك، أو إلى الصيدلي.

ماذا تتضمن هذه النشرة:

1. ما هو ليوريسال® وما هي دواعي استعماله؟
2. ما هي المعلومات التي يجب معرفتها قبل استعمال ليوريسال®؟
3. كيف يُستعمل ليوريسال® ؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يُحفظ ليوريسال®؟

العضلات، وتشنجات
في ردود الفعل، وارتفاع
النبض أو تسارعه، و
والنقيو، والإسهال، و
لدى النوم (انقطاع الن
وحمى، وبول داكن الا



إذا كنت تعاني من قصور سوي وحسب فهو دواء عظيم
من الأقراص مما وصف لك طبيبك، يمكن أن تظهر عليك
أعراض عصبية ذات الصلة بقرط الجرعة (على سبيل
المثال إحساس بالدوار، والارتباك، والهوسات).
لا تُغيّر بمبادرة منك الجرعة الموصوفة. تواصل مع
طبيبك أو الصيدلي إذا اعتبرت أن فعالية الدواء منخفضة
جداً أو على العكس قوية جداً.

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟

يمكن أن يؤدي أخذ ليوريسال إلى حصول الآثار الجانبية

يُحفظ الدواء بعيداً عن متناول الأطفال.

الدكتور محمد علاوي

Dr. Mohamed ALLAOUI

CARDIOLOGUE

DES de Cardiologie
et

Pathologie Vasculaire de la Faculté

de

Médecine de PARIS

Ancien Interne

des

Hôpitaux de NANCY

Membre de la Société
Française de Cardiologie

Karma. Larbi

269 00 ~~x 2~~

Dr. Fatima
Medicinal
0522 247600

PHARMACIE

overdosis

140,0022 146

2008

gg, 00 Igel mahr

LD NOR

35,700

Kanopy 160

105,80

2. Л. П. Давыдов

43.80
41.80

0. Heparin

2109

Malaa km. 1
92051762

51409.10

Dr. F.
Pd. Med Zail
0522 7070

RDIOLOGI
ASTS
le Oasis - Casa
522 98 83 25

ville - Oasis - CASABLANCA 20000 - الدار البيضاء

06 / 05 22 99 49 72 - Fax : 05 22 99 48 25 - GSM : 06 22 99 49 72
otmail.com - Patente : 34788311 - Tel. N.S.S : 7379622
190 780 21211 430 4969 0009 74 Banque Centrale Por

3 Pairs

ID:
D-naiss
ans,

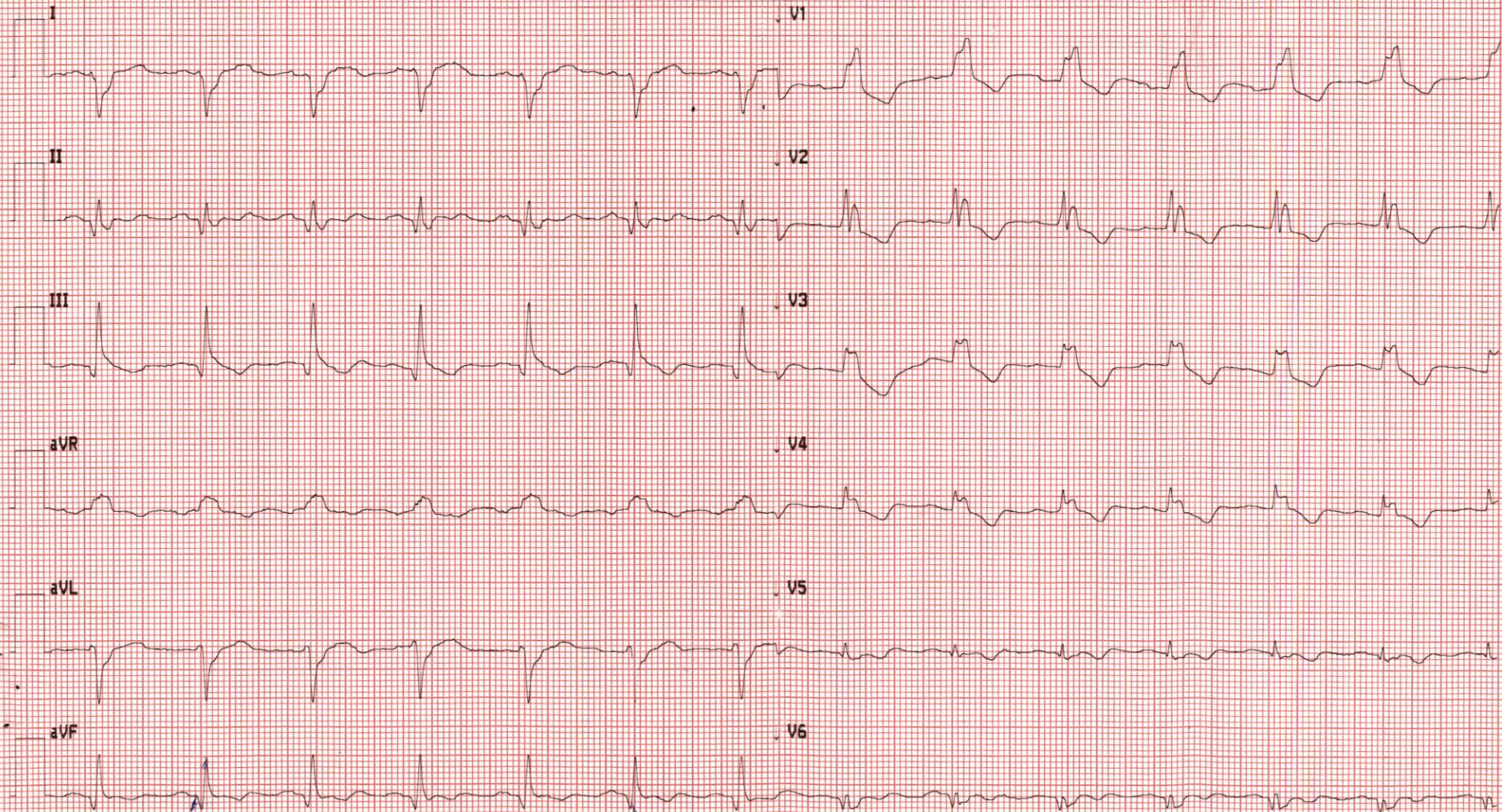
KARMA

LAOUI Mohamed
Cardiologue
20, Rue de France Ville Oasis - Casa
Tél: 0522 98 07 06 Fax: 0522 98 83 27

15-Jui-2023 11:35:29

Fréq. Card.	81	BPM
Int PR	189	ms
Dur. QRS	161	ms
QT/QTc	409/446	ms
Axes P-R-T	58 139 5	

→ A: 14/9





مصلحة أمراض القلب الدار البيضاء - الوازيس
CLINIQUE Cardiologique Casa-Oasis
Cardiologie / Cardiologie Interventionnelle / Radiologie Vasculaire Interventionnelle
Chirurgie Cardio Vasculaire et Thoracique
Coro-Scanner / 128 barrettes

Casablanca, le 15 Juin 2023

Mr KARMA Larbi

FACTURE N° 014110/2023

Date	Désignation	QT	Montant
15/06/2023	Consultation Cardiologique+ECG	1	300,00
			0,00
			0,00
			0,00
			0,00
			0,00
			0,00
			0,00
			300,00

Arrêtée la présent facture à la somme de :

Trois Cents dirhams (300,00 dhs)

Dr. ALLAOUI Mohamed
Cardiologue
20, Rue de France Ville Oasis - Casa
Tél: 05 22 98 75 75 / 05 22 98 07 06 / 05 22 99 49 72 - Fax : 05 22 98 83 25

CLINIQUE CARDIOLOGIQUE
CASA - OASIS
20, Rue de France Ville Oasis - Casa
Tél: 05 22 98 75 75 / 05 22 98 07 06 / 05 22 99 49 72 - Fax : 05 22 98 83 25

20, Rue France Ville - Oasis - CASABLANCA 20000 الدار البيضاء - الوازيس - زنقة فرانس فيل - 20

Tél. : 05 22 98 75 75 / 05 22 98 07 06 / 05 22 99 49 72 - Fax : 05 22 98 83 25 - GSM : 06 72 29 45 14 - 06 72 29 47 13 - 06 72 29 48 72

E-mail : clinique_cardiologique@hotmail.com - Patente : 34788311 - C.N.S.S : 7379622 - I.F. : 01006967 - I.C.E : 001750502000084

N° Cpte : 190 780 21211 430 4969 0009 74 Banque Centrale Populaire - Casablanca