

# 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 canalaires, 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 canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

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



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

Déclaration de Maladie

M22- 0021911

178133

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5760 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Bnou HANNA Mohamed

Date de naissance : 26-01-1963

Adresse : Hay AL Qods Res AL FAGR IMM WARD N°7 sidi

Bernoussi Casa

Tél. : 0661.750-739 Total des frais engagés : 2152,30 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Bnou HANNA Laïla Age :

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

Nature de la maladie : Diabète

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

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





# 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
13/09/2023	Cs	2500		Spécialiste en Endodontologie, Diabète et Maladies Pédiatriques Av. Moultay Casablanca 39 appl n 2 1er Etg Hay saada, Sidi barmoussi, casablanca Gsm: 07 07 74 16 13

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE CASA HILL Rés. Al Badr CH 17 Immeuble 01 N° 2, Ahl Lougham Sidi Bernoussi Casablanca - Tél : 05 22 75 66 44	13/09/23	1902,30

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

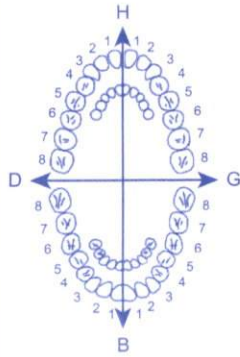
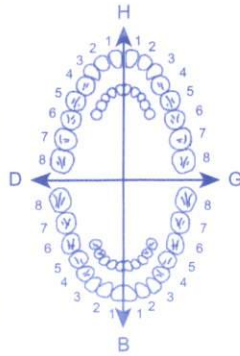
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# 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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient des Travaux <input type="text"/>
				Montants des Soins <input type="text"/>
				Debut d'Execution <input type="text"/>
				Fin d'Execution <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;">             H              25533412 21433552              00000000 00000000              D              00000000 00000000              35533411 11433553              B           </div> <div style="text-align: center;">             G           </div> </div> <p>(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			Coefficient des Travaux <input type="text"/>
				Montants des Soins <input type="text"/>
DATE DU DEVIS <input type="text"/>				
DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>				

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Docteur Fatima zahra IFTAHY**

**Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie et**

**Maladies métaboliques**

**Diplômée de la Faculté de Médecine**

**de Casablanca**

**Ancienne résidente du CHU Ibn Rochd**

**de Casablanca**



**الدكتورة فاطمة الزهراء**

**إفتاحي**

**أخصائية في أمراض الغدد، داء السكري**

**وأعراض الأيض**

**خريجة كلية الطب بالدار البيضاء**

**طبيبة مقيمة سابقا بالمستشفى الجامعي ابن رشد**

**بالدار البيضاء**

## Ordonnance

Casablanca, le 13 09 2023 في الدار البيضاء

Dr. Fatima Zahra Iftahy  
419,00 x 3 = 1257,00  
1. Forciga 20g  
0 - 0 - 0  
2. Diflucan 150g  
0 - 1 - 1  
131,60 x 3 = 394,80  
3. Amoxiclav 150g  
30,70 x 3 = 92,10  
4. Kondylic 20g  
0 - 1 - 0

**PHARMACIE CASABLANCA**  
Rég. Al Badr CH. 17 Immeuble 05  
N° 2, Ait Lougham Sidi Bernoussi  
Casablanca - Tel.: 05 22 76 66 46

**DR. FATIMA ZAHRA IFTAHY**  
Avenue Moukhtar Garnaoui Imm 39 Apt N° 2, 1er étage, Hay Saada Sidi Bernoussi, Casablanca  
Tél : + (212) 520 986 543 Gsm : + (212) 707 741 613 E-mail : dr.iftahy@gmail.com

شارع مختار الكرناوي عمارة رقم 39 شقة رقم 2 الطابق الأول حي السعادة البرنوصي - الدار البيضاء

Avenue Moukhtar Garnaoui Imm 39 Apt N° 2, 1 er étage, Hay Saada Sidi Bernoussi, Casablanca

Tél : + (212) 520 986 543

Gsm : + (212) 707 741 613 الهاتف

E-mail : dr.iftahy@gmail.com

52,80 x 3,5 158,40  
S. ... grazal ...



TS 1902,30

**Dr. IFTAHY F. Zahra**  
Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie  
et Maladies Métaboliques  
Av. Moukhtar Gannoul Immeuble n° 2  
1er Etg Hay sarada, Sidi berroussi, Casablanca  
Gsm: 07 07 74 16 13

**Dr. IFTAHY F. ZAHRA**  
Spécialiste en Endocrinologie  
Diabétologie et Maladies Métaboliques  
Av. Moukhtar Gannoul Immeuble n° 2  
1er Etg Hay sarada, Sidi berroussi, Casablanca  
Gsm: 07 07 74 16 13

**PHARMACIE CASA HILLS**  
Rés. Al Badr GH. 17 Immeuble 05  
N° 2, Ahl Loughlam Sidi Berroussi  
Casablanca - Tél.: 05 22 75 66 46



## Omeprazole

52,80

involontaires, une désorientation, des convulsions, une accélération du rythme cardiaque. Si vous présentez ces symptômes, informez immédiatement votre médecin. De f

## Omeprazole

52,80

informer immédiatement votre médecin. De f  
également entraîner une diminution des taux



# **Omepral® omeprazole 20 mg**

Boîtes de 7, 14 ou 28 gélules

Omeprazole



## **1 - DENOMINATION DU MEDICAMENT :**

Omepral omeprazole 20 mg, Boîtes de 7, 14 et 28 gélules.

Omeprazole

## **2 - COMPOSITION DU MEDICAMENT :**

Omeprazole (DCI) 20 mg

### **Excipients :**

Sphères de sucre (Saccharose, amidon de maïs), laurylsulfate de sodium (sol. 2,5%), phosphatide disodique anhydre, mannitol (E421), hypromellose (E644), macrogol 6000, talc (E553b), polysorbate 80 (E433), dioxyde de titane (E171), copolymère d'acide méthacrylique et d'acrylate d'éthyle (1:1) (Eudragel L30-D55).

Liste des excipients à effet notoire :

Omepral omeprazole 20 mg, gélule contient du saccharose.

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

## **3 - CLASSE PHARMACOLOGIQUE :**

Code ATC: A02BC01

Omepral omeprazole 20 mg, gélule contient la substance active omeprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

## **4 - INDICATIONS :**

Omepral omeprazole 20 mg, gélule est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- 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 ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- Les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). Omepral omeprazole 20 mg, gélule peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Une érosion d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10$  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.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

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.

## **5 - POSOLOGIE :**

Les doses habituelles sont données ci-dessous.

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'a 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) :**

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 2 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre la même dose pendant 2 semaines supplémentaires si votre ulcère n'a pas été cicatrisé.
- Si l'ulcère n'a pas été complètement cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

**Traitement des ulcères de l'estomac (ulcère gastrique) :**

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre la même dose pendant 4 semaines supplémentaires si votre ulcère n'a pas été cicatrisé.
- Si l'ulcère n'est pas complètement cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg une fois par jour pendant 8 semaines.

**Prévention de la récurrence de l'ulcère duodénal ou gastrique :**

- La dose recommandée est de 10 mg ou 20 mg une fois par jour. Votre médecin peut augmenter la dose à 40 mg une fois par jour.

**Traitement de l'ulcère duodénal et gastrique provoqué par des AINS (anti-inflammatoires non stéroïdiens) :**

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines.

**Prévention des ulcères du duodénum et de l'estomac si vous prenez des AINS :**

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour.

**Traitement et prévention des ulcères provoqués par une infection par Helicobacter pylori :**

- La dose recommandée est de 20 mg de Omepral omeprazole 20 mg deux fois par jour pendant une semaine.
- Votre médecin va vous prescrire en même temps deux antibiotiques parmi l'amoxicilline, la claritromycine et le métronidazole.
- Traitement d'un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).
- La dose recommandée est de 60 mg par jour.
- Votre médecin peut ajuster la dose en fonction de vos besoins et il décidera également de la durée pendant laquelle vous prendrez le médicament.

Enfants et adolescents :

**Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitations acides.**

- Les enfants âgés de plus de 1 an et pesant plus de 10 kg peuvent prendre Omepral omeprazole 20 mg. La posologie dépendra du poids de l'enfant et le médecin décidera de la dose correcte à administrer.

**Traitement et prévention des ulcères provoqués par une infection par Helicobacter pylori.**

- Les enfants âgés de plus de 4 ans peuvent prendre Omepral omeprazole 20 mg, gélule. La posologie dépendra du poids de l'enfant et le médecin décidera de la dose correcte à administrer.
- Votre médecin prescriera à votre enfant deux antibiotiques en même temps : l'amoxicilline et la claritromycine.

**Posologie :**

- Il est recommandé de prendre vos gélules le matin.
- Les gélules peuvent être prises avec de la nourriture ou à jeun.
- Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.
- Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées car elles contiennent des granules pelliculés ce qui empêche le médicament d'être détruit par l'acidité de l'estomac. Il est important de ne pas dégrader les granules.
- Que faire si vous ou votre enfant avez des difficultés à avaler les gélules
- Si vous ou votre enfant avez des difficultés à avaler vos gélules :
- Ouvrir la gélule et avaler le contenu directement avec un demi-verre d'eau ou mettre le contenu dans un verre d'eau non gazeuse, un jus de fruit légèrement acidulé (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans une compote de pomme.
- Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.
- Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

## **6 - CONTRE-INDICATIONS**

Ne prenez jamais ce médicament dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'omeprazole ou à l'un des autres composants contenus dans Omepral omeprazole 20 mg, gélule.
- Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, esoméprazole).
- Si vous prenez un médicament contenant du nifédipine (utilisé pour le VIH).
- Si vous avez des douleurs, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Omepral omeprazole 20 mg, gélule.

## **7 - Effets indésirables :**

Comme tous les médicaments OMEPRAL PR, il peut avoir des effets indésirables, bien que tout le monde ne les ait pas.

Si vous remarquez un des effets indésirables sérieux, arrêtez de prendre OMEPRAL PR et consultez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante la gorge ou du corps, éruptions cutanées, peaux, réactions allergiques graves).
- Rougeurs de la peau avec des bulles ou qui ne disparaissent pas, qui peuvent être importantes et s'accompagner d'un saucis bouche, du nez et des parties génitales. Ceci Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique.
- Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des signes d'une atteinte du foie.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter plus de 1 personne sur 10) :

- Maux de tête.
- Flatulences, reflux gastro-œsophagien, diarrhée, douleurs abdominales.
- Nausées, vomissements.
- Polypes bénins dans l'estomac.
- Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter plus de 1 personne sur 100) :
- Confusion des pieds et des chevilles.
- Troubles du sommeil (insomnie).
- Étourdissements, fourmillements, somnolence.
- Vertiges.
- Modifications des résultats des tests sanguins.
- Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.
- Maisie générale, manque d'énergie.

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

- Troubles sanguins tels qu'une diminution des plaquettes. Ces effets peuvent provoquer un saignement d'infections.
- Réactions allergiques, parfois très graves incluant de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante et des crampes.
- Agitation, confusion ou dépression.
- Troubles du goût, tels que vision trouble.
- Respiration sifflante ou souffle court (bronchite).
- Sécheresse buccale.
- Inflammation de l'intérieur de la bouche.
- Infection appelée « muguet » qui peut affecter la gorge.
- Troubles hépatiques incluant la jaunisse, pour des urines sombres et de la fatigue.
- Perte de cheveux (alopecie).
- Eruption cutanée lors d'une exposition au soleil.
- Douleurs articulaires (arthralgie) ou musculaires.
- Problèmes rénaux sévères (néphrite interstitielle).
- Augmentation de la sueur.

Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10000) :

- Modification du nombre de cellules du sang (globules blancs).
- Aggravité.
- Maladies oculaires, sensorielles ou auditives.
- Troubles hépatiques sévères entraînant une insuffisance du foie.
- Apparition soudaine d'éruptions cutanées sévères.
- Importance de la peau pouvant être associée à des troubles cardiaques, syndrome épidémique toxique).
- Faiblesse musculaire.
- Confusion des sens chez l'homme.
- Effets indésirables de fréquence indéterminée (disponibles).

Infarction de l'intestin (entraînant des douleurs abdominales) :

Si vous prenez Omepral omeprazole 20 mg, gélule, il est possible que le taux de magnésium dans votre sang diminue. Un taux de magnésium peut se traduire par une fatigue involontaire, une désorientation, des convulsions, une accélération du rythme cardiaque. Si vous ne savez pas si vous avez un problème, contactez votre médecin. De l'infarction entraîner une diminution des taux

## Notice : information du patient

# Forxiga® 5 mg, comprimés pelliculés Forxiga® 10 mg, comprimés pelliculés dapagliflozine

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

**Veillez 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 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. Qu'est-ce que Forxiga et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Fo
3. Comment
4. Quels sont les éventuels
5. Comment
6. Contenu d

Maphar  
Bd Alkhiria 14 0. 01,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
Forxiga 10 mg cp peli b28  
P.P.V : 419,00 DH



res informations

### 1. Qu'est-ce que Forxiga et dans quel cas est-il utilisé

Forxiga contient une substance active appelée dapagliflozine. Il appartient à un groupe de médicaments



## Notice : information du patient

# Forxiga® 5 mg, comprimés pelliculés Forxiga® 10 mg, comprimés pelliculés dapagliflozine

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

**Veillez 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 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. Qu'est-ce que Forxiga et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Fo
3. Comment
4. Quels sont les éventuels
5. Comment
6. Contenu d

Maphar  
Bd Alkhiria n° 6, 41,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
Forxiga 10 mg cp peli b28  
P.P.V : 419,00 DH



res informations

### 1. Qu'est-ce que Forxiga et dans quel cas est-il utilisé

Forxiga contient une substance active appelée dapagliflozine. Il appartient à un groupe de médicaments

## Notice : information du patient

# Forxiga® 5 mg, comprimés pelliculés Forxiga® 10 mg, comprimés pelliculés dapagliflozine

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

**Veillez 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 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. Qu'est-ce que Forxiga et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Fo
3. Comment
4. Quels sont les éventuels
5. Comment
6. Contenu d res informations

Maphar  
Bd Alkhiria n° 6, 41,  
Sidi Bernoussi, Casablanca  
Forxiga 10 mg cp peli b28  
P.P.V : 419,00 DH



### 1. Qu'est-ce que Forxiga et dans quel cas est-il utilisé

Forxiga contient une substance active appelée dapagliflozine. Il appartient à un groupe de médicaments



# AVACOR® 150 et 300 mg

Comprimé pelliculé sécables

Boîtes de 30

Irbésartan

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourriez y trouver des informations importantes.
- Si vous avez toute autre question, demandez-les à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit car vous présentez certains symptômes identiques, cela pourriez être des effets indésirables.
- Si l'un des effets indésirables vous paraît grave, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Irbésartan (DCI)

131160

p cp

150 mg

300 mg

Excipients

EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE : Q.S.P. 1 Comprimé pelliculé

Lactose

Classe pharmacothérapeutique

AVACOR® comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. (Code ATC : C09CA04)

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

AVACOR® comprimé pelliculé est utilisé :

- Pour traiter l'hypertension artérielle élevée (élévation de la pression artérielle) ;
- Pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve biologique d'altération de la fonction rénale.

### COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie

La dose habituelle est :

- Chez les patients ayant une pression artérielle élevée

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour. La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg (2 comprimés par jour) en une prise par jour en fonction de la réponse sur la pression artérielle.

- Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale

Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2, la dose d'entretien recommandée pour le traitement de l'atteinte rénale associée est de 300 mg (2 comprimés par jour) une fois par jour.

Le médecin peut conseiller la prise d'une dose plus faible, en particulier lors de la mise en route du traitement chez certains patients tels que les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 75 ans.

L'effet maximal de baisse de la pression artérielle est obtenu quatre à six semaines après le début du traitement.

### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie Orale

AVACOR®, comprimé pelliculé se prend par voie orale. Avalez les comprimés avec une quantité suffisante de liquide (ex un verre d'eau). Vous pouvez prendre AVACOR®, comprimé pelliculé au cours ou en dehors des repas. Vous devez essayer de prendre votre dose quotidienne approximativement à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez de prendre AVACOR®, comprimé pelliculé jusqu'à avis contraire de votre médecin.

### DUREE DE TRAITEMENT :

A définir par votre médecin traitant.

NE DÉPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DUREE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MEDECIN.

### ATTENTION !

#### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais AVACOR®, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'irbésartan ou à l'un des autres composants contenus dans AVACOR®.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre AVACOR® en début de grossesse - voir la rubrique Grossesse) ;
- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Enfants et adolescents (de moins de 18 ans)

AVACOR® ne doit pas être donné aux patients de moins de 18 ans.

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

### EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUTS LES MEDICAMENTS, AVACOR®, comprimés pelliculés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDESIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIERE OU LES DEUX PREMIERES SEMAINES DE TRAITEMENT.

Comme tous les médicaments, AVACOR® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Certains effets peuvent être sérieux et peuvent nécessiter une surveillance médicale.

Comme avec des médicaments similaires, des rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbésartan. Si vous pensez que vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflé, arrêtez de prendre AVACOR® et prévenez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une élévation de la pression artérielle et d'un diabète de type 2 avec atteinte rénale, les tests sanguins peuvent montrer une élévation du taux de potassium.

• Sensation de vertige, sensation de malaise/vomissements, fatigue et les tests sanguins peuvent montrer une augmentation des taux de l'enzyme qui traduit l'état de la fonction musculaire et cardiaque (enzymes créatine kinase). Chez des patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale, vertiges lors du passage de la position allongée ou assise à la position debout, pression artérielle basse lors du passage de la position allongée ou assise à la position debout, douleurs articulaires ou musculaires et une diminution du taux de protéines dans les globules rouges (hémoglobine) ont également été rapportés.

• Accélération des battements du cœur, bouffée de chaleur, toux, diarrhée, indigestion/brûlure d'estomac, troubles sexuels

tions à votre médecin ou à votre pharmacien, ainsi qu'un d'autre, même en cas de non mentionné dans cette notice,

# AVACOR® 150 et 300 mg

Comprimé pelliculé sécables

Boîtes de 30

Irbésartan

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourriez y trouver des informations importantes.
- Si vous avez toute autre question, consultez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour traiter certains de vos symptômes identiques, cela pourriez être dû à l'un des effets indésirables de ce médicament.
- Si l'un des effets indésirables de ce médicament vous paraît grave, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Irbésartan (DCI)

131160

p cp

150 mg

300 mg

Excipients

EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE : Q.S.P. 1 Comprimé pelliculé

Lactose

Classe pharmacothérapeutique

AVACOR® comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. (Code ATC : C09CA04)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

AVACOR® comprimé pelliculé est utilisé :

- Pour traiter l'hypertension artérielle élevée (élévation de la pression artérielle) ;
- Pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve biologique d'altération de la fonction rénale.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie

La dose habituelle est :

• Chez les patients ayant une pression artérielle élevée

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour. La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg (2 comprimés par jour) en une prise par jour en fonction de la réponse sur la pression artérielle.

• Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale

Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2, la dose d'entretien recommandée pour le traitement de l'atteinte rénale associée est de 300 mg (2 comprimés par jour) une fois par jour.

Le médecin peut conseiller la prise d'une dose plus faible, en particulier lors de la mise en route du traitement chez certains patients tels que les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 75 ans.

L'effet maximal de baisse de la pression artérielle est obtenu quatre à six semaines après le début du traitement.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie Orale

AVACOR®, comprimé pelliculé se prend par voie orale. Avalez les comprimés avec une quantité suffisante de liquide (ex un verre d'eau). Vous pouvez prendre AVACOR®, comprimé pelliculé au cours ou en dehors des repas. Vous devez essayer de prendre votre dose quotidienne approximativement à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez de prendre AVACOR®, comprimé pelliculé jusqu'à avis contraire de votre médecin.

DUREE DE TRAITEMENT :

A définir par votre médecin traitant.

NE DÉPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DUREE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MEDECIN.

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais AVACOR®, comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'irbésartan ou à l'un des autres composants contenus dans AVACOR®.

• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre AVACOR® en début de grossesse - voir la rubrique Grossesse) ;

• Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Enfants et adolescents (de moins de 18 ans)

AVACOR® ne doit pas être donné aux patients de moins de 18 ans.

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

EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUTS LES MEDICAMENTS, AVACOR®, comprimés pelliculés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDESIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIERE OU LES DEUX PREMIERES SEMAINES DE TRAITEMENT.

Comme tous les médicaments, AVACOR® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Certains effets peuvent être sérieux et peuvent nécessiter une surveillance médicale.

Comme avec des médicaments similaires, des rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbésartan. Si vous pensez que vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflé, arrêtez de prendre AVACOR® et prévenez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une élévation de la pression artérielle et d'un diabète de type 2 avec atteinte rénale, les tests sanguins peuvent montrer une élévation du taux de potassium.

• Sensation de vertige, sensation de malaise/vomissements, fatigue et les tests sanguins peuvent montrer une augmentation des taux de l'enzyme qui traduit l'état de la fonction musculaire et cardiaque (enzymes créatine kinase). Chez des patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale, vertiges lors du passage de la position allongée ou assise à la position debout, pression artérielle basse lors du passage de la position allongée ou assise à la position debout, douleurs articulaires ou musculaires et une diminution du taux de protéines dans les globules rouges (hémoglobine) ont également été rapportés.

• Accélération des battements du cœur, bouffée de chaleur, toux, diarrhée, indigestion/brûlure d'estomac, troubles sexuels

tions à votre médecin ou à votre pharmacien, ainsi qu'un d'autre, même en cas de non mentionné dans cette notice,



# AVACOR® 150 et 300 mg

Comprimé pelliculé sécables

Boîtes de 30

Irbésartan

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice, vous pourriez y trouver des informations importantes.
- Si vous avez toute autre question, consultez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit car vous présentez des symptômes identiques, cela pourriez être des effets indésirables.
- Si l'un des effets indésirables vous paraît grave, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

## IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Irbésartan (DCI)

131160

p cp

150 mg

300 mg

Excipients

EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE : Q.S.P. 1 Comprimé pelliculé

Lactose

Classe pharmacothérapeutique

AVACOR® comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. (Code ATC : C09CA04)

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

AVACOR® comprimé pelliculé est utilisé :

- Pour traiter l'hypertension artérielle élevée (élévation de la pression artérielle) ;
- Pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve biologique d'altération de la fonction rénale.

### COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

POSOLOGIE :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Posologie

La dose habituelle est :

- Chez les patients ayant une pression artérielle élevée

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour. La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg (2 comprimés par jour) en une prise par jour en fonction de la réponse sur la pression artérielle.

- Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale

Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2, la dose d'entretien recommandée pour le traitement de l'atteinte rénale associée est de 300 mg (2 comprimés par jour) une fois par jour.

Le médecin peut conseiller la prise d'une dose plus faible, en particulier lors de la mise en route du traitement chez certains patients tels que les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 75 ans.

L'effet maximal de baisse de la pression artérielle est obtenu quatre à six semaines après le début du traitement.

### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie Orale

AVACOR®, comprimé pelliculé se prend par voie orale. Avalez les comprimés avec une quantité suffisante de liquide (ex un verre d'eau). Vous pouvez prendre AVACOR®, comprimé pelliculé au cours ou en dehors des repas. Vous devez essayer de prendre votre dose quotidiennement à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez de prendre AVACOR®, comprimé pelliculé jusqu'à avis contraire de votre médecin.

### DUREE DE TRAITEMENT :

A définir par votre médecin traitant.

NE DÉPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DUREE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MEDECIN.

### ATTENTION !

#### DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ne prenez jamais AVACOR®, comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'irbésartan ou à l'un des autres composants contenus dans AVACOR®.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre AVACOR® en début de grossesse - voir la rubrique Grossesse) ;
- Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Enfants et adolescents (de moins de 18 ans)

AVACOR® ne doit pas être donné aux patients de moins de 18 ans.

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

### EFFETS NON SOUHAITES ET GENANTS

COMME TOUTS LES MEDICAMENTS, AVACOR®, comprimés pelliculés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDESIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIERE OU LES DEUX PREMIERES SEMAINES DE TRAITEMENT.

Comme tous les médicaments, AVACOR® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Certains effets peuvent être sérieux et peuvent nécessiter une surveillance médicale.

Comme avec des médicaments similaires, des rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbésartan. Si vous pensez que vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflé, arrêtez de prendre AVACOR® et prévenez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une élévation de la pression artérielle et d'un diabète de type 2 avec atteinte rénale, les tests sanguins peuvent montrer une élévation du taux de potassium.

• Sensation de vertige, sensation de malaise/vomissements, fatigue et les tests sanguins peuvent montrer une augmentation des taux de l'enzyme qui traduit l'état de la fonction musculaire et cardiaque (enzymes créatine kinase). Chez des patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale, vertiges lors du passage de la position allongée ou assise à la position debout, pression artérielle basse lors du passage de la position allongée ou assise à la position debout, douleurs articulaires ou musculaires et une diminution du taux de protéines dans les globules rouges (hémoglobine) ont également été rapportés.

• Accélération des battements du cœur, bouffée de chaleur, toux, diarrhée, indigestion/brûlure d'estomac, troubles sexuels

tions à votre médecin ou à votre pharmacien, ainsi qu'un d'autre, même en cas de non mentionné dans cette notice,

# KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

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

- Garder 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 donner pas 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.

## 1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique :**  
ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

### Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débiter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

**Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :**

• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de D-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, 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) pour des doses supérieures à 100 mg par jour.

• si vous avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

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

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

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

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

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

**Avant de prendre :**

• si vous avez des éleveurs d'aspirine

• si vous avez du

• si vous avez un

• si vous avez un

• si vous avez un

• si vous avez un

• si vous avez un

• si vous avez un

KARDEGIC 75MG  
SACHETS B30

P.P.V : 300H70



6 118000 061847

Q, car des doses

on de l'estomac

de sang dans

de sang dans

de sang dans

de sang dans

de sang dans

de sang dans

de sang dans

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 75 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 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose**

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose 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 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose 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 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :**

• un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

• un autre médicament à base de benzothiazone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

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

• le ticagrelor en dehors des indications validées,

• un autre médicament à base de diltiazem (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins = cirrhose) (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

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

• méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),

• topiques gastro-intestinaux, antidiarrhéiques et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les autres 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),

• biguanides (dans les indications validées),

• cobimélinib,

• ibuprofène,

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

• médicaments mites adrénergiques-sérotoninergiques.

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

**KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose 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 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



# KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

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

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

## 1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique :**  
ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

### Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débiter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

**Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :**

• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de D-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, 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) pour des doses supérieures à 100 mg par jour.

• si vous avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

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

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

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

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

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

**Avant de prendre :**

• si vous avez des élévations d'aspirine

• si vous avez du sang dans les selles,

• si vous avez du sang dans les urines,

• si vous avez des douleurs de ventre,

• Des syndromes d'avec des enfants avec recevant de l'acid

KARDEGIC 75MG  
SACHETS B30

P.P.V : 300H70



6 118000 061847

Q, car des doses

on de l'estomac

de sang dans

de sang dans

de sang dans

de sang dans

de sang dans

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 75 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 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose**

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose 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 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose 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 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :**

• un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

• un autre médicament à base de benzothiazone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

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

• le ticagrelor en dehors des indications validées,

• un autre médicament à base de diltiazem (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins) = nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

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

• méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),

• topiques gastro-intestinaux, antidiarrhéiques et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les autres 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),

• biguanides (dans les indications validées),

• cobimélinib,

• ibuprofène,

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

• médicaments mites adrénergiques-sérotoninergiques.

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

**KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose 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 AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

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

# KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

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

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

## 1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**Classe pharmacothérapeutique :**  
ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

### Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débiter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

**Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :**

• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de D-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, 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) pour des doses supérieures à 100 mg par jour.

• si vous avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

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

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

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

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

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

**Avant de prendre :**

• si vous avez des éleveurs d'aspirine

• si vous avez de la gastrite,

• si vous avez de la diarrhée,

• si vous avez de la constipation,

• si vous avez de la toux,

• si vous avez de la fièvre,

• si vous avez de la douleur,

• si vous avez de la fatigue,

LOT : 23E004  
PER-01 2025

KARDEGIC 75MG  
SACHETS B30

P.P.V : 300H70



6 118000 061847

Q, car des doses

on de l'estomac

de sang dans

de sang dans

de sang dans

de sang dans

de sang dans

de sang dans

de sang dans

de sang dans

de sang dans

de sang dans

de sang dans

de sang dans

de sang dans

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 75 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 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose**

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose 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 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose 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 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :**

• un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

• un autre médicament à base de benzothiazone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

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

• le ticagrelor en dehors des indications validées,

• un autre médicament à base de diltiazem (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins) = nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

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

• méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),

• topiques gastro-intestinaux, antidiarrhéiques et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les autres 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),

• biguanides (dans les indications validées),

• cobimélinib,

• ibuprofène,

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

• médicaments mites adrénergiques-sérotoninergiques.

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

**KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose 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 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