

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

- Reclamation : 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.

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 - 1953

Adresse : Bay AL Qods Res AL FAYR 1111 WARD N° 75101

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 Mohamed 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) :

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
13/09/2023	0	20000	Dr. A. Spécialiste en Endocrinologie, Diabète et Maladies Métaboliques Av. Mouloud Mammeri 39 app n° 2 Bab Hayda, sidi barmoud, casablanca tel: 07 07 74 18 13 Gsm: 07 07 74 18 13	IFTAHY 13/09/2023

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Rés. Al Badr GH 17 Immeuble N° 2, Ahl Loughram Sidi Bernoussi Casablanca * Tél : 05 22 75 56	13109123	190.2,30

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	

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

A diagram of a dental arch (maxilla) with numbered teeth (1 through 8) on both the upper and lower arches. The teeth are arranged in a curve, with the upper arch curving upwards and the lower arch curving downwards. The diagram includes directional markers: 'H' at the top, 'D' on the left, 'G' on the right, and 'B' at the bottom. The teeth are numbered as follows: upper arch (H) has 1, 2, 1, 2, 3, 4, 5, 6; lower arch (B) has 3, 2, 1, 2, 3, 4, 5, 6. The teeth are represented by circles with a vertical line through them, indicating their orientation.

[Création, remont, adjonction]

VISA ET SACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE REVIS

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

افتلي

أخصائية في أمراض الغدد، داء السكري
 وأمراض الأيض

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء

طبيبة مقيمة سابقاً بالمستشفى الجامعي ابن رشد
 بالدار البيضاء

Ordonnance

Casablanca, le ٢٩.٠٣.٢٠٢٣ الدار البيضاء، في

١. laita ٦٢٨٦٦٥٢
 $419,00 \times 3,0 = 1257,00$

٢. Foradiga ١٥٠
 $139,60 \times 3,0 = 396,80$

٣. Avastin ٨٥٠
 $30,70 \times 3,0 = 92,10$

٤. 160 mg
 $26 \rightarrow ١٦٠$

PHARMACIE CISANILLE
 CH. 17 Immeuble ٥٥
 Rés. Al Badr (Ch. ١٧) Sidi Bernoussi
 ٦٢٢٢، Ahl Loughlam - Tel. ٠٥ ٢٢ ٧٦ ٦٦ ٤٦
 Casablanca

DR. F. ZAHRA
 Spécialiste en endocrinologie
 et maladies métaboliques
 Avenue Mouktar Garnaoui
 Immeuble 39 Appartement 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

Omepral® promopharm 20 mg

Boîtes de 7, 14 ou 28 gélules

Oméprazole

Veuillez lire attentivement ce médicament

- Gardez cette boîte.
- Si vous avez d'informations, ce médicament quelqu'un d'autre, n'oubliez pas de mentionner.
- Si l'un des effets indésirables déclarés dans cette notice



1 - DENOMINATION DU MEDICAMENT :

Omépral promopharm 20 mg, Boîtes de 7, 14 et 28 gélules. Oméprazole.

2 - COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Oméprazole (DCI) 20 mg

Excipients :

Sphères de sucre (Saccharose, amidon de maïs), laurylsulfate de sodium (sol. 2,5%), phosphate d'ammonium, mandarine (E421), hydromellose (E464), macrogol 6000, talc (E551), saccharose 80 (E430), hydroxyde d'yttrium (E171), copolymère d'acide méthacrylique et d'acide d'ethylène (1:1) (Eudragit® L30-D55).

Liste des excipients à effet notable :

Omépral promopharm 20 mg, gélule, contenu de saccharose. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3 - CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Code ATC : A02BD01

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

4 - INDICATIONS :

Omépral promopharm 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). Omépral promopharm 20 mg, gélule peut aussi être utilisé pour la prévention de ces ulcères chez certains des AINS.
- Un ulcère d'estomac 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 ≥ 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 (réflux/gastro-œsophagite), des vomissements et une perte de poids importante.

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 récidive 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 duodénal 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 Omépral promopharm 20 mg deux fois par jour pendant une semaine.

Votre médecin va vous prescrire en même temps deux antibiotiques parmi l'amoxicilline, la clarithromycine et le métronidazole.

Traitement d'un ulcère 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 régurgitation acide :

- Les enfants âgés de plus de 1 an et pesant plus de 10 kg peuvent prendre Omépral promopharm 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 Omépral promopharm 20 mg, gélule. 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 :

- Tous les enfants de plus de 4 ans peuvent prendre Omépral promopharm 20 mg, gélule. La posologie dépendra du poids de l'enfant et le médecin décidera de la dose correcte à administrer.

Votre médecin prescrira à votre enfant deux antibiotiques en même temps : l'amoxicilline et la clarithromycine.

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 mordues ni croquées car elles contiennent des granulés qui peuvent être détruits par l'acidité de l'estomac. Il est important de ne pas détruire les granulés.

Qui 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 gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans la compote de pomme.

Toujours renouer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

Pour éviter 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 (hypersensibilité) à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans Omépral promopharm 20 mg, gélule.

Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, rabeprazole, esomeprazole).

Si vous prenez un médicament contenant du neflénvir (utilisé pour le VIH).

Si vous avez des douleurs, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Omépral promopharm 20 mg, gélule.

7 - Effets indésirables :

Comme tous les médicaments OMÉPRAZOLE PRO, d'avoir des effets indésirables, bien que tout le temps.

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, veuillez prendre OMÉPRAZOLE PRO immédiatement :

• Apparition soudaine d'une respiration sifflante la gorge ou du corps, éruptions cutanées, peau (réactions allergiques graves).

• Rouges de la peau avec des bulles ou une éruption importante et s'accompagnant d'un gonflement de la nez et des parties génitales. Ceci est une réaction sévère.

• Jaunisse, douleurs ténues et fatigue peuvent être associées à OMÉPRAZOLE PRO.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 10% des patients)

• Maux de tête.

• Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, flatulence.

• Nausées, vomissements.

• Polypes bénins, vomissements.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1% des patients)

• Gonflement des pieds et des chevilles.

• Troubles du sommeil (insonnie).

• Écrouissements, fourmillements, somnolence.

• Vertiges.

• Modifications des résultats des tests sanguins.

• Éruptions cutanées, urticaire et démagénescence.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 0,1% des patients)

• Troubles de la vue, telle que vision trouble.

• Respiration sifflante ou souffle court (bronchospasme).

• Sécheresse buccale.

• Inflammation de l'intérieur de la bouche.

• Infection appelée « mycet » qui peut affecter la peau.

• Troubles de la peau, telle que jaunisse, perte des urines sombres et de la fatigue.

• Perte de poids.

• Éruption cutanée telle qu'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 0,01% des patients)

• Modification du nombre de cellules du sang (globules blancs).

• Agressivité.

• Hallucinations visuelles, sensorielles ou auditives.

• Troubles hépatiques sévères entraînant une mort.

• Apparition soudaine d'éruptions cutanées très importantes de la peau souvent être associées aux artérielles (érythème polymorphe, syndrome épidémique toxique).

• Défaillance musculaire.

• Défaillance des reins chez l'homme.

Effets indésirables de fréquence indéterminée (disponibles).

• Inflammation de l'intestin (entrant dans des diarrhées).

• Si vous prenez Omépral Promopharm 20 mg, gélule, il est possible que le taux de magnésium dans votre sang peut se détruire par une fatigue.

• Troubles involontaires, une désorientation, des convulsions, accélération du rythme cardiaque. Si vous prenez immédiatement votre médecin. De plus, il peut également entraîner une diminution des taux

Omepral® promopharm 20 mg

Boîtes de 7, 14 ou 28 gélules

Oméprazole

Veuillez lire attentivement ce médicament

- Gardez cette boîte.
- Si vous avez d'informations, ce médicament quelqu'un d'autre, n'oubliez pas de mentionner.
- Si l'un des effets indésirables déclarés dans cette notice



1 - DENOMINATION DU MEDICAMENT :

Omépral promopharm 20 mg, Boîtes de 7, 14 et 28 gélules. Oméprazole.

2 - COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Oméprazole (DCI) 20 mg

Excipients :

Sphères de sucre (Saccharose, amidon de maïs), laurylsulfate de sodium (sol. 2,5%), phosphate d'ammonium, mandarine (E421), hydromellose (E464), macrogol 6000, talc (E551), saccharose 80 (E430), hydroxyde d'yttrium (E171), copolymère d'acide méthacrylique et d'acide d'ethylène (1:1) (Eudragit® L30-D55).

Liste des excipients à effet notable :

Omépral promopharm 20 mg, gélule, contenu de saccharose. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3 - CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Code ATC : A02BD01

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

4 - INDICATIONS :

Omépral promopharm 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). Omépral promopharm 20 mg, gélule peut aussi être utilisé pour la prévention de ces ulcères chez certains des AINS.
- Un ulcère d'estomac 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 ≥ 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 (réflux/gastro-œsophagite), des vomissements et une perte de poids importante.

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 récidive 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 duodénal 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 Omépral promopharm 20 mg deux fois par jour pendant une semaine.

Votre médecin va vous prescrire en même temps deux antibiotiques parmi l'amoxicilline, la clarithromycine et le métronidazole.

Traitement d'un ulcère 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 régurgitation acide :

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

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 mordues ni croquées car elles contiennent des granulés qui peuvent être détruits par l'acidité de l'estomac. Il est important de ne pas détruire les granulés.

Qui 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 gazeuse, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans la compote de pomme.

Toujours renouer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement ou dans les 30 minutes.

Pour éviter que vous ne buviez 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 (hypersensibilité) à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans Omépral promopharm 20 mg, gélule.

Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, rabeprazole, esomeprazole).

Si vous prenez un médicament contenant du neflénvir (utilisé pour le VIH).

Si vous avez des douleurs, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Omépral promopharm 20 mg, gélule.

7 - Effets indésirables :

Comme tous les médicaments OMÉPRAZOLE PRO, d'avoir des effets indésirables, bien que tout le temps. Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, veuillez prendre OMÉPRAZOLE PRO immédiatement :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante la gorge ou du corps, éruptions cutanées, peau (réactions allergiques graves).
- Rougeur de la peau avec des bulles ou une éruption importante et s'accompagnant d'un mal de tête, de la nausée, des tics et fatigue peuvent survenir.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 10% des patients) :

- Maux de tête.
- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, flatulence.
- Nausées, vomissements.
- Polyphénol bénins de l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1% des patients) :

- Confirment des pieds et des chevilles.
- Troubles du sommeil (insonnie).
- Écrouissements, fourmillements, somnolence.
- Vertiges.
- Modifications des résultats des tests sanguins (érythrocytes, plaquettes, bilan hépatique).
- Éruptions cutanées, urticaire et démagénescence.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 0,1% des patients) :

- Diminution de la force de la vision, une diminution de la vision d'un œil, tels que vision trouble, réaction allergique, parfois très graves incluant la perte de la vue, la fermeture de la paupière.

Respiration sifflante ou souffle court (bronchospasme).

Sécheresse buccale.

Inflammation de l'intérieur de la bouche.

Infection appelée « mycet » qui peut affecter la peau, les ongles et les muqueuses.

Troubles de la peau, tels que la jaunisse, pour des urines sombres et de la fatigue.

Percevoir des odeurs étranges.

Éruption cutanée telle qu'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 0,01% des patients) :

- Modification du nombre de cellules du sang (globules blancs).

Agressivité.

Hallucinations visuelles, sensorielles ou auditives.

Troubles hépatiques sévères entraînant une mort du cerveau.

Apparition soudaine d'éruptions cutanées très importantes de la peau souvent être associées aux artérielles (érythème polymorphe, syndrome épidémique toxique).

Douleur musculaire.

Des douleurs des seins chez l'homme.

Effets indésirables de fréquence indéterminée (disponibles).

Inflammation de l'intestin (entrant dans des diarrhées).

Si vous prenez Omépral Promopharm 20 mg, gélule, il est possible que le taux de magnésium dans votre sang peut se détruire par une fatigue involontaire, une désorientation, des convulsions, accélération du rythme cardiaque. Si vous prenez immédiatement votre médecin. De plus, il est également entraîner une diminution des taux

Omepral® promopharm 20 mg

Boîtes de 7, 14 ou 28 gélules

Oméprazole

Veuillez lire attentivement ce médicament

- Gardez cette boîte.
- Si vous avez d'informations, ce médicament quelqu'un d'autre, n'oubliez pas de mentionner.
- Si l'un des effets indésirables déclarés dans cette notice



1 - DENOMINATION DU MEDICAMENT :

Omépral promopharm 20 mg, Boîtes de 7, 14 et 28 gélules. Oméprazole.

2 - COMPOSITION DU MEDICAMENT :

Oméprazole (DCI) 20 mg

Excipients :

Sphères de sucre (Saccharose, amidon de maïs), laurylsulfate de sodium (sol. 2,5%), phosphate d'ammonium, mandarine (E421), hydromellose (E464), macrogol 6000, talc (E551), saccharose 80 (E430), hydroxyde d'yttrium (E171), copolymère d'acide méthacrylique et d'acide d'ethylène (1:1) (Eudragit® L30-D55).

Liste des excipients à effet notable :

Omépral promopharm 20 mg, gélule, contenu de saccharose. Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucre, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3 - CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Code ATC : A02BD01

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

4 - INDICATIONS :

Omépral promopharm 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). Omépral promopharm 20 mg, gélule peut aussi être utilisé pour la prévention de ces ulcères chez certains des AINS.
- Un ulcère d'estomac 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 ≥ 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 (réflux/gastro-œsophagite), des vomissements et une perte de poids importante.

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 récidive 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 duodénal et de l'estomac si vous prenez des AINS :

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

- La dose recommandée est de 20 mg Omépral promopharm 20 mg deux fois par jour pendant une semaine.

Votre médecin va vous prescrire en même temps deux antibiotiques parmi l'amoxicilline, la clarithromycine et le métronidazole.

Traitement d'un ulcère 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 régurgitation acide :

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

Traitement de l'ulcère associé à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) :

- Omépral promopharm 20 mg, gélule peut aussi être utilisée pour la prévention de ces ulcères chez certains des AINS.

Un ulcère d'estomac 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 ≥ 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 (réflux/gastro-œsophagite), des vomissements et une perte de poids importante.

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.

6 - CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais ce médicament dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique (hypersensibilité) à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans Omépral promopharm 20 mg, gélule.

Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, rabeprazole, esomeprazole).

Si vous prenez un médicament contenant du neflénvir (utilisé pour le VIH).

Si vous avez des douleurs, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre Omépral promopharm 20 mg, gélule.

7 - Effets indésirables :

Comme tous les médicaments OMÉPRAL PROMOPHARM peuvent avoir des effets indésirables, bien que tout le temps.

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, veuillez prendre OMÉPRAL PROMOPHARM immédiatement :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante la gorge ou du corps, éruptions cutanées, peaux (réactions allergiques graves).

Rougeur de la peau avec des bulles ou une éruption importante et s'accompagnant d'un mal de tête, de nausées, toux et fatigue peuvent être indésirables.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 10% des patients) :

Maux de tête.

Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, flatulence.

Nausées, vomissements.

Polyphénol bénins de l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1% des patients) :

Confirment des pieds et des chevilles.

Troubles du sommeil (insonnie).

Écrouissements, fourmillements, somnolence.

Vertiges.

Modifications des résultats des tests sanguins.

Éruptions cutanées, urticaire et démagénescence.

Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 0,1% des patients) :

Diminution de la taille ou diminution du poids, une diminution des plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une survenue d'infarctus.

Réactions allergiques, parfois très graves incluant la mort.

Diminution du taux de sodium dans le sang, vomissements et des crampes.

Agitation, confusion ou dépression.

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 « mycet » qui peut affecter l'estomac.

Troubles de la peau, y compris la jaunisse, pour des urines sombres et de la fatigue.

Percevoir des goûts.

Éruption 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 0,01% des patients) :

Modification du nombre de cellules du sang (globules blancs).

Agressivité.

Hallucinations visuelles, sensorielles ou auditives.

Troubles hépatiques sévères entraînant une mort.

Apparition soudaine d'éruptions cutanées très importantes de la peau souvent être associées aux artérielles (érythème polymorphe, syndrome épidémique toxique).

Défaillance musculaire.

Des douleurs des seins chez l'homme.

Effets indésirables de fréquence indéterminée (disponibles).

Inflammation de l'estomac (entraînant des diarrhées).

Si vous prenez Omépral Promopharm dans votre régime, le taux de magnésium dans votre sang peut être réduit par une fatigue.

Violents mouvements involontaires, une désorientation, des convulsions, accélération du rythme cardiaque. Si vous prenez immédiatement votre médecin. De plus, il peut également 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.

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il 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 Forxiga
3. Comment prendre Forxiga
4. Quels sont les effets indésirables possibles et les éventuels risques
5. Comment se comporter en cas d'effet indésirable
6. Contenu d'un paquet

Maphar
Bd Alkifia n° 6, qtr
Sidi Bernoussi, Casablanca
Forxiga 10 mg cp pell b28
P.P.V : 419,00 DH



les éventuels
risques

6 118001 185023

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.

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il 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 Forxiga
3. Comment prendre Forxiga
4. Quels sont les effets indésirables possibles et les éventuels risques
5. Comment se comporter en cas d'effet indésirable
6. Contenu d'un paquet

Maphar
Bd Alkifia n° 6, qtr
Sidi Bernoussi, Casablanca
Forxiga 10 mg cp pell b28
P.P.V : 419,00 DH



les éventuels risques

6 118001 185023

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.

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il 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 Forxiga
3. Comment prendre Forxiga
4. Quels sont les effets indésirables possibles et les éventuels risques
5. Comment se comporter en cas d'effet indésirable
6. Contenu d'un paquet

Maphar
Bd Alkifia n° 6, qtr
Sidi Bernoussi, Casablanca
Forxiga 10 mg cp pell b28
P.P.V : 419,00 DH



les éventuels
risques

6 118001 185023

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

Irbesartan

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.
- Gardez cette notice, vous pourrez y faire référence.
- Si vous avez toute autre question, adressez-vous à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour des symptômes identiques, cela pourra vous aider à reconnaître les effets indésirables.
- Si l'un des effets indésirables décrits ci-dessous vous paraît en rapport avec ce médicament, veuillez le faire savoir à votre pharmacien ou à votre médecin.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Irbesartan (DCI)

Excipients

EXCIPENT A EFFET NOTOIRE

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.

Le meilleur résultat 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 PRÉSCRITES 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'irbesartan 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, ou 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 DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

EFFECTS NON SOUHAUTÉS ET GÉNANTS

Comme tous les médicaments, AVACOR®, comprimés pelliculés, EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDESIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIÈRE OU LES DEUX PREMIÈRES 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'irbesartan. 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

avant de prendre ce médicament.

tions à votre médecin ou à votre iqu'un d'autre, même en cas de non mentionné dans cette notice.

131,60

p cp

150 mg

300 mg

AVACOR® 150 et 300 mg

Comprimé pelliculé sécables

Boîtes de 30

Irbesartan

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.
- Gardez cette notice, vous pourrez la consulter à tout moment.
- Si vous avez toute autre question, contactez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour des symptômes identiques, cela pourra vous aider à reconnaître les effets indésirables.
- Si l'un des effets indésirables décrits ci-dessous vous paraît étrange ou si vous avez des questions, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Irbesartan (DCI)

Avant de prendre ce médicament

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

131,60

p cp

150 mg

300 mg

Excipients

EXCIPENT A EFFET NOTOIRE

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.

Le meilleur résultat 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 PRÉSCRITES 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'irbesartan 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, ou 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.

PHARMACOCINÉTIQUE

EFFECTS NON SOUHAUTÉS ET GÉNANTS

Comme tous les médicaments, AVACOR®, comprimés pelliculés, EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDÉSIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIÈRE OU LES DEUX PREMIÈRES 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'irbesartan. 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

AVACOR® 150 et 300 mg

Comprimé pelliculé sécables

Boîtes de 30

Irbesartan

- Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.
- Gardez cette notice, vous pourrez la consulter à tout moment.
- Si vous avez toute autre question, contactez votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été prescrit pour des symptômes identiques, cela pourra vous aider à reconnaître les effets indésirables.
- Si l'un des effets indésirables décrits ci-dessous vous paraît étrange ou si vous avez des questions, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Irbesartan (DCI)

Avant de prendre ce médicament

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

131,60

p cp

150 mg

300 mg

Excipients

EXCIPENT A EFFET NOTOIRE

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.

Le meilleur résultat 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 PRÉSCRITES 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'irbesartan 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, ou 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.

PHARMACOCINÉTIQUE

EFFECTS NON SOUHAUTÉS ET GÉNANTS

Comme tous les médicaments, AVACOR®, comprimés pelliculés, EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDÉSIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIÈRE OU LES DEUX PREMIÈRES 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'irbesartan. 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

KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

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

• Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la refire. • 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 ?

Classé pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOGÉNIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE 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 récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par 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 DL-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 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 duodénum.

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris 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 3

élèves d'aspirine.

• si vous avez 6

(gastrite).

• si vous avez 12

les sels).

• si vous avez 14

• si vous avez de

les syndromes d

enfants avec

revenant de l'acid

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70
6 118000 061847

0, car des doses

on de l'estomac

et de sang dans

le observés chez
consistant, 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

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 4). 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 médicin 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 « Ainsi 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.

Unez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdiens.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre 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 d'aspiragine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le leucagreol en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de fibréfolide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins) ;
- nicosandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

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

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

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec 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 spécialisé

101
01/2025
123E004

KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

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

• Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la refire. • 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 ?

Classé pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOGÉNIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE 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 récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par 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 DL-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 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 duodénum.

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris 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 3

élèves d'aspirine.

• si vous avez 6

(gastrite).

• si vous avez 12

les selles).

• si vous avez 14

si vous avez 16

si vous avez de

des syndromes d

des enfants avec

revenant de l'acid

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70

6 118000 061847

0, car des doses

on de l'estomac

et de sang dans

é observés chez
consistant, 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

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 4). 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 médicin 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 « Ainsi 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.

Unez 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 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 d'aspiragine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le leucagreol en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de fibréfolide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins) ;
- nicosandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

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

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

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec 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 spécialisé

101
01/2025
123E004

KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

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

• Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la refire. • 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 ?

Classé pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOGÉNIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE 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 récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par 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 DL-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 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 duodénum.

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris 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 3

élèves d'aspirine.

• si vous avez 6

(gastrite).

• si vous avez 12

les sels).

• si vous avez 14

• si vous avez de

les syndromes d

enfants avec

revenant de l'acid

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70

6 118000 061847

0, car des doses

on de l'estomac

et de sang dans

le observés chez
consistant, 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

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 4). 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 médicin 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 « Ainsi 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.

Unez 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 d'aspiragine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le leucagreol en dehors des indications validées,
- un autre médicament à base de fibréfolide (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins) ;
- nicosandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

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

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

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec 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 spécialisé

101
01/2025
123E004