

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

- 0 Réclamation : contact@mupras.com
- 0 Prise en charge : pec@mupras.com
- 0 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



Déclaration de Maladie

N° M21- 0010119

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 625 Société : 183390
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : REGRAUI Abdelrahmane
Date de naissance : 10-04-1946
Adresse : 10 rue BENI TOULINE 10170 Rabat-
Tél. : 0661291229 Total des frais engagés : 14.10.10 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Jamal AGOUBI
CARDIOLOGUE
Rés. Mamounia, B16 (ex-CTM)
Av. Hassan II - Rabat
Tél. : 05 37 70 34 72 - 06 63 13 05 07
INP : 101003275

Date de consultation : 15/01/2019

Nom et prénom du malade : REGRAUI Abdelrahmane Age : 74

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

Nature de la maladie : HTA

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 : Rabat Le : 15/01/2019

Signature de l'adhérent(e) : [Signature]

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
15/09/13	G			

Docteur Jamal K. BOUMY
CARDIOLOGUE (Ex-GM)
Rés. Mamounia B18 (Ex-GM)
Av. Hassan II - Rabat
Tél: 05 37 70 34 72 - 08 53 13 05 00
INP: 101003275

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

PHARMACIE AL MELIA
Lot. N° 12 Avenue Al Mena
Souissi - Rabat
Tél.: 05 37 75 92 02

13/11/23 1410,10

INPE: 102074317

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

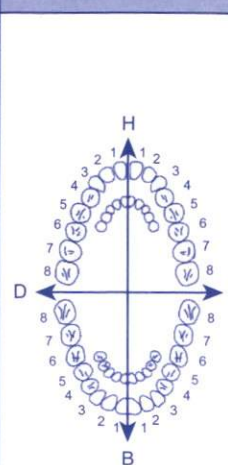
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

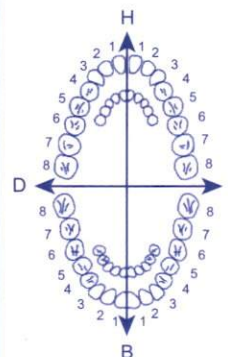
COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

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

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

CABINET DE CARDIOLOGIE ET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Echo-doppler cardiaque et vasculaire
Doppler artériel et veineux, Epreuve d'effort, Holter tensionnel et E.C.G

Docteur Jamal AGOUMY
CARDIOLOGUE

Diplômé de la faculté de Médecine de Lyon
Diplômé d'Echographie Doppler Cardiaque
Diplômé de Cardiologie Nucléaire



الدكتور جمال أگومي

اختصاصي في أمراض القلب والشرابيين
خريج كلية الطب بليون

Rabat, le 15/09/2023

REGROUHI Abdelhakmane.

INPE : 102074317

PHARMACIE AL MELIA
Lot. N° 12, Avenue Al Melia
Souissi - Rabat
Tél.: 05 37 75 92 02



إقامة المأمونية (سنيام سبابا) - (ب) رقم 16 زاوية نفقة بهروت شارع الحسن الثاني - الرباط
الهاتف : 05 37 70 34 72 : الفاكس : 05 37 20 06 69 - المستعجلات : 05 37 65 06 65
Urgence : Clinique Rabat Zeal
Résidence Mamounia (Ex. C.M.) - Enrée B - App 16 - Angle Rue Beyrouth - Av. Hassan II - Rabat - Tél. : 05 37 70 34 72
Fax : 05 37 20 24 69 - Paente : 25100078 - I.F. : 33414402 - CNSS : 2446319 - E-mail : jagoumy@hotmail.com
INP : 101003275

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre p

Veillez lire
des inform
• Gardez cet
interrogé v
prescrit. Ne
leur maladi
parlez-en à
qui ne serai

LOT : Z3E001
PER : 10 2024

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



NOFI

ar elle contient
les ques
sonnellém
si les signes de
indésirable
et indésirable

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

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

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires, cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé 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.

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

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

• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6,

- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS),
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6^{ème} mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée),
- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),
- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),
- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,
- si vous êtes atteint d'une 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,
- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),
- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (omissions de sang ou présence de sang dans les selles),
- si vous avez une maladie des reins ou du foie,
- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),
- si vous avez des règles abondantes,

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épidémie d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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

Si une intervention chirurgicale est prévue :

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

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

Enfants et adolescents

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Grossesse, allaitement et fertilité

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

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

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

• **Jusqu'à 160 mg par jour :** Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste.

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre p

Veillez lire
des inform
• Gardez cet
interrogé v
prescrit. Ne
leur maladi
partez-en à
qui ne serai

LOT : Z3E001
PER : 10 2024

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

NOFI

ar elle contient
les ques
sonnellém
si les signes de
indésirable
et indésirable

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

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

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires, cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé 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 benzomaronate ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
• un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
• le ticagrelor (en dehors des indications validées),
• un autre médicament à base de diltiazem (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du cœur sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
• nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?
Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :
• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS),
• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée),

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

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),
• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,
• si vous êtes atteint d'une 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :
• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),
• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (omissions de sang ou présence de sang dans les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,
• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),
• si vous avez des règles abondantes,

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épidémie d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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

Si une intervention chirurgicale est prévue :

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

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

Enfants et adolescents

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

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

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

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

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

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

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :
• méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
• topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
• anticoagulant oral, thrombotiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
• anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),
• ticagrelor (dans les indications validées),
• cobimétinil,
• ibuprofène,
• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
• médicaments mites adrénergiques-sérotinergiques.

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

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

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

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

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez AUCUN autre médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Autre médicament contenant de l'aspirine : Ne prenez aucun autre médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 160 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste.

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre p

Veillez lire
des inform
• Gardez cet
interrogé v
prescrit. Ne
leur maladi
partez-en à
qui ne serai

LOT : Z3E001
PER : 10 2024

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

NOFI

ar elle contient
les ques
sonnellém
si les signes de
indésirable
et indésirable

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

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

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires, cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Ce médicament doit être prescrit par un médecin et à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

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

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

• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS),

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6^{ème} mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée),

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

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

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

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

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

• si vous êtes atteint d'une 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

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

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (omissions de sang ou présence de sang dans les selles),

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

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

• si vous avez des règles abondantes,

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épidémie d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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

Si une intervention chirurgicale est prévue :

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

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

Enfants et adolescents

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

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

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

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS) comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet peut entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Soyez attentif(e) aux 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.

Si vous avez contraindre de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

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

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

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

• le ticagrelor en dehors des indications validées,

• un autre médicament à base de diltiazem (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du cœur sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

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

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

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

• topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

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

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

• ticagrelor (dans les indications validées),

• cobimétinil,

• ibuprofène,

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

• médicaments mites adrénergiques-sérotinergiques.

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

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

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

Grossesse, allaitement et fertilité

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

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

AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance),

• **jusqu'à 160 mg par jour :** Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste.

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre p

Veillez lire
des inform
• Gardez cet
interrogé v
prescrit. Ne
leur maladi
partez-en à
qui ne serai

LOT : Z3E001
PER : 10 2024

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

NOFI

ar elle contient
les ques
sonnellém
si les signes de
indésirable
et indésirable

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

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

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires, cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Ce médicament doit être prescrit par un médecin et à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

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

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

• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS),

• si vous êtes enceinte, à partir du début du 6^{ème} mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée),

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

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

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

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

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

• si vous êtes atteint d'une 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

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

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (omissions de sang ou présence de sang dans les selles),

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

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

• si vous avez des règles abondantes,

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épidémie d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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

Si une intervention chirurgicale est prévue :

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

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

Enfants et adolescents

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

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

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

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS) comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Soyez attentif(e) aux 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.

Si vous avez contraindre de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps que :

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

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

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

• le ticagrelor en dehors des indications validées,

• un autre médicament à base de diltiazem (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du cœur sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

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

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

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

• topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

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

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

• ticagrelor (dans les indications validées),

• cobimétinil,

• ibuprofène,

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

• médicaments mites adrénergiques-sérotinergiques.

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

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

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

Grossesse, allaitement et fertilité

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

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

AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance),

• **jusqu'à 160 mg par jour :** Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste.

DIPREZAR FORT

Losartan 100 mg + Hydrochlorothiazide 25 mg

Veuillez lire attentivement cette notice importante.

- Gardez votre médicament à l'abri de la chaleur et de l'humidité.
- Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament peut avoir des effets secondaires, mais ceux-ci sont généralement légers et disparaissent.
- Si l'un de ces effets secondaires persiste ou s'aggrave, consultez votre médecin.
- Cette notice ne remplace pas le conseil de votre médecin.
- Que contient le médicament ?

1. Qu'est-ce que le médicament ?
2. Quelles sont les indications ?
3. Comment le prendre ?
4. Quels sont les effets secondaires ?
5. Comment le conserver ?
6. Informations complémentaires.

1. QU'EST-CE QUE LE MÉDICAMENT ?
Classe pharmacologique : diurétique (diurétique de l'angiotensine II).
DIPREZAR FORT est un médicament qui agit sur la pression artérielle en provoquant la dilatation des artères et en réduisant la production d'angiotensine II.

2. QUELLES SONT LES INDICATIONS ?
Comprimés.

Ne prenez pas ce médicament si :

- Si vous êtes allergique à l'un des composants du médicament.
- Si vous êtes atteint d'une insuffisance rénale sévère.
- Si votre fonction rénale est altérée.
- Si vous avez des problèmes de cœur.
- Si vous avez des problèmes de foie.
- Si vous êtes enceinte ou allaitez.
- Si vous avez des problèmes de sang.
- Si vous avez des problèmes de sucre.
- Si vous avez des problèmes de calcium.
- Si vous avez des problèmes de potassium.
- Si vous avez des problèmes de sodium.
- Si vous avez des problèmes de magnésium.
- Si vous avez des problèmes de zinc.
- Si vous avez des problèmes de cuivre.
- Si vous avez des problèmes de manganèse.
- Si vous avez des problèmes de cobalt.
- Si vous avez des problèmes de nickel.
- Si vous avez des problèmes de chrome.
- Si vous avez des problèmes de molybdène.
- Si vous avez des problèmes de sélénium.
- Si vous avez des problèmes de vanadium.
- Si vous avez des problèmes de bismuth.
- Si vous avez des problèmes de cadmium.
- Si vous avez des problèmes de mercure.
- Si vous avez des problèmes de plomb.
- Si vous avez des problèmes d'arsenic.
- Si vous avez des problèmes de fluor.
- Si vous avez des problèmes de phosphore.
- Si vous avez des problèmes de soufre.
- Si vous avez des problèmes d'azote.
- Si vous avez des problèmes d'oxygène.
- Si vous avez des problèmes d'hydrogène.
- Si vous avez des problèmes de carbone.
- Si vous avez des problèmes de silicium.
- Si vous avez des problèmes de bore.
- Si vous avez des problèmes de lithium.
- Si vous avez des problèmes de strontium.
- Si vous avez des problèmes de barium.
- Si vous avez des problèmes de calcium.
- Si vous avez des problèmes de magnésium.
- Si vous avez des problèmes de potassium.
- Si vous avez des problèmes de sodium.
- Si vous avez des problèmes de chlorure.
- Si vous avez des problèmes de bromure.
- Si vous avez des problèmes d'iode.
- Si vous avez des problèmes de fluorure.
- Si vous avez des problèmes de phosphate.
- Si vous avez des problèmes de sulfate.
- Si vous avez des problèmes de nitrate.
- Si vous avez des problèmes de carbonate.
- Si vous avez des problèmes de bicarbonate.
- Si vous avez des problèmes de peroxyde.
- Si vous avez des problèmes de superoxyde.
- Si vous avez des problèmes de hypochlorite.
- Si vous avez des problèmes de chlorure.
- Si vous avez des problèmes de bromure.
- Si vous avez des problèmes d'iode.
- Si vous avez des problèmes de fluorure.
- Si vous avez des problèmes de phosphate.
- Si vous avez des problèmes de sulfate.
- Si vous avez des problèmes de nitrate.
- Si vous avez des problèmes de carbonate.
- Si vous avez des problèmes de bicarbonate.
- Si vous avez des problèmes de peroxyde.
- Si vous avez des problèmes de superoxyde.
- Si vous avez des problèmes de hypochlorite.

Faites attention :

Adressez-vous à votre médecin.

Vous devez être informé de :

est déconseillé de prendre ce médicament :

pourrait nuire à votre santé.

Grossesse et allaitement :

Il est important de savoir que :

• Si vous avez des problèmes de cœur.

• Si vous avez des problèmes de foie.

• Si vous avez des problèmes de sang.

• Si vous avez des problèmes de sucre.

• Si vous avez des problèmes de calcium.

• Si vous avez des problèmes de potassium.

• Si vous avez des problèmes de sodium.

• Si vous avez des problèmes de magnésium.

• Si vous avez des problèmes de zinc.

• Si vous avez des problèmes de cuivre.

• Si vous avez des problèmes de manganèse.

• Si vous avez des problèmes de cobalt.

• Si vous avez des problèmes de nickel.

• Si vous avez des problèmes de chrome.

• Si vous avez des problèmes de molybdène.

• Si vous avez des problèmes de sélénium.

• Si vous avez des problèmes de vanadium.

• Si vous avez des problèmes de bismuth.

• Si vous avez des problèmes de cadmium.

• Si vous avez des problèmes de mercure.

• Si vous avez des problèmes de plomb.

• Si vous avez des problèmes d'arsenic.

• Si vous avez des problèmes de fluor.

• Si vous avez des problèmes de phosphore.

• Si vous avez des problèmes de soufre.

• Si vous avez des problèmes d'azote.

• Si vous avez des problèmes d'oxygène.

• Si vous avez des problèmes d'hydrogène.

• Si vous avez des problèmes de carbone.

• Si vous avez des problèmes de silicium.

• Si vous avez des problèmes de bore.

• Si vous avez des problèmes de lithium.

• Si vous avez des problèmes de strontium.

• Si vous avez des problèmes de barium.

DIPREZAR FORT
Losartan + Hydrochlorothiazide
100 mg / 25 mg

30 comprimés pelliculés

Voie orale

bottu s.a.
82, Allée des Casuarinas - Ain Seblâ - Casablanca
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

PPV 149DH70
PER 12/20
L3993

149,70

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

DIPREZAR FORT

Losartan 100 mg + Hydrochlorothiazide 25 mg

Veuillez lire attentivement cette notice importante.

- Gardez ce médicament à l'abri de la chaleur, de l'humidité et de la lumière.
- Si vous avez des questions, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament peut être nocif pour les femmes enceintes ou allaitantes.
- Si l'un de ces symptômes apparaît, consultez votre médecin :
 - gonflement des membres inférieurs,
 - essoufflement,
 - augmentation de la pression artérielle.

Que contient DIPREZAR FORT ?

1. Qu'est-ce que DIPREZAR FORT ?
2. Quelles sont les indications de DIPREZAR FORT ?
3. Comment prendre DIPREZAR FORT ?
4. Quels sont les effets indésirables ?
5. Comment conserver DIPREZAR FORT ?
6. Informations complémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DIPREZAR FORT ?
DIPREZAR FORT est un médicament appartenant à la classe pharmacologique des diurétiques (qui agissent sur la pression artérielle) et des médicaments qui agissent sur les reins (diurétiques).

2. QUELLES SONT LES INDICATIONS DE DIPREZAR FORT ?

Ne prenez pas DIPREZAR FORT si :

- Si vous êtes allergique à l'un des composants de ce médicament.
 - Si vous êtes atteint d'une insuffisance rénale sévère.
 - Si votre fonction rénale est altérée.
 - Si vous avez des problèmes de cœur.
 - Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque.
 - Si vous êtes en début de grossesse.
 - Si votre fonction rénale est altérée.
 - Si vous souffrez d'insuffisance cardiaque.
- EN CAS DE DOUTES, DEMANDEZ CONSEIL À VOTRE MÉDECIN.

Faites attention :

Adressez-vous à votre médecin.

Vous devez informer votre médecin si :

est déconseillé de prendre DIPREZAR FORT :

• Grossesse et allaitement.

Il est important de signaler à votre médecin :

• Si vous avez des problèmes de cœur.

• Si vous avez des problèmes de reins.

• Si vous avez des problèmes de sang.

• Si vous avez des problèmes de foie.

• Si vous avez des problèmes de diabète.

• Si vous avez des problèmes de potassium.

• Si vous avez des problèmes de calcium.

• Si vous avez des problèmes de sucre.

• Si vous avez des problèmes de cholestérol.

• Si vous avez des problèmes de tension artérielle.

• Si vous avez des problèmes de fonction rénale.

• Si vous avez des problèmes de fonction hépatique.

• Si vous avez des problèmes de fonction cardiaque.

• Si vous avez des problèmes de fonction pulmonaire.

• Si vous avez des problèmes de fonction endocrinienne.

DIPREZAR FORT
Losartan + Hydrochlorothiazide
100 mg / 25 mg

30 comprimés pelliculés

Voie orale

bottu s.a.
82, Allée des Casuarinas - Ain Seblâ - Casablanca
S. Bachouchi - Pharmacien Responsable

PPV 149DH70
PER 12/20
L3993

149,70

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Comprimés pelliculés et dans une boîte de 30 comprimés pelliculés.

Prazol[®]20^{mg}

Oméprazole

Prazol[®]20mg ○
Oméprazole

28 gélules



6 118000 041009

PPV: 96DH00
PER: 03/25
LOT: L3553-1

28

b

82, Allée des
S. Bachot

Voie orale

Prazol[®]20^{mg}

Oméprazole

Prazol[®]20mg ○
Oméprazole

28 gélules



6 118000 041009

PPV: 96DH00
PER: 03/25
LOT: L3553-1

28

b

82, Allée des
S. Bachot

Voie orale

Prazol[®]20^{mg}

Oméprazole

Prazol[®]20mg ○
Oméprazole

28 gélules



6 118000 041009

PPV: 96DH00
PER: 03/25
LOT: L3553-1

28

b

82, Allée des
S. Bachot

Voie orale

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DÉTENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables



6 118001 101788

PPV : 72,00 DH

Distribué par Cooper Pharma

7862160236

DETENSIEL 10 mg, **comprimé pelliculé sécable**

Bisoprolol fumarate

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DETENSIEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Ces médicaments agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier dans le cœur. Par ces

CONTIFLO[®] 1D

Chlorhydrate de Tamsulosine



60 Gélules
à libération
prolongée

Voie orale

0.4 mg



Soyez prudent

Ne pas conduire
sans avoir lu la notice

PPV: 193DH10

CODE No.: MP/DRUGS/25/24/83

Importé par :
SUN PHARMACEUTICALS MOROCCO LLC
169, avenue Hassan 1er,
20070 Casablanca, Maroc.

Fabriqué par :
SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LIMITED
INDE.

Médicament Autorisé N°: 213/14 DMP/21/NNP

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

احترم الجرعات المحددة

Tableau A (Liste I)

CONTIFLO[®] 1D

Chlorhydrate de Tamsulosine



60 Gélules
à libération
prolongée

Voie orale

0.4 mg



Soyez prudent

Ne pas conduire
sans avoir lu la notice

PPV: 193DH10

CODE No.: MP/DRUGS/25/24/83

Importé par :
SUN PHARMACEUTICALS MOROCCO LLC
169, avenue Hassan 1er,
20070 Casablanca, Maroc.

Fabriqué par :
SUN PHARMACEUTICAL INDUSTRIES LIMITED
INDE.

Médicament Autorisé N°: 213/14 DMP/21/NNP

RESPECTER LES DOSES PRESCRITES

احترم الجرعات المحددة

Tableau A (Liste I)

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

DÉTENSIEL® 10 mg
30 comprimés pelliculés sécables



6 118001 101788

PPV : 72,00 DH

Distribué par Cooper Pharma

7862160236

DETENS

comprimé pelliculé sécable

Bisoprolol fumarate

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. Qu'est-ce que Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
3. Comment prendre Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Détensiel 10 mg, comprimé pelliculé sécable ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE DÉTENSIEL 10 mg, comprimé pelliculé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

La substance active de Détensiel est le bisoprolol, qui appartient à la classe de médicaments appelés bêtabloquants.

Ces médicaments agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier dans le cœur. Par ces effets, Détensiel ralentit le rythme cardiaque et permet ainsi au cœur de