

# 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.



## Déclaration de Maladie

M22- 0033233

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 07700 Société : Ram  
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : Saouh Abdelhaklek Age: 183628  
 Date de naissance : 16-08-1954  
 Adresse : 66 Koria Rve 22 N° 43 20520 Casablanca  
 Tél : 0668380583 Total des frais engagés : 985 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Docteur Saïd RIZK  
 Diplômé d'Université en Diabétologie  
 Ommpraticien-Echographie Electrocardiogramme  
 Médecin Expert Assermenté au près des Tribunaux  
 Tél: 05 22 28 11 96 / 06 61 16 45 47

Date de consultation : 20/11/2023  
 Nom et prénom du malade : 72 Saouh Abdelhaklek Age: 1954  
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : H7TA + Coronarion + prothèse  
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :  
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casablanca Le : 17/11/2023  
 Signature de l'adhérent(e) : Saouh Abdelhaklek

## Adresses Mails utiles

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

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

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

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
20/11/23	Consultation	1	150 000	<i>Dr. Saïd RIZK</i>
23			centr	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<b>PHARMACIE ARSALANE</b> 114, Bd Hassan Alaoui Casablanca Tél : 05 22 62 11 71	20/11/23	<b>PHARMACIE ARSALANE</b> 114, Bd Hassan Alaoui Casablanca Tél : 05 22 62 11 71 835,00

# 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

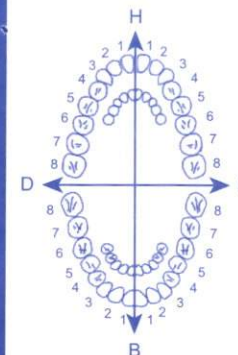
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

**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

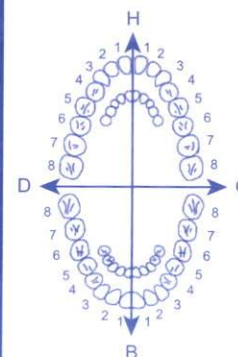
FIN D'EXECUTION

# O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

# DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE

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

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



COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Saïd RIZK

OMNIPRATICIEN

Echographie Générale

Expert assermenté auprès des tribunaux

ECG / Diabétologie

Ancien Médecin Interne

des Hopitaux de France

Sidi Maarouf 1 - Rue 82 - N° 6

Casablanca

Tél. C : 05.22.28.11.96

Mob. : 06.61.16.45.47



الدكتور سعيد رزق

الطب العام

خبير محال لدى المحاكم

الفحص العام بالصدى أمراض السكري

تخطيط القلب

طبيب داخلي سابق بمستشفيات

فرنسا

سيدي معروف الزنقة 82 الرقم 6

الدار البيضاء

الهاتف. ع : 05.22.28.11.96

المحمول : 06.61.16.45.47

Casablanca :

M110

Biprater

213,00

Choprosil

98,00

Tamylone

142,80

Rantopirazole

159,90

Talor

30,70

Kardifric

79,50

IGI

T=835,00

PHARMACIE ARSALANE  
114, Bd Hassan II  
Casablanca  
Tél : 05 22 62 11 71

Docteur Saïd RIZK

Diplômé d'Université en Diabétologie

Omnipraticien-Echographie-Electrocardiogramme

Médecin Expert assermenté auprès des Tribunaux

Tel: 05 22 28 11 96 / 06 61 16 45 47



كس® أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ

## حبات ملبسة

بہا من جدید.

أو الصيدلاني.

1. ما هو بيريتروكس أرجينين 5 ملغ/1.25، حبات مائية ولي أية حالة يستعمل؟
2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ بيريتروكس أرجينين 5 ملغ/1.25، حبات مائية؟
3. كيف يؤخذ بيريتروكس أرجينين 5 ملغ/1.25، حبات مائية؟
4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟
5. كيف يحفظ بيريتروكس أرجينين 5 ملغ/1.25، حبات مائية؟
6. محتوى العبوة ومعلومات إضافية

1. ما هو بيريتراكس أرجينين 5 ملغ/1.25 ملغ، حبات ملبسة ولى أية حالة يستعمل؟

[illegible]

إن سيق وصلصل إلى أراض كاسيفير في التنقيب أو لضعف جبال للبرية أو إلى السنان أو حكمة من قطع جليدي شديد بسبب علاج جبال والأودية والبرية لزوم الجبال المثلث (التيوسين) (T.E.O.) أو إن كانت تلك الأراض السانيد بالوامة (الوامة) في سيق وسميت في أضر وضع أو في أراء أحد أفراد جماعة.

إن كانت صمينا داء السكري أو تشكو من داء كروي وتشللى علاجاً عارضاً لضعف الدم يحتوي على (Talsikrin) (Talsikrin)

إن تشكو من الصدور الكبيرو الشديداً أو إن تشكو من الجدة الحسية بالإضطلال الدماغي الكبيرو (اضطرابات معوية) حسيمة ناجمة عن الإصابة العديدة،

إن تشكو صمينا داء الكبيرو حاد من انخفاض تدفق الدم إلى الكلى (تنقيص) في الكلى الكوي إلى الشريان الذي يروي الكلية بالماء.

• إن كنت خاضعاً لتصفية الدم أو لديك طريقة أخرى لتصفية الدم، يمكن أن لا يتلائم بييريتراكس أرجينين مع الآلة المستعملة.

• إذا كانت معدلات البوتاسيوم في دمك منخفضة،  
 فإن كنت تشك بإصابتك بالصور القلبي الغير معالج (مع إحتباس مائي فائق وضيق في التنفس)،  
 إذا كنت حاملاً لأكثر من ثلاثة أشهر، حيث ينبغي أيضاً تجنب بيبرستيراكس أوجينين 5 ملغ/1.25 ملغ  
 منذ بداية الحمل (انظري إل مقطع "الحمل").

• إذا كنت تفتيت أو تتلقى حاليا علاجاً بـ ساكوينافير/فالسارتان، وهو دواء لعلاج قصور القلب نظراً لزيادة إمكانية حدوث الوذمة الوعائية (تورم سريع تحت الجلد في منطقة كاحلك) (انظر إلى مقطع "تحذيرات واحتياطات" و"الأدوية الأخرى وبيرويتي أكس أرجينين 5 ملغ/1.25 ملغ").

استشر مع طبيبك أو مع الصيدلاني قبل أخذ بيريتريكس أرجينين 5 ملغ/25، املغ :  
 • إن كان لك تضيق أبهرى (أي تضيق في الشريان الرئيسي للقلب)، أو اعتلال عضلي قلبي ضُعافي (إصابة العضلة القلبية)، أو تضيق في الشريان الكلوي (أي الشريان الذي يروي الكلية بالدم).

إذا كنت تشكو من تراجع الرؤية أو من ألم في العينين، قد تكون هذه أعراض تراكم السوائل في الطبقة الوعائية للعين (الشبكية المشيمية)، أو لارتفاع الضغط في العين، ومن الممكن أن تحدث في غضون ساعات أو

أسابيع من تناول بيريتراكس أربعين 5 ملغ/1.25 ملغ. وقد تؤدي إلى فقدان البصر إذا تركت دون علاج. إذا كنت مصاباً بالحساسية تجاه البنسلين أو السلفاميدات، فربما تكون أكثر عرضة للإصابة به، إذا كنت تعاني من أي مشاكل عضلية، ومن ضمنها الألم، أو الحساسية، أو الضعف أو التشنجات، فإن كنت تشكو من ارتفاع معدل هرمون الدوستيرون في الدم، بشكل غير طبيعي (الدوستيرونية الأولية).

إن كنت تشكو من إعتلال كبدي.  
 إن كنت تشكو من داء كولاجيني (إصابة جلدية) كالذئبة الضمامية الجهازية، أو التصلب الجلدي.  
 إن كنت تشكو من التصلب العصيدي (أي تصلب الشرايين).  
 إن كنت تشكو من فرط في الغدة الدرقية (أي خلل في الغدة الدرقية).

• إذا كنت خاضعاً لحمية منخفضة الملح أو إذا كنت تستعمل بديلاً للملح يحتوي على البوتاسيوم (triampsterone أو minipolactone) أو أدوية أخرى.

• إن كنت تتعالج بمادة البينيوم أو مميزات البول الثابتة للبتواسيوم (spironactone أو triamterene) أو مكملات البتواسيوم لأن استعمالهم مع بيريتراكس أرجينين يجب تجنبه (انظر إلى مقطع "أدوية أخرى وبيريتراكس أرجينين 5 ملغ/1.25 ملغ، حبات مثبنة ٣").

• إن كنت مصابا بتفاعلات تحسسية صوبية،  
إذا أصبت بتفاعلات تحسسية خطيرة تترافق بتورم الوجه والشفة والفم واللسان أو الحلق الذي قد  
يسبب صعوبة في البلع أو التنفس (وذمة وعائية)، والذي قد يحدث في أي وقت أثناء العلاج، توقف فورا  
عن تناول العلاج واتصل مباشرة بطبيبك.

• إذا كنت تتناول أياً من الأدوية التالية التي تستعمل لعلاج ضغط الدم المرتفع:  
 ◦ حاضرات مستقبلات الأنجيوتنسين II (ARA-II) (التي تعرف أيضاً باسم مجموعة سارتان - مثل فالسارتان، تميسارتان، إزيسارتان)، وخاصة إذا كنت تشكو من اضطرابات كلوية ذات صلة بالسكري،  
 ◦ اليسكيرين.

قد يقوم تطبيقك بفحوصات منتظمة لمراقبة وظيفة الكلي، ضغط الدم، وكمية الشوارد الكهربائية (البوتاسيوم) في دمك.  
راجع أيضا المعلومات الواردة في قسم "لا يجوز على الإطلاق استحداث مئة".

• إن كنت من ذوي البشرة السوداء

• المسهلات المنبهة (منها نبات السنا *sené*).

مضادات الالتهاب الغير ستيرويدية (مثل ibuprofen)، أو الأدوية المحتوية على مقدار كبير من الساليسيلات (مثل حمض الأسيتيل ساليسليك المادّة التي توجد في العديد من الأدوية التي تستعمل لتخفيف الألم وخفض الحرارة، بالإضافة إلى منع تخثر الدم).

• أمفوتريسين B amphotéricine B بالحقن (لعلاج الإصابات الفطرية الشديدة).

الأدوية المستعملة في علاج الاضطرابات النفسية مثل الاكتئاب، أو القلق، أو الفصام مثل مضادات الاكتئاب الثلاثية الحلقات، أو مضادات الذهان (مثل أميسولبريد، سولبريد، سولتوبريد، ثيابريد، هالوبريدول، ديوبريدول).

تتراكونازاكتيد (علاج مرض كرون (maladie de Crohn)،  
ترايپيثوبريم (علاج حالات العدوى)،  
موسعات الأوعية الدموية بما فيها مشتقات النترات (المستحضرات التي من شأنها توسيع الأوعية الدموية).

5 ملغ/2.5 ملغ جأت مع الطعام والشراب

الحمل والإرضاع:  
إذا كنت حاملاً أو ترضعين أو تعتقدين بأنك حامل أو تخططين للإنجاب، راجعي الطبيب أو الصيدلاني قبل المداوة. لا تأخذي دواءً أثناء الحمل أو المرضع.

يجب إعلام طبيبك إذا كنت تعتقد أنك حامل أو تتوقع وقوع حمل.

فقد يطلب منك طبيبك التوقف عن أخذ بيريتراكس أرجينين 5 ملغ/2.5 ملغ حبات مثبته قبل وقوع الحمل أو في حال ظهور الحمل. ويصف لك دواءً آخر بديلاً عن بيريتراكس أرجينين 5 ملغ/2.5 ملغ حبات مثبته.

لا ينبغي بأحد بيريتراكس أرجينين 5 ملغ/1.25 ملع حبات ملبسة خلال بداية الحمل، كما يُحظر أخذه قطعياً بعد الشهر الثالث للحمل، حيث أنه يُشكل خطراً على الجنين.

لا يجوز استعمال بيريتراكس أوجينين 5 ملغ/2,5 ملغ حبات ملبسة لدى المرأة المرضع.  
أخير طبيبك إذا كنت ترضعين أو على وشك البدء في الرضاعة الطبيعية.  
استشير طبيبك علم الفم.

لا يزال يتردد على أرجحى 5 ملغ/1,25 ملغ عادة على البقطة، ولكن قد تحدث ردود فعل فردية مثل

يحتوي بيريتراكس أرجينين 5 ملغ/1.25 ملغ، حبات مثبثة على سكر الحليب (لاكتوز)

يحتوي بيريتراكس أرجينين 5 ملغ/1.25 ملغ، جبات ملبسة على الصوديوم

3. كيف يؤخذ بيروستراكس أرجينين 5 ملغ/1,25 ملغ على أقل من 1 ممول (23 ملغ) من الصوديوم في كل حبة، مما يعني أنه بالأمان "خالٍ من الصوديوم".

عليك دائماً الالتزام بتناول هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك أو الصيدلي. فإن لم تكن متأكدًا، عليك باستشارة طبيبك أو الصيدلي.

وَجِبَةُ الْإِنْفِلَارِ.

إذا تلاوت جرحه أجزع مما ينبغي من بغير تيسر الرجبين ٥ مع ١, 29 مع حبات منبسة:  
إن طرا وأخذت عدة حبات، أنسل قورا بطبيعية أو بأقرب مستشفى للطوارئ.  
فأكثر ما يُعتمد وقوعه في حال الإقراط بالجراحة، هو انخفاض الضغط الشرياني (مع الاحساس بالغثيان

في حال السهو عن تناول بيريتاكس أربعين 5 مغ/25مغ، املغ حبات مثبسة؛

من المهم جداً أخذ الدواء يومياً بصورة منتظمة، فإن جودة فعالية العلاج تكمن في إنتظامه. فإن سهوت عن أخذ جرعة إبيريتراكس أوجنين 5 ملغ 1,25/ألمغ حبات ملبسة عليك بأخذ الجرعة العادية في اليوم التالي. ولا يجوز على الإطلاق أخذ حبات إسرائيلية تعويضاً عن السهو.

في حال التوقف عن أخذ بيبريتراكس أرجينين 5 ملغ 1,25 ملغ حبات مليسة: بما أن علاج ارتفاع الضغط الشرياني هو علاج طويل الأمد، فيجب مراجعة طبيبك قبل إيقافه. وإن تساءلت بأي أمر تابع لإستعمال هذا الدواء، عليك يطلب المزيد من المعلومات لدى الطبيب أو

4. ما هي الآثار الجانبية المحتملة؟  
كما هو الحال مع كافة الأدوية، من الممكن أن يسبب هذا الدواء آثاراً جانبية، رغم أنها لا تصيب كافة

إن لاحظت حدوث أي من الآثار الجانبية الجسيمة التالية، عليك التوقف عن أخذ هذا الدواء والاتصال

• دوار شديد أو إغماء بسبب انخفاض ضغط الدم (شائع - قد يصيب حتى 1 من 10 مرضى).  
• تشنج قصبي (الإحساس بضيق في الصدر، صغى أثناء التنفس) (غير شائعة - قد تصيب حتى 1 من كل

تضخم الوجه، الشفتين، الفم، اللسان، أو في الحلق، شيق في التنفس (وذمة وعائية) (أنظر للمقطع 2 تحذيرات واحتياطات) (غير شائعة) قد تص

• ظهور طفح جلدي حاد  
على الوجه

# CARDIOGREL® 75 mg

Comprimés pelliculés

Boîte de 30

Clopidogrel

- 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.

## IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### Composition qualitative et quantitative

Comprimé : par Cp. pelliculé  
Clopidogrel (DCI) Bisulfate exprimé en Clopidogrel 75mg  
Excipients : Q.S.P. 1 Comprimé pelliculé

### EXCIPIENT A EFFET NOTOIRE

Lactose.

### Classe pharmacothérapeutique

Antiaagrégant plaquettaire (code ATC : B01AC04).

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

**CARDIOGREL®** contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang et qui s'agrégent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

**CARDIOGREL®** est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée athérosclérose peut conduire à la survenue d'événements athérotrombotiques (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

On vous a prescrit **CARDIOGREL®** pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves car :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et

- Vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une artériopathie des membres inférieurs, ou

- Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom d'angor instable ou d'infarctus du myocarde (crise cardiaque). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace. Votre médecin doit également vous prescrire de l'acide acétylsalicylique (substance présente dans de nombreux médicaments utilisés pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre, mais aussi pour prévenir la formation de caillots sanguins).

- Vous avez une fréquence cardiaque irrégulière, maladie appelée fibrillation auriculaire, et vous ne pouvez pas être traité par les médicaments appelés anticoagulants oraux - (antivitamines K) qui empêchent la formation de nouveaux caillots sanguins et la croissance de caillots sanguins déjà présents. Les antivitamines K sont plus efficaces que l'acide acétylsalicylique ou que l'association de **CARDIOGREL®** et d'acide acétylsalicylique pour cette maladie.

Votre médecin vous a prescrit **CARDIOGREL®** et de l'acide acétylsalicylique si vous ne pouvez pas être traité par des anticoagulants oraux et si vous ne présentez pas de risque majeur de saignement.

### COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

#### POSOLOGIE :

La dose recommandée, y compris chez les patients atteints d'une maladie

appelée  
dépresseur  
pendant  
journée.  
Si vous  
crise de  
CARDIO  
seule fo  
comprim  
MODE :

Voie d'a

Voie ora

Mode d'a

Le comp

même ha

DURÉE D

Vous deve

vous le pres

NE DÉPASSEZ

PRESCRITES PAR VO

ATTENTION !

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

Ne prenez jamais **CARDIOGREL®**.

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au clopidogrel ou l'un des autres composants contenus dans ce médicament ;

- Si vous avez une maladie actuellement responsable d'un saignement tel qu'un ulcère de l'estomac ou un saignement dans le cerveau ;

- Si vous souffrez d'insuffisance hépatique sévère.

- Si vous pensez être dans l'un de ces cas ou en cas de doute, consultez votre médecin avant de prendre **CARDIOGREL®**.

### EFFETS NON SOUHAITÉS ET GÉNÉRÉS

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

**Prenez contact immédiatement avec votre médecin en cas de survenue de :**

- fièvre, signes d'infection ou fatigue importante qui pourraient être en rapport avec de rares diminutions de certaines cellules sanguines

- signes de problèmes hépatiques tels que jaunissement de la peau et/ou des yeux (jaunisse), associé ou non à des saignements apparaissant sous la peau sous forme de petites têtes d'épingles rouges et/ou à une confusion (voir rubrique "Avertissements et précautions").

- gonflement de la bouche ou affections de la peau telles que éruptions ou démangeaison cutanée, décollement de la peau. Ces effets peuvent être les signes d'une réaction allergique.

**Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés avec **CARDIOGREL®** sont les saignements.**

Ces saignements peuvent survenir sous forme de saignement gastrique ou intestinal, ecchymose, hématome (saignement inhabituel ou contusion sous la peau), saignement de nez, sang dans les urines. Dans de rares cas, des saignements oculaires, cérébraux, pulmonaires ou articulaires ont également été rapportés.

**En cas de survenue d'un saignement prolongé sous **CARDIOGREL®****

Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avvertir immédiatement votre médecin (voir rubrique "Avertissements et précautions").

**Les autres effets indésirables comprennent :**

**Effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :**  
Diarrhée, douleur abdominale, digestion difficile ou brûlure d'estomac.

**Effets indésirables peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :**

Céphalée, ulcère de l'estomac, vomissement, nausée, constipation, excès de gaz dans l'estomac ou l'intestin, éruptions, démangeaison cutanée, étourdissement, sensation de fourmillement et d'engourdissement.

**Effets indésirables rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :**  
Vertige, augmentation du volume des seins chez l'homme.

**Effets indésirables très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10 000) :**

Jaunisse, douleur abdominale sévère avec ou sans douleur dans le dos ; fièvre, difficultés respiratoires, parfois associées à de la toux ; réactions allergiques généralisées (par exemple, sensation de chaleur généralisée avec inconfort survenant de façon soudaine et pouvant conduire à un évanouissement) ; gonflement de la bouche ; décollement de la peau ; allergie cutanée ; inflammation de la muqueuse buccale (stomatite) ; baisse de tension ; confusion ; hallucinations ; douleurs articulaires ; douleurs musculaires ; changements dans le goût des aliments.



# Tamsulosine Win® L.P.

Chlorhydrate de tamsulosine

0,4 mg

Gélule à libération prolongée

Voie Orale

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

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous sentez 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 TAMSULOSINE WIN LP 0,4 mg, gélule à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique

Alpha-bloquants/Médicaments utilisés dans l'hypertrophie bénigne de la prostate - code ATC: G04CA02.

TAMSULOSINE WIN LP 0,4 mg, contient de la tamsulosine, une substance qui appartient à une famille de médicaments appelée alpha-bloquants.

TAMSULOSINE WIN LP 0,4 mg est utilisé dans le traitement de certains troubles qui peuvent vous empêcher d'uriner normalement suite à une augmentation de volume (hypertrophie) bénigne de votre prostate.

Ce médicament est utilisé uniquement chez l'homme dans le traitement des douleurs du bas appareil urinaire associé à un élargissement de la glande prostatique (hypertrophie bénigne de la prostate). Ces douleurs peuvent être des difficultés à uriner (débit urinaire faible), miction goutte à goutte, besoin urgent d'uriner et envie d'uriner fréquemment aussi bien la nuit que le jour.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TAMSULOSINE WIN LP 0,4 mg, gélule à libération prolongée ?

### Ne prenez jamais TAMSULOSINE WIN LP 0,4 mg

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (la tamsulosine) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (vous trouverez la liste des composants à la rubrique 6). • Si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille (les alpha-bloquants). • Si vous avez déjà eu des gonflements (oedèmes) du visage, des lèvres et de certaines parties de votre corps (les muqueuses) après avoir pris ce médicament. • Si vous avez déjà eu auparavant une baisse de votre tension artérielle lors d'un passage de la position couchée à la position debout pouvant s'accompagner de vertiges et de malaises (hypotension orthostatique). • Si vous avez une maladie sévère du foie (insuffisance hépatique sévère).

### Avertissements et précautions

#### Adressez-vous à votre médecin avant de prendre TAMSULOSINE WIN LP.

- Vous devez prévenir votre médecin si :
  - Vous prenez des médicaments pour traiter une tension artérielle élevée (antihypertenseurs).
  - Vous avez déjà eu des malaises alors que vous urinez ou après avoir uriné (syncope mictionnelle).
  - Vous avez une maladie des reins (insuffisance rénale chronique).
  - Vous avez plus de 65 ans.
  - Vous avez des maladies du cœur (patient coronarien). En cas d'aggravation d'un angor, le traitement par ce médicament devra être interrompu.
- Pendant le traitement, si vous avez des gonflements (oedèmes) du visage, des lèvres et de certaines parties de votre corps (les muqueuses), cela peut être le signe d'une réaction allergique au médicament. Dans ce cas, vous devez arrêter le traitement et consulter immédiatement votre médecin.
- Des malaises peuvent survenir rarement avec TAMSULOSINE WIN LP 0,4 mg et des médicaments apparentés. Aux premiers signes de vertiges ou de faiblesse, vous devez vous asseoir ou vous allonger jusqu'à ce que les sensations de malaise disparaissent.

#### Si vous devez vous faire opérer de la cataracte ou du glaucome

Si vous devez vous faire opérer prochainement de la cataracte (opacité du cristallin) ou du glaucome, et si vous avez été ou êtes actuellement ou prévoyez d'être traité par TAMSULOSINE WIN LP 0,4 mg, informez-en votre ophtalmologiste avant l'opération. Le chirurgien pourra prendre des précautions appropriées en fonction de votre traitement au moment de l'intervention chirurgicale.

Recormit  
Durant le  
• conserv  
votre alim  
buvez pa  
Enfants

Ne donnez pas ce médicament à des enfants ou adolescents de moins de 18 ans, car il n'a pas d'effet thérapeutique dans cette population.

### Autres médicaments et TAMSULOSINE WIN LP

Ce médicament DOIT ÊTRE EVITÉ en association avec des médicaments de la même classe thérapeutique (alpha-1-bloquants). Cette association peut entraîner une diminution de la tension artérielle.

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Il est important d'informer votre médecin si vous êtes traités en même temps avec des médicaments qui peuvent diminuer l'élimination de TAMSULOSINE WIN LP 0,4 mg (par exemple kétoconazole, érythromycine).

Grossesse, allaitement et fertilité  
TAMSULOSINE WIN LP 0,4 mg n'est pas indiqué chez la femme. La tolérance de ce médicament au cours de la grossesse et son passage dans le lait maternel ne sont pas connus.

Chez l'homme, une éjaculation anormale a été rapportée (troubles de l'éjaculation). Cela signifie que le sperme ne sort pas par l'urètre mais se dirige vers la vessie (éjaculation rétrograde) ou bien le volume d'éjaculation est diminué ou absent (échec de l'éjaculation). Ce phénomène est sans gravité.

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

### Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ce médicament peut provoquer une baisse de la tension lors du passage à la position debout, des vertiges ou des malaises, notamment en début de traitement. Soyez prudent. Il est déconseillé de conduire un véhicule ou d'utiliser une machine si vous ressentez l'un de ces effets.

## 3. COMMENT PRENDRE TAMSULOSINE WIN LP 0,4 mg, gélule à libération prolongée ?

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

#### Posologie : La dose recommandée est de 1 gélule par jour.

**Mode d'administration :** Le médicament est à utiliser par voie orale. La gélule doit être avalée avec un verre d'eau sans être croquée ni mâchée.

**Fréquence d'administration :** Vous devez prendre votre dose quotidienne en une seule prise, de préférence à la fin du petit déjeuner. Si le matin, vous ne prenez pas de petit déjeuner, consommez votre gélule à la fin d'un autre repas. Vous devez prendre votre gélule chaque jour au même moment de la journée. • Au cas où vous auriez oublié de prendre la gélule au petit déjeuner, prenez-la au cours d'un repas de la journée.

**Durée du traitement :** Ce traitement nécessite une surveillance médicale régulière et il pourra être nécessaire de le poursuivre plusieurs mois.

Habituellement, TAMSULOSINE WIN LP 0,4 mg est prescrit pendant une longue durée. Les effets sur la vessie et sur les mictions sont maintenus pendant toute la durée du traitement.

**Si vous avez pris plus de TAMSULOSINE WIN LP 0,4 mg que vous n'auriez dû :**

Contactez rapidement un médecin et allongez-vous.

**Si vous oubliez de prendre TAMSULOSINE WIN LP 0,4 mg :**

Si vous avez oublié 1 jour de traitement, ne prenez pas 2 gélules le jour suivant mais poursuivez le traitement, le lendemain, au rythme d'une gélule par jour.

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**Si vous arrêtez de prendre TAMSULOSINE WIN LP 0,4 mg :**

Si vous arrêtez de prendre votre traitement de façon prématurée, les symptômes fonctionnels de l'hypertrophie bénigne de la prostate peuvent réapparaître. C'est pourquoi il est impératif de poursuivre votre traitement aussi longtemps que votre médecin vous l'a prescrit, même si les troubles dont vous souffrez ont déjà disparu.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

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

**Les effets suivants surviennent fréquemment (de 1 à 10 personnes sur 100) :** • Des étourdissements, surtout lors du passage de la position couchée à la position debout, • Éjaculation anormale (troubles de l'éjaculation). Cela signifie que le sperme ne sort pas par l'urètre mais se dirige vers la vessie (éjaculation rétrograde) ou bien le volume d'éjaculation

est diminué ou absent (échec de l'éjaculation). Ce phénomène est sans gravité.  
**Les effets suivants surviennent peu fréquemment (de 1 à 10 personnes sur 1000) :** • des maux de tête, • des palpitations (le cœur bat plus rapidement que la normale et vous pouvez vous en rendre compte par vous-même), • une baisse de la tension artérielle au moment du passage d'une position assise ou allongée à une position debout (hypotension orthostatique), • un nez bouché et un nez qui coule (rhinite), • des diarrhées, des nausées et des vomissements, une constipation, • une fatigue (asthénie), • des éruptions et des démangeaisons sur la peau (urticaire).

**Les effets suivants surviennent rarement (de 1 à 10 personnes sur 10000) :** • un malaise (syncope), • une allergie que vous reconnaîtrez par des gonflements du visage, des lèvres ou des autres parties du corps, des difficultés à respirer ou des démangeaisons, éruption cutanée comme une réaction allergique (angioedème).

**Les effets suivants surviennent très rarement (moins de 1 personne sur 10000) :** • Une érection prolongée et douloureuse (priapisme). Celle-ci doit immédiatement donner lieu à une prise en charge médicale, • Eruption cutanée, inflammation et formation de vésicules sur la peau et/ou les muqueuses des lèvres, des yeux, de la bouche, des voies nasales ou génitales (syndrome de Stevens-Johnson).

**Les effets suivants surviennent à une fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) :** • Vision trouble, • Troubles de la vision, • Saignements de nez (épistaxis), • Eruptions cutanées sévères (Erythème polymorphe, dermatite exfoliative), • Rythme cardiaque irrégulier (fibrillation auriculaire, arythmie, tachycardie), • Difficultés à respirer (dyspnée), • Bouche sèche.

### Si vous devez vous faire opérer de la cataracte ou du glaucome

Au cours d'une opération de l'œil (opération de la cataracte ou du glaucome) et si vous prenez ou avez pris ce médicament, la pupille peut mal se dilater et l'iris (la partie colorée de l'œil) peut devenir flasque pendant l'intervention (voir également le paragraphe "Si vous devez vous faire opérer de la cataracte ou du glaucome" à la rubrique 2).

#### Déclaration des effets secondaires

Si vous sentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via l'adresse email : pharmacovigilance.maroc@sanoofi.com / Téléphone : +212 (0)5 22 66 90 00. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5. COMMENT CONSERVER TAMSULOSINE WIN LP 0,4 mg, gélule à libération prolongée ?

A conserver à une température ne dépassant pas 30 °C.

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption mentionnée sur la boîte après (EXP).

La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

Ne jetez aucun médicament tout à l'égout ou avec les ordures ménagères.

Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

## 6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Que contient TAMSULOSINE WIN LP 0,4 mg ?

**La substance active est :** Chlorhydrate de tamsulosine ..... 0,40 mg  
Par une gélule.

**Les autres composants sont :** Copolymère acide méthacrylate-acrylate d'éthyle, cellulose microcristalline, sébacate de dibutyle, Polysorbate 80, silice colloïdale hydratée, talc.  
**Qu'est-ce que TAMSULOSINE WIN LP 0,4 mg, gélule et contenu de l'emballage extérieur ?**

Ce médicament se présente sous forme de gélule à libération prolongée. Boîte de 30.

La durée de validité à laquelle cette notice a été révisée : Février 2019

### Titulaire de l'AMM au Maroc :

sanoofi-aventis Maroc, Route de Rabat R.P.1,

Ain Sebaï, Casablanca.

Lahcen BOUCHAQUIR, Pharmacien Responsable.

### Nom et adresse du fabricant :

Maphar, Km 10, Route côtière 111, QI-Zenata,

Ain Sebaï, Casablanca.

Conditions de prescription et de délivrance : Tableau A (Liste I).

# Pantoprazole GT® 40 mg

Comprimés Gastro-résistants  
DCI: Pantoprazole sodique sesquihydraté

**Veillez 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.

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

## 1. QU'EST-CE QUE PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique

INHIBITEURS DE LA POMPE À PROTONS. Code ATC: A02BC02

### Indications thérapeutiques

- En association à une bithérapie antibiotique, éradication de *Helicobacter pylori* en cas de maladie ulcéreuse gastro-duodénale.
- Ulcère duodénal évolutif
- Ulcère gastrique évolutif
- Œsophagite par reflux gastro-œsophagien.
- Traitement au long cours du syndrome de Zollinger-Ellison.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ?

### Contre-indications

Ne prenez jamais Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant dans les cas suivants:

- Allergie connue au pantoprazole et/ou à l'un des autres composants.
- En association avec l'atazanavir (médicament utilisé dans le traitement du sida).

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

### Mises en garde spéciales et précautions d'emploi:

Faites attention avec Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant:

#### Mises en garde spéciales

Lors d'un traitement au long cours et comme avec les autres médicaments antiscrétoriques gastriques, il existe un risque de malabsorption de la vitamine B12, chez les sujets disposant de réserves réduites ou présentant des facteurs de risque.

### Précautions d'emploi

Utiliser ce médicament AVEC PRECAUTION en cas d'insuffisance hépatique.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### Interactions avec d'autres médicaments

#### Prise d'autres médicaments:

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec l'atazanavir (médicament utilisé dans le traitement du sida).

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

#### Grossesse et allaitement

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament au cours de la grossesse et de l'allaitement.

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

## 3. COMMENT PRENDRE PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ?

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

#### Posologie

Cas général: 1 ou 2 comprimés par jour selon l'indication thérapeutique. Traitement au long cours du syndrome de Zollinger-Ellison: 2 comprimés par jour. Cette posologie initiale peut être augmentée ou diminuée en fonction des besoins, selon les résultats des mesures du débit acide.

#### Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés ne seront ni croqués ni écrasés, mais avalés entiers avec un peu d'eau.

#### Fréquence d'administration

Ce médicament sera pris avant l'un des principaux repas.

#### Durée de traitement

4 à 8 semaines suivant la prescription médicale.

Une durée de traitement plus longue peut être prescrite dans le cadre du traitement au long cours du syndrome de Zollinger-Ellison.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ?

### Description des effets indésirables

Comme tous les médicaments gastro-résistants, ce médicament est susceptible de provoquer des effets indésirables.

- Maux de tête, douleurs

- Réactions allergiques

- Dans des cas isolés, anaphylactiques allant jusqu'à

photosensibilisation et réactions de

Stevens-Johnson, érythème

- Quelques rares cas de nausées

- Quelques rares cas de troubles

articulaires;

- Des cas isolés d'œdème, de fièvre ou de douleurs musculaires ont été

observés, ainsi qu'une élévation des enzymes hépatiques (gamma-GT,

transaminases) et des triglycérides;

- Rares cas de dépression, d'hallucination, de désorientation et de

confusion, notamment chez des patients prédisposés et d'aggravation de

ces symptômes, si préexistants;

- Des atteintes hépatiques sévères avec jaunisse et/ou insuffisance

hépatique ont été très rarement rapportées.

- De rares cas de gynécomastie (gonflement des seins chez l'homme) ont

été signalés, ainsi que d'exceptionnelles diminutions du taux de sodium

dans le sang, en particulier chez le sujet âgé.

- De très rares cas de néphrite interstitielle (atteinte rénale) et de diminution

du taux de globules blancs ou de plaquettes ont été rapportés.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette

notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en

informer votre médecin ou votre pharmacien.

## 5. COMMENT CONSERVER PANTOPRAZOLE GT®, COMPRIME GASTRO-RESISTANT ?

Tenir hors de la portée et de la vue des enfants.

### Conditions de conservation

Conserver à une température inférieure à 30°C.

## 6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

### Liste complète des substances actives et des excipients:

Que contient Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant ?

### La substance active est :

Pantoprazole.....40,00 mg

Sous forme de pantoprazole sodique sesquihydraté.....45,11 mg

Pour un comprimé gastro-résistant.

### Les autres composants sont :

- amidon de maïs pré-gélatinisé, carbonate de sodium anhydre
- amidon de carboxyméthyl sodique
- stéarate de calcium, cellulose microcristalline, mannitol, citrate de triéthyle, copolymère d'acide méthacrylique et d'acrylate d'éthyle, dioxyde de titane, hypromellose 3 cp, laurylsulfate de sodium, oxyde de fer jaune, polyсорbate 80, propylglycol.

### Forme pharmaceutique et contenu

Qu'est-ce que Pantoprazole GT®, comprimé gastro-résistant et contenu

de l'emballage extérieur ?

Comprimé gastro-résistant.

Boîte de 10, 20 comprimés.

### Conditions de délivrance :

Tableau C (Liste II).

Titulaire de l'AMM :

ATLAS PHARM

Quartier Industriel de Berrechid,  
Route principale numéro 7, Rue C, Maroc

Fabricant:

ZENITH PHARMA

96, Zone Industrielle Tassila Inezgane  
Agadir - Maroc

# إزيبلاكس قوي®



قرص  
عبر الفم

## الشكل و التقديم :

علبة تحتوي على 30 قرص.

## الخصائص :

إزيبلاكس قوي® مكون من مستخلصات الرواند، الهندباء والسّمّر التي تساعد على التخلص من الغازات المعوية و تسهيل عملية المرور المعوي كما يحتوي إزيبلاكس قوي® على الإنولين التي تساهم في الحفاظ على توازن البكتيريا المعوية المفيدة. مكونات إزيبلاكس قوي® تساهم في راحة شاملة للجهاز الهضمي.

## نصائح الإستعمال :

قرص واحد(1) ثلاث مرات (3) في اليوم.

## إحتياطات الإستعمال :

إحترام الكمية المنصوح بها.  
يوضع بعيدا عن تناول الأطفال الصغار.  
يحفظ بعيدا عن الرطوبة و الحرارة.

مكمل غذائي ليس بدواء.

صنع من طرف فارمالايف ريسورتش إيطاليا.  
مستورد وموزع إلى المغرب من طرف طيرافارم.

رخصة وزارة الصحة والحماية الإجتماعية رقم: 20221706254/MAv2/CA/DPS/DMP/18





Comprimé  
Voie orale

**ISILAX<sup>®</sup> Forte**

LOT: 230281  
PER: 03/2028  
PPC: 79,50DH

## FORME ET PRESENTATION

Comprimé, boîte de 30.

## COMPOSITION :

Rhubarbe (*Rheum palmatum*) extrait sec, Inuline, agent de charge: cellulose microcristalline, Pissenlit (*Taraxacum officinale*) extrait sec, Fenouil (*Foeniculum vulgare*) extrait sec, Antiagglomérant : dioxyde de silicium; Agent de charge : Amidon; Fenouil (*Foeniculum vulgare*) huile essentielle, Antiagglomérant : stéarate de magnésium.

## PROPRIETES :

ISILAX<sup>®</sup> Forte est à base de Rhubarbe, de Pissenlit et de Fenouil qui aident à éliminer les gaz intestinaux et à faciliter le transit intestinal ainsi que l'inuline qui restaure la flore protectrice.

Les actifs de ISILAX<sup>®</sup> Forte contribuent ainsi à un confort digestif global .

## CONSEILS UTILISATIONS :

1 comprimé 3 fois par jour.

## PRECAUTIONS D'UTILISATION :

- Ne pas dépasser la dose journalière recommandée.
- Tenir hors de portée des enfants.
- A conserver à l'abri de l'humidité et de la chaleur.

Complément alimentaire, ce n'est pas un médicament .

Fabriqué par Pharmalife Research s.r.l.

Importé et distribué au Maroc par Thérapharm

Numéro d'enregistrement au Ministère de la Santé et de la protection sociale :

20221706254/MAV2/CA/DPS/DMP/18

# KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

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

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

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

### Classe pharmacothérapeutique :

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

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

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

### Indications thérapeutiques :

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

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas 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 (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 4.
- 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 eu 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 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 ce médicament, prévenez votre médecin :

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

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allergie grippe) recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré pendant le traitement, d de surveillance de ces effets faibles poids corporel, ch d'association à certains ; poudre pour solution bu s urvenue de tels effets.

### Si une intervention chirurgicale est prévue :

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

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

### Enfants et adolescents

Ne donnez pas ce médicament à un enfant ou à un adolescent.

KARDEGIC 75MG  
SACHETS B30

P.P.V. : 30DH70



e risque  
nes de  
mg,  
en cas de

Boite sécurisée pour votre protection

PPV: 159DH90



Si  
ga  
A  
pe  
D  
F  
fr  
du  
à co  
KAR  
Ce m  
utili  
lacta  
rares).  
Si votre m  
avant de p  
3. COMM  
Veillez à to  
ou pharm  
Posologie  
Ce médic  
La dose ha  
votre médi  
Respectez  
Ce dosage  
En cas d'im  
Mode d'adm  
Ce médicam  
Venez le con  
dissoute av  
Fréquence d  
Votre médic  
Durée du tra  
Votre médi  
Si vous ave  
vous n'auri  
Prévenez r  
Un surdos  
sont : - d  
vertige  
sucres  
de l'hy