

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.
- les achats des médicaments à l'étranger en cas d'absence des vignettes ou codes-barres une facture du pharmacien est exigée en plus de l'ordonnance du médecin prescripteur

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée une fois par an.

Adresses Mails utiles

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

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

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

M23- N° 0037802

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3094 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : LAQLACH RKIA
Date de naissance : 1951
Adresse : Rue meley Gros cite calina N° 6 OASIS
Casablanca
Tél. : 0645609965 Total des frais engagés : 1397,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 14/02/2024
Nom et prénom du malade : LAQLACH (ep) BAYADI RKIA Age : 1951
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : N.M.
Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : /

Signature de l'adhérent(e) :

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 |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| 16/02/24 | Consultation | Gratuit | | |

EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
|---|---------|-----------------------|
| PHARMACIE EL ASSIH Route d'El Jadida KM 18 Ouled Azzouz CASA Tel: 0520011192 / 0665497314 | 16/2/24 | 1397,50 |

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

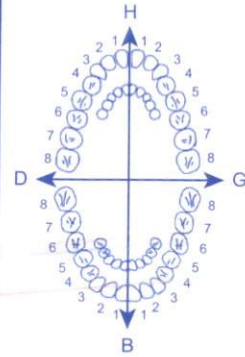
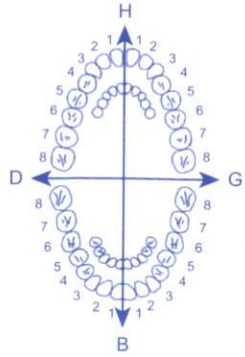
| Cachet et signature du Praticien | Date des Soins | Nombre | | | | Montant détaillé des Honoraires |
|----------------------------------|----------------|--------|-----|-----|-----|---------------------------------|
| | | A M | P C | I M | I V | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |

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 <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | FIN D'EXECUTION <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| O.D.F PROTHESES DENTAIRES | DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE | | | | | | | | | | | | | | | | | |
|  | <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table> | | H | | 25533412 | 21433552 | 00000000 | 00000000 | D | G | 00000000 | 00000000 | 35533411 | 11433553 | B | | Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/> | |
| | H | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 25533412 | 21433552 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 00000000 | 00000000 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | D | G | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 00000000 | 00000000 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | 35533411 | 11433553 | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | B | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession | | MONTANTS DES SOINS <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | DATE DU DEVIS <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/> | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | | | | | | | | |

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Youssef ALLALI

Cardiologue interventionnel

Ancien cardiologue des hôpitaux de Paris

Diplômé des Universités de Paris en Cardiologie interventionnelle

Diplômé des Universités de Paris en écho-doppler Cardio-vasculaire



الدكتور يوسف علالي

أخصائي في العمليات التدخلية للقلب والشرابيين

حائز على دبلوم قسطرة القلب وتوسيع الشرايين بجامعة باريس
حائز على دبلوم الصدى بالألوان للقلب والشرابيين بجامعة باريس

Casablanca le : 14/02/2024

7th LAQLACH (ep) BAYADI KIA

15,60 x 4

Suliat 5/80 : 1 cp 1J

27,70 x 3

Cardioaspirine 100 : 1 cp 1J

2,100 x 3

Librax : 1 cp 1J

215,20 x 3

Raipar 40 : 1 cp 1J

1397,50

Traitement de 3 mois

PHARMACIE FASSIH
Route d'El Jadida KM 18
Ouled Azzouz CASA
Tél: 0520011192 / 0665497314

DR. YOUSSEF ALLALI
Cardiologue Interventionnel
Rég. Val 19057 A - 19056 Val
Place AL YASSIR - Belvédère
Tél / Fax : 05 22 24 13 71 - 0665497314
INPE : 091174714
ICE : 001940020000042

INPE : 091174714

ICE : 001940020000042

Sur Rendez-vous

العنوان : إقامة فال روز - أ الطابق الثاني - زاوية شارع محمد الخامس وساحة آل ياسر بلقدير الدار البيضاء

Adresse : Résidence VAL ROSE - A - 2^{ème} étage Angle Albert Premier (Place AL YASSIR) et Bd. Mohamed V Belvédère, Casablanca.

Tél.: 05 22 24 13 71 - Fax : 05 22 24 13 71 - E-mail : cabinet.youssefallali@hotmail.fr

راسبيير® مرة واحدة في اليوم لمدة 4 أسابيع ضروريا
من أجل ضمان الشفاء التام.

السيلولوز (الذي يستعمل في علاج الإمساك - ألم البطن - الغثاء - التهاب القولون).

راسبيير®

إزومبرازول المغنزيوم
20 ملغ و 40 ملغ

أقراص مقاومة لحموضة المعدة في غلب من فئة 7، 14 و 28

المرجو قراءة كامل هذه النشرة بتمعن قبل تناول هذا الدواء.

حافظ على هذه النشرة - قد تحتاج لقراءتها من جديد في وقت لاحق.

إن كان لديك أي أسئلة أو انتباه أي شك، المرجو استشارة الطبيب أو الصيدلي قصد الحصول

على المزيد من المعلومات.

تم وصف هذا الدواء لك شخصيا. لذا لا تعطيه لأي شخص آخر حتى في حال تطبيق الأعراض لأنه قد يضر به.

في حال ازدياد شدة التأثيرات غير المرغوب فيها أو لاحظت تأثيرات غير مرغوب فيه لم

تذكر في هذه النشرة، الرجاء إبلاغ طبيبك أو الصيدلي.

1. تركيبة الدواء

يحتوي كل قرص مقاوم لحموضة المعدة على 20 ملغ أو 40 ملغ من المادة الفعالة:

إزومبرازول (على شكل إزومبرازول المغنزيوم).

المكونات الأخرى: الكرات السكرية، هيدروكسي بروبيل- السيلولوز (HPC-L)،

كروسيوفينون (PPXL-10)، بوفيدون (PVP K-30)، ماركوكول 400، تلك منقي،

هيدروميلوز فثال- (HP-55S)، هيدروميلوز فثال (HP-50)، ثنائي تيل فثال،

ماركوكول 6000، سيلولوز الميكروكريستالين PH112، الكروسيوفينون (PPXL)،

فومات ستيريل البوتاسيوم، أولياري بني 03B86651، ماركوكول 4000، كحول

أيزوبروبيليك، الأسيتون، كلوريد الميثيلين، الماء المنقى.

قائمة السواغات ذات تأثيرات معروفة: السكرالوز (الكرات السكرية).

2. الفئة الصيدلانية العلاجية

يحتوي راسبيير® على مادة فعالة تسمى إزومبرازول. ينتمي هذا الدواء إلى فئة مثبطات

مضخة البروتون. فهو يقلل من إفراز الحمض في المعدة.

3. الإرشادات العلاجية

يستعمل راسبيير® 20 ملغ، أقراص مقاومة لحموضة المعدة لعلاج الأمراض التالية:

البالغين والأطفال بدءا من 12 سنة فأكثر

الارتجاع المعدي المريئي عند صعود حمض المعدة إلى المريء وتسببه في الألم والتهاب

والقرحة،

قرحة المعدة أو الاثني عشر في حال الإصابة بجراثومة تدعى هيليكوباكتر بيلوري. إذا

اضطرابات كبدية تشمل اليرقان الذي يمكن أن يسبب اصفرار الجلد وتحول لون البول إلى

اللون الداكن واليرقان.

نشاط الشعر (الصلع).

طفح جلدي بعد التعرض لأشعة الشمس.

الآلام المفاصل أو العضلات.

الشعور بالوهن ونقص الطاقة.

التعرق الشديد.

تأثيرات غير مرغوب فيها جد نادرة (يمكن أن تظهر لدى شخص واحد من بين 10000

شخص)

تغير في عدد خلايا الدم بما في ذلك ندرة الحبيبات (نقص في عدد الكريات البيضاء).

عدوانية.

هوسة بصرية، أوجسبة أو سمعية.

اضطرابات كبدية شديدة مما يؤدي إلى فشل كبدى والتهاب في الدماغ.

ظهور مفاجئ لطفح جلدي شديد، وبثور أو تشقير كثيف للجلد (رود فعل على شكل قفاعات)

بصاحبه حمى وآلام في المفاصل (حمى متعددة الأشكال، متلازمة ستيفن جونسون، انحلال

البشرة السمي)

ضعف العضلات.

مشاكل حادة في الكلى.

التهاب الكلى.

تأثر

الدم

إذا

ثلاث

المغزو

القلب

تأثر

الدم

يمكن

الدماغ

مثل الدم

الآلام في

استبعاد

أن توفر

لا يجب

القول

يظهر

في حال

لا يجب

لا يمكن تقدير التردد في ظل البيانات

مقاومة لحموضة المعدة، لأكثر من

في الدم يمكن لانخفاض مستويات

تشنجات، دوخة، تسارع ضربات

القلب، يمكن لانخفاض

بوتاسيوم أو الكالسيوم في الدم قد

تأثيرات غير مرغوب فيها.

لا بد من الدم البيضاء مما يؤدي إلى نقص

في الدم. إذا كنت تعاني من هذه الأعراض

بأعراض العدوى الموضعية مثل

وزيت لديك هذه الأعراض، يمكن

بواسطة فحص الدم من المهم

عوب فيها المحتملة لأنه قد لا

يتم الإشارة إليها بهذه النشرة، أو ازدياد

شدة بعض الأعراض أو الصداع.

المرجو إبلاغ طبيبك أو الصيدلي بذلك.

PPV:215DH00

RACIPER® 40 mg
28 comprimés gastro-résistant
Voie orale



SULIAT®**80 mg/5 mg****160 mg/5 mg****160 mg/10 mg****Comprimés pelliculés, boîtes de 14, 28 et 56****Valsartan / Amlodipine****Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

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

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que SULIAT® et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre
- 3- Comment prendre SULIAT® ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver SULIAT® ?
- 6- Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE SULIAT® ET DANS QUEL CAS ?**Classe pharmacothérapeutique :**

Code ATC : C09DB01

Les comprimés de SULIAT® contiennent deux substances actives : le Valsartan et l'Amlodipine.

Le Valsartan appartient à la classe des « inhibiteurs calciques ». L'Amlodipine empêche le calcium de traverser la paroi des vaisseaux sanguins, avec pour conséquence une augmentation de la tension artérielle. Cela signifie que ces deux substances contribuent à empêcher la tension artérielle de diminuer.

Indications thérapeutiques :

SULIAT® est utilisé pour traiter la tension artérielle élevée (hypertension). L'Amlodipine soit par le Valsartan, chacun administré seul.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SULIAT® ?**Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :****Contre-indications :****Ne prenez jamais SULIAT®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergique au Valsartan, à l'Amlodipine, aux dihydropyridines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. Si vous pensez que vous pourriez être allergique, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.
- Si vous avez de graves problèmes hépatiques ou des problèmes biliaires tels que cirrhose biliaire ou cholestase.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également recommandé d'éviter de prendre SULIAT® au début de grossesse).
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension sévère).
- Si vous avez de graves problèmes rénaux ou si vous êtes sous dialyse.
- Si vous présentez un choc, y compris choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous présentez une obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, cardiomyopathie hypertrophique obstructive et sténose aortique de degré élevé).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après un infarctus aigu du myocarde.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :****Faites attention avec SULIAT® dans les cas suivants :**

- Si vous êtes malade (vomissements ou diarrhée).
- Si vous prenez des médicaments...

151.60

SULIAT® 80 mg / 5 mg**28 comprimés pelliculés**

6 118000 072379

SULIAT®**80 mg/5 mg****160 mg/5 mg****160 mg/10 mg****Comprimés pelliculés, boîtes de 14, 28 et 56****Valsartan / Amlodipine****Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

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

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que SULIAT® et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre
- 3- Comment prendre SULIAT® ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver SULIAT® ?
- 6- Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE SULIAT® ET DANS QUEL CAS ?**Classe pharmacothérapeutique :**

Code ATC : C09DB01

Les comprimés de SULIAT® contiennent deux substances actives : la tension artérielle lorsque celle-ci est trop élevée.

- L'Amlodipine appartient à la classe des « inhibiteurs calciques ». L'Amlodipine empêche le calcium de traverser la paroi des vaisseaux. - Le Valsartan appartient à la classe des « antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ». Cela signifie que ces deux substances contribuent à empêcher la tension artérielle d'augmenter.

Indications thérapeutiques :

SULIAT® est utilisé pour traiter la tension artérielle élevée (hypertension). L'amlodipine soit par le valsartan, chacun administré seul.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SULIAT® ?**Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :****Contre-indications :**

Ne prenez jamais SULIAT®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :

- Si vous êtes allergique ou valsez, à l'amlodipine, aux dihydropyridines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. Si vous pensez que vous pourriez être allergique, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.
- Si vous avez de graves problèmes hépatiques ou des problèmes biliaires tels que cirrhose biliaire ou cholestase.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également recommandé d'éviter de prendre SULIAT® au début de grossesse).
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension sévère).
- Si vous avez de graves problèmes rénaux ou si vous êtes sous dialyse.
- Si vous présentez un choc, y compris choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous présentez une obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, cardiomyopathie hypertrophique obstructive et sténose aortique de degré élevé).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après un infarctus aigu du myocarde.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :**Faites attention avec SULIAT® dans les cas suivants :**

- Si vous êtes malade (vomissements ou diarrhée).
- Si vous prenez des médicaments...

151.60

SULIAT® 80 mg / 5 mg**28 comprimés pelliculés**

6 118000 072379

SULIAT®**80 mg/5 mg****160 mg/5 mg****160 mg/10 mg****Comprimés pelliculés, boîtes de 14, 28 et 56****Valsartan / Amlodipine****Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

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

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que SULIAT® et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre
- 3- Comment prendre SULIAT® ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver SULIAT® ?
- 6- Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE SULIAT® ET DANS QUEL CAS ?**Classe pharmacothérapeutique :**

Code ATC : C09DB01

Les comprimés de SULIAT® contiennent deux substances actives : la tension artérielle lorsque celle-ci est trop élevée.

- L'Amlodipine appartient à la classe des « inhibiteurs calciques ». L'Amlodipine empêche le calcium de traverser la paroi des vaisseaux.

- Le Valsartan appartient à la classe des « antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ». Cela signifie que ces deux substances contribuent à empêcher la tension artérielle de s'élever.

Indications thérapeutiques :

SULIAT® est utilisé pour traiter la tension artérielle élevée (hypertension). L'amlodipine soit par le valsartan, chacun administré seul.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SULIAT® ?**Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :****Contre-indications :****Ne prenez jamais SULIAT®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergique ou valsez, à l'amlodipine, aux dihydropyridines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. Si vous pensez que vous pourriez être allergique, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.
- Si vous avez de graves problèmes hépatiques ou des problèmes biliaires tels que cirrhose biliaire ou cholestase.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également recommandé d'éviter de prendre SULIAT® au début de grossesse).
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension sévère).
- Si vous avez de graves problèmes rénaux ou si vous êtes sous dialyse.
- Si vous présentez un choc, y compris choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous présentez une obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, cardiomyopathie hypertrophique obstructive et sténose aortique de degré élevé).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après un infarctus aigu du myocarde.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :****Faites attention avec SULIAT® dans les cas suivants :**

- Si vous êtes malade (vomissements ou diarrhée).
- Si vous prenez des médicaments...

151.60

SULIAT® 80 mg / 5 mg**28 comprimés pelliculés**

6 118000 072379

SULIAT®**80 mg/5 mg****160 mg/5 mg****160 mg/10 mg****Comprimés pelliculés, boîtes de 14, 28 et 56****Valsartan / Amlodipine****Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

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

Que contient cette notice :

- 1- Qu'est-ce que SULIAT® et dans quel cas est-il utilisé ?
- 2- Quelles sont les informations à connaître avant de prendre
- 3- Comment prendre SULIAT® ?
- 4- Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5- Comment conserver SULIAT® ?
- 6- Informations supplémentaires

1- QU'EST-CE QUE SULIAT® ET DANS QUEL CAS ?**Classe pharmacothérapeutique :**

Code ATC : C09DB01

Les comprimés de SULIAT® contiennent deux substances actives : la tension artérielle lorsque celle-ci est trop élevée.

- L'Amlodipine appartient à la classe des « inhibiteurs calciques ». L'Amlodipine empêche le calcium de traverser la paroi des vaisseaux.

- Le Valsartan appartient à la classe des « antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II ». Cela signifie que ces deux substances contribuent à empêcher la tension artérielle de s'élever.

Indications thérapeutiques :

SULIAT® est utilisé pour traiter la tension artérielle élevée (hypertension artérielle). L'amlodipine soit par le valsartan, chacun administré seul.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE SULIAT® ?**Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament :****Contre-indications :****Ne prenez jamais SULIAT®, comprimés pelliculés dans les cas suivants :**

- Si vous êtes allergique ou valsez, à l'amlodipine, aux dihydropyridines ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament. Si vous pensez que vous pourriez être allergique, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.
- Si vous avez de graves problèmes hépatiques ou des problèmes biliaires tels que cirrhose biliaire ou cholestase.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois. (Il est également recommandé d'éviter de prendre SULIAT® au début de grossesse).
- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension sévère).
- Si vous avez de graves problèmes rénaux ou si vous êtes sous dialyse.
- Si vous présentez un choc, y compris choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur est incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
- Si vous présentez une obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, cardiomyopathie hypertrophique obstructive et sténose aortique de degré élevé).
- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après un infarctus aigu du myocarde.

Si vous êtes dans l'une des situations ci-dessus, ne prenez pas SULIAT® et parlez-en à votre médecin.**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :****Faites attention avec SULIAT® dans les cas suivants :**

- Si vous êtes malade (vomissements ou diarrhée).
- Si vous prenez des médicaments...

151.60

SULIAT® 80 mg / 5 mg**28 comprimés pelliculés**

6 118000 072379

Librax®

Pour le traitement des symptômes intestinaux et génito-urinaires dûs à l'anxiété et à la tension psychique.

Composition :

5 mg de chlórdiazépoxide : 7-chloro-2-méthylamino-5-phényl-3H-1,4-benzodiazépine-4-oxyle et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1-méthyl 3-benzoyloxyquinuclidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

Propriétés :

Le chlórdiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlórdiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétoire. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlórdiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlórdiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlórdiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlórdiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlórdiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlórdiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlórdiazépoxide, démoxépam, desméthylclonazépam. Le démoxépam et le desméthylclonazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, le chlórdiazépoxide s'accumule dans l'organisme beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé rapidement, puis rapidement hydrolysé en quaternaire. Ce dérivé est éliminé au côté du bromure de clidinium sous forme inchangée à une circulation en deux phases, avec des demi-vies

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de spasmes.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre les dragées avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

Librax® 5 / 2,5 mg

30 comprimés dragéifiés



6 118000 280019

LOT: 23213 PER: 10/2026
PPV: 21.00 DH

Librax®

Pour le traitement des symptômes intestinaux et génito-urinaires dûs à l'anxiété et à la tension psychique.

Composition :

5 mg de chlórdiazépoxide : 7-chloro-2-méthylamino-5-phényl-3H-1,4-benzodiazépine-4-oxyle et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1-méthyl 3-benzoyloxyquinuclidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

Propriétés :

Le chlórdiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlórdiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétoire. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlórdiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlórdiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlórdiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlórdiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlórdiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlórdiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlórdiazépoxide, démomécam, desméthylclonazépam. Le démomécam et le desméthylclonazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, le chlórdiazépoxide s'accumule dans l'organisme beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé rapidement, puis rapidement hydrolysé en quaternaire. Ce dérivé est éliminé au côté du bromure de clidinium sous forme inchangée à une circulation en deux phases, avec des demi-vies de 15 minutes et de 10 heures.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de spasmes gastro-intestinaux.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre les dragées avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par une demi-dragée et augmenter la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

Librax® 5 / 2,5 mg

30 comprimés dragéifiés



6 118000 280019

LOT: 23213 PER: 10/2026
PPV: 21.00 DH

Librax®

Pour le traitement des symptômes intestinaux et génito-urinaires dûs à l'anxiété et à la tension psychique.

Composition :

5 mg de chlórdiazépoxide : 7-chloro-2-méthylamino-5-phényl-3H-1,4-benzodiazépine-4-oxyle et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1-méthyl 3-benzoyloxyquinuclidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

Propriétés :

Le chlórdiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlórdiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétoire. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlórdiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlórdiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlórdiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlórdiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlórdiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlórdiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlórdiazépoxide, démomécam, desméthylclonazépam. Le démomécam et le desméthylclonazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, le chlórdiazépoxide s'accumule dans l'organisme beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé rapidement, puis rapidement hydrolysé en quaternaire. Ce dérivé est éliminé au côté du bromure de clidinium sous forme inchangée à une circulation en deux phases, avec des demi-vies

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de spasmes.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre les dragées avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

Librax® 5 / 2,5 mg

30 comprimés dragéifiés



6 118000 280019

LOT: 23213 PER: 10/2026
PPV: 21.00 DH

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 d'autres questions, 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.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27.70 DH

Bayer S.A.



Aspirine 100 mg ?

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique. CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour :

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDIOASPIRINE 100 MG ?

De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement ?

CardioAspirine ne doit pas être utilisé de façon prolongée ou à des doses élevées sans avis médical.

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 d'autres questions, 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.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre CardioAspirine 100 mg ?
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique. CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour :

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDIOASPIRINE 100 MG ?

De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement ?

CardioAspirine ne doit pas être utilisé de façon prolongée ou à des doses élevées sans avis médical.

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique
P.P.V. : 27.70 DH
Bayer S.A.



Aspirine 100 mg ?

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 d'autres questions, 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.



CARDIOASPIRINE®

100 mg, comprimés gastro-résistants

Dans cette notice :

1. Qu'est ce que CardioAspirine 100 mg et dans quel cas
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître
3. Comment prendre CardioAspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CardioAspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

Cardioaspirine 100 mg/30cps
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27.70 DH

Bayer S.A.



Aspirine 100 mg ?

1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

CardioAspirine contient comme principe actif l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à doses réduites déjà, l'agrégation des plaquettes sanguines. Grâce à un enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que CardioAspirine ménage la muqueuse gastrique. CardioAspirine ne doit être pris que selon la prescription du médecin.

CardioAspirine est indiqué pour :

- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose des artères coronaires);
- la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT);
- la prévention des thromboses artérielles (caillots sanguins dans les vaisseaux coronaires) suite à un infarctus (prophylaxie secondaire de l'infarctus);
- la prévention de l'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension artérielle, diabète sucré, taux de lipides élevés, doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer;
- le traitement de l'angine de poitrine instable;
- le traitement de l'infarctus du myocarde aigu;
- la prévention des thromboses artérielles après des opérations sur des vaisseaux;
- la prévention de l'aggravation d'une artériopathie oblitérante (artérite).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDIOASPIRINE 100 MG ?

De quoi faut-il tenir compte en dehors du traitement ?

CardioAspirine ne doit pas être utilisé de façon prolongée ou à des doses élevées sans avis médical.