

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.



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

Déclaration de Maladie

M22- 0013369

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1354 Société :
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : VEUVE
 Nom & Prénom : HABYBY FADILA
 Date de naissance : 1960
 Adresse : N°21 Lotiss. Maj Fateh - Oulfa - Casablanca
 Tél : 0695991464 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Mehdi BENJELLOUN
CARDIOLOGUE
Rue 2, N°61 - 1er Etage RP Chahdia - El Oulfa
Tél : 05 22 91 07 62 - 06 04 72 39 14
INPE : 91190670

Date de consultation : 07.03.2024
 Nom et prénom du malade : HABYBY FADELA Age : 1
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : CAMPTOMUS
 Affection longue durée ou chronique : ☒ ALD ☐ ALC Pathologie : CAMPTOMUS
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : / / Le : / /
 Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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

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
07/03/24	CGT CCG		20400 10000	Dr. Mehdi BENJELLOUN CARDIOLOGUE Rue 2, N°61 - 1er Étage RP Chahdla - El Oulfa Tél: 05 22 91 07 62 - 06 04 72 39 14 INPE: 91170670

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE DATTIER 149 B Lotissement Haj Fatah 5 Lissasfa, Casablanca	07.03.24	988,00

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
		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 :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE																	
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>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>B</td> <td></td> </tr> </table>		H	H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H	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



Facture N° FAC-81448 Date : 20/03/2024	habyby fadela Maroc
--	-------------------------------

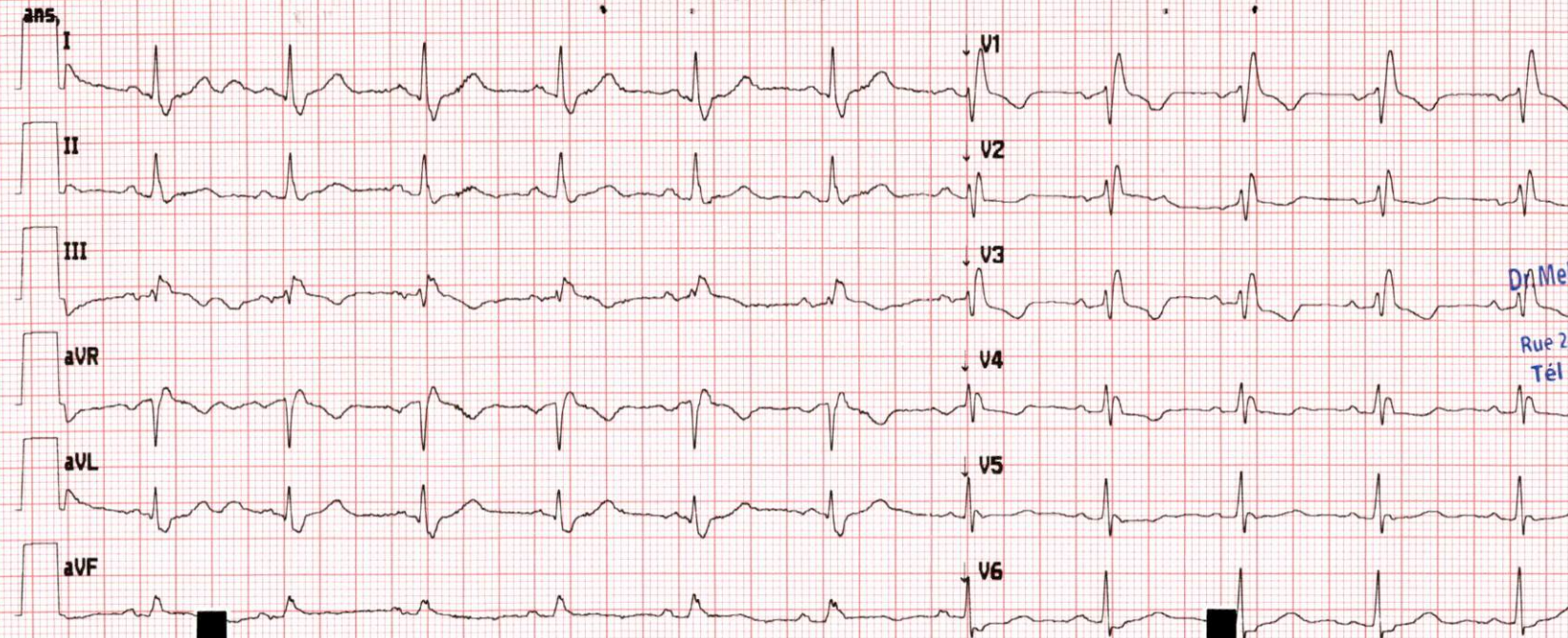
Produit	Qté.	P.U	Total
DUOXOL CO 500MG/2MG B20 COMP	1	37,00	37,00
VITANEVRIL FORT CO B30 COMP	3	26,90	80,70
COSTAL CO 20MG B30 COMP PELLI	3	99,00	297,00
ASKARDIL CO 75MG B30 COMP REF 900019	3	22,40	67,20
INIKAL CO 10MG B30 COMP	3	76,00	228,00
IRVANION CO 10MG B30 COMP PELLI	3	92,70	278,10

Total Organisme	0 DHS
Total Client	988,00 DHS
Total	988,00 DHS

Arrêté la présente facture à la somme de : neuf cent quatre-vingt-huit
DHS

ID:
D-naiss:7-Mar-2024 13:00:03 Fréq. Card.: 78 BPM
Axes P-R-T: 34 49 2 Int PR: 160ms
Dur.QRS: 130ms QT/QTc: 387/420ms

7-Mar-2024 13:00:03

HABYBY
RADICADr Mehdi BENJELLOUN لاكتور مهدي بنجلون
CARDIOLOGUE
Rue 2, N°61 - 1er Etage RP Chadia - El Oulfa
Tél: 05 22 91 07 62 - 06 04 72 39 18
INPE: 01190898

114330225506

Dr benjelloun Mehdi

Site * 0 App.* 0

Version 2.0.3.5 Séquence *34521 25mm/s 10mm/mV 0.05-

Dr. Mehdi BENJELLOUN

Spécialiste des maladies
du coeur et des vaisseaux



الدكتور مهدي بنجلون
إختصاصي في أمراض القلب
والشرايين

Casablanca, le :07/03/2024.....

Nom et Prénom :

HABYBY Fadela

IRVANION 10

1 comprimé le matin, pendant 3 mois

INIKAL 10

1 comprimé le soir, pendant 3 mois

ASKARDIL 75

1 comprimé à midi, pendant 3 mois

ROSUVAS 10

1 comprimé le soir, pendant 3 mois

VITANEVRIL FORT

1 comprimé, 3 fois par jour

DUOXOL

1 comprimé, matin et soir

فيتانفريل قوي 100 ملغ بنفوتيامين

1. الشكل والتقديم:

علبة تحتوي على 30 قرصا ملبسا.

الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل البدء باستعمال هذا الدواء - احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجددا.

إذا كانت لديك أي أسئلة إضافية أو أي شكوك. استشر

الطبيب أو الصيدلي للمزيد من المعلومات

- لقد وصف هذا الدواء لك أنت شخصيا. لا يجدر بك إعاؤه

للآخرين فقد يؤديهم حتى لو كانت عوارضهم مثل عوارضك

2. التركيب النوعي والكمي:

بنفوتيامين: 100 ملغ

السواغ: ما يكفي لقرص واحد

قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر

عند بعض المرضى: اللاكتوز و السكروز.

3. الصنف الصيدلي والعلاجي:

ينتسب بنفوتيامين إلى مجموعة الأدوية ذات التأثير على

الجهاز الهضمي والتمثيل الغذائي.

4. الوصف:

- علاج البري بري،

- الوقاية من نقص الفيتامين B1 الناتج عن انخفاض في

الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال : سوء الامتصاص،

الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن و

بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات،

- ينصح به الأشخاص الذين يشكون من التهاب الأعصاب

و يتعاونون للمشروبات الكحولية،

- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب،

- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

5. المقدار/طريقة الاستعمال:

المقدار:

2 إلى 4 أقراص خلال 24 ساعة.

في جميع الحالات يتعين التقيد بوصفة طبيبك

طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم

مدة العلاج:

تقيدوا بوصفة طبيبك

6. موانع الاستعمال:

لا يجب استعمال هذا الدواء في الحالات التالية:

- الأطفال أقل من 8 سنوات.

- أشخاص ذوي الحساسية لبنفوتيامين.

على العموم لا يجب استعمال هذا الدواء خلال الرضاعة

باستثناء إذا ارتأى طبيبك غير ذلك في حالة الشك من

الضروري استشارة طبيبك أو صيدليكم

7. الآثار الغير مرغوب فيها:

لا تترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم والإشارة إلى أي

أثر غير مرغوب فيه خاصة الآثار التي لا تتضمنها

هذه النشرة.

8. احتياطات خاصة:

بسبب تواجد لكتوز و السكروز لا ينصح بأخذ هذا الدواء في

حالة حساسية للفركتوز و تواجد الغالكتوز بكثرة في الدم

ناتج عن مرض خلقي أو أعراض عدم امتصاص الغلوكوز

والغالكتوز أو نقص في لكتاز (أمراض أيضية نادرة).

قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر

عند بعض المرضى:

اللاكتوز و السكروز.

احتياطات الاستعمال:

في حالة الشك، لا تترددوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم

9. التفاعلات الدوائية:

لغرض تفادي تفاعلات بين الأدوية يتعين إطلاع طبيبك أو

صيدليكم على أي علاج آخر تأخذونه

10. الحمل-الرضاعة:

ينصح بعدم أخذ فيتانفريل * قوي عند المرأة المرضعة و

الحامل، في حالة اكتشاف الحمل أثناء العلاج بفيتانفريل

قوي أطلعوا طبيبك على العموم يتعين خلال الحمل أو

الرضاعة استشارة طبيبك أو صيدليكم قبل استعمال أي دواء.

11. السائلون ومستعملو الآلات:

12. ما يجب القيام به في حالة الإفراط في الجرعة:

13. ما يجب القيام به في حالة نسيان أو الإفراط في الجرعة:

14. الحفظ:

لا تتجاوزوا التاريخ المبين على الغلاف الخارجي

لا يترك في متناول الأطفال

تاريخ المراجعة: مارس 2015

مخابر سانتيديك

20-22، زقة الزبير بن العوام

الصخور السوداء، الدار البيضاء

VITANEVRIL FORT 100 mg,

1. DENOMINATION DU

VITANEVRIL FORT 100
(DCI) Benfotiamine

Veuillez lire attentivement
ce médicament.

Gardez cette notice, v

Si vous avez toute au

plus d'informations à v

Ce médicament vous

jamais à quelqu'un d

cela pourrait lui être

Si l'un des effets ind

effet indésirable non me

médicatin ou à votre phar

2. COMPOSITION DU ME

Composition qualitative
par unité de prise

Benfotiamine

Composition qualitative

Excipients : Amidon de

magnésium ; Saccharose

Macrogol 400 ; et l'eau pur

Excipient à effet notoire :

3. CLASSE PHARMACO

Antisthénique (A : apai

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri.

- prophylaxie des états de carence vitaminique dus à une diminution des

apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs

riches en protéines non supplémentés, nutrition parentérale), en

association avec les autres vitamines du groupe B.

- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyneuropathies.

- proposé dans d'autres polyneuropathies supposées d'origine toxocarentielle.

- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration ;

Voie orale.

- Durée du traitement ;

se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

- Fréquence d'administration ;

2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A

L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. CONTRE - INDICATIONS

ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Intolérance connue à la vitamine B1.

- Ne pas administrer aux enfants de moins de 6 ans.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS

DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

NHESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE

ET GENANT.

PPV

LOT

PER

26,80



VITANEVRIL® FORT 100 mg

30 comprimés pelliculés



8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

En raison de la présence du saccharose et du Lactose monohydrate, ce médicament est contre indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase isomaltase.

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

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Saccharose et Lactose monohydrate.

Parlons-en à votre médecin, si vous avez une intolérance au fructose.

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

9. INTERACTIONS

- Interactions avec d'autres médicaments ;

- Interactions avec les aliments et les boissons ;

- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapie alternatives.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Sans objet.

13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance

- Précautions particulières de conservation

- Tenir hors de la portée des enfants

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc

Sans objet

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeyr Ibnou Al Aouam

Roches Noires

20300 Casablanca

Maroc

- la dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 03/2015

VITANEVRIL FORT 100 mg,

1. DENOMINATION DU

VITANEVRIL FORT 100
(DCI) Benfotiamine

Veuillez lire attentivement
ce médicament.

Gardez cette notice, v

Si vous avez toute au

plus d'informations à v

Ce médicament vous

jamais à quelqu'un d

cela pourrait lui être

Si l'un des effets ind

effet indésirable non me

médicatin ou à votre phar

2. COMPOSITION DU ME

Composition qualitative
par unité de prise

Benfotiamine

Composition qualitative

Excipients : Amidon de

magnésium ; Saccharose

Macrogol 400 ; et l'eau pur

Excipient à effet notoire :

3. CLASSE PHARMACO

Antisthénique (A : apai

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri.

- prophylaxie des états de carence vitaminique dus à une diminution des

apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs

riches en protéines non supplémentés, nutrition parentérale), en

association avec les autres vitamines du groupe B.

- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyneuropathies.

- proposé dans d'autres polyneuropathies supposées d'origine toxocarentielle.

- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration ;

Voie orale.

- Durée du traitement ;

se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

- Fréquence d'administration ;

2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A

L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. CONTRE - INDICATIONS

ATTENTION !

DANS QUELIS) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- Intolérance connue à la vitamine B1.

- Ne pas administrer aux enfants de moins de 6 ans.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS

DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.

NHESITEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE

ET GENANT.

ppv

LOT

PER

26,80



VITANEVRIL® FORT 100 mg

30 comprimés pelliculés



8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

En raison de la présence du saccharose et du Lactose monohydrate, ce médicament est contre indiqué en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en sucrase isomaltase.

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

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Saccharose et Lactose monohydrate.

Parlons-en à votre médecin, si vous avez une intolérance au fructose.

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

9. INTERACTIONS

- Interactions avec d'autres médicaments ;

- Interactions avec les aliments et les boissons ;

- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapie alternatives.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse.

Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.

D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet.

12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Sans objet.

13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance

- Précautions particulières de conservation

- Tenir hors de la portée des enfants

- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte

- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de l'AMM au Maroc

Sans objet

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC

20-22, Rue Zoubeyr Ibnou Al Aouam

Roches Noires

20300 Casablanca

Maroc

- la dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 03/2015

VITANEVRIL FORT 100 mg,

1. DENOMINATION DU VITANEVRIL FORT 100 (DCI) Benfotiamine

Veuillez lire attentivement
ce médicament.
Gardez cette notice, v
Si vous avez toute au
plus d'informations à v
Ce médicament vous
jamais à quelqu'un d
cela pourrait lui être
Si l'un des effets ind
effet indésirable non me
médicament ou à votre phar

ppv

LOT

PER

26,80



2. COMPOSITION DU MED

Composition qualitative
par unité de prise
Benfotiamine

Composition qualitative
Excipients : Amidon de
magnésium ; Saccharose
Macrogol 400 ; et l'eau pur
Excipient à effet notoire :

3. CLASSE PHARMACO- Antisthénique (A : apai

4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES

- traitement du béri-béri.
- prophylaxie des états de carence vitaminique dus à une diminution des apports alimentaires (par exemple : malabsorption, régimes restrictifs riches en protéines non supplémentés, nutrition parentérale), en association avec les autres vitamines du groupe B.
- proposé chez l'alcoolique, notamment en cas de polyneuropathies.
- proposé dans d'autres polyneuropathies supposées d'origine toxocarentielle.
- utilisée, à forte dose, dans certains syndromes douloureux.

5. POSOLOGIE

- Mode et voies d'administration ;
Voie orale.
- Durée du traitement ;
se conformer à l'ordonnance de votre médecin.
- Fréquence d'administration ;
2 à 4 comprimés par jour, à avaler sans croquer.
DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A
L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

6. CONTRE - INDICATIONS ATTENTION !

DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :
- Intolérance connue à la vitamine B1.
- Ne pas administrer aux enfants de moins de 6 ans.
EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS
DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

7. EFFETS INDESIRABLES

Sans objet.
N'HESEZ PAS A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE
VOTRE PHARMACIEN ET A SIGNALER TOUT EFFET NON SOUHAITE
ET GENANT.

VITANEVRIL® FORT 100 mg 
30 comprimés pelliculés



8. MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI

En raison de la présence du saccharose et du Lactose monohydrate, ce
médicament est contre indiqué en cas d'intolérance au fructose, de
syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en
sucrase isomaltase.
EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE
VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Saccharose et Lactose monohydrate.
Parlons-en à votre médecin, si vous avez une intolérance au fructose.
EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE
VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

9. INTERACTIONS

- Interactions avec d'autres médicaments ;
- Interactions avec les aliments et les boissons ;
- Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapie
alternatives.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS
MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT
AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE
PHARMACIEN.

10. UTILISATIONS EN CAS DE GROSSESSE ET D'ALLAITEMENT

Par mesure de précaution, il est préférable de ne pas utiliser ce
médicament pendant la grossesse.
Allaitement : ce médicament est à éviter pendant l'allaitement.
D'UNE FACON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA
GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS DEMANDER
L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT
D'UTILISER UN MEDICAMENT.

11. LES EFFETS POSSIBLES DU TRAITEMENT SUR LA CAPACITE A CONDUIRE UN VEHICULE OU A UTILISER CERTAINES MACHINES

Sans objet,

12. SYMPTOMES ET CONDUITE A TENIR EN CAS DE SURDOSAGE

Sans objet,

13. CONDUITE A TENIR EN CAS D'OMISSION D'UNE OU PLUSIEURS DOSES

Sans objet,

14. MENTION, SI NECESSAIRE, D'UN RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

- Conditions de prescription et de délivrance
- Précautions particulières de conservation
- Tenir hors de la portée des enfants
- Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur la boîte
- Nom et adresse du fabricant quant celui-ci n'est pas le titulaire de
l'AMM au Maroc
- Sans objet

- Nom et adresse de l'EPI Titulaire de l'AMM au Maroc

SYNTHEMEDIC
20-22, Rue Zoubeyr Ibnou Al Aouam
Roches Noires
20300 Casablanca
Maroc

- la dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le : 03/2015

COSTAL®

10, 20
et 40 mg

Boîtes de 10 et 30
comprimés pelliculés
(DCI : Atorvastatine)

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, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. 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 dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION DU MEDICAMENT :

	COSTAL® 10 mg	COSTAL® 20 mg
Atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg
Equivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg

Excipient : Pharnasorb regular, microcelac 100, cellulose hydroxypropyl, cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, éthanol 96% et eau purifiée.

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

COSTAL® comprimés pelliculés appartient à un groupe de médicaments qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

COSTAL® comprimés pelliculés est utilisé pour diminuer le cholestérol et les triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses ne suffit pas. Si vous présentez des facteurs de risque de maladie cardiovasculaire, COSTAL® comprimés pelliculés peut également être utilisé pour réduire votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais COSTAL®, comprimés pelliculés :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à COSTAL®, comprimés pelliculés ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec COSTAL®, comprimés pelliculés :

Si vous présentez l'une des situations suivantes, COSTAL®, comprimés pelliculés peut ne pas être adapté pour vous si :

- vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- vous avez des problèmes aux reins.
- l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie).
- vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté).
- vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool.
- vous avez des antécédents de maladie du foie.
- vous êtes âgés de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre COSTAL®, comprimés pelliculés.

- Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant et peut-être pendant votre traitement par COSTAL® comprimés pelliculés afin d'évaluer votre

COSTAL® 20 mg

Atorvastatine (DCI)

30 Comprimés pelliculés



LOT : 231288
EXP : 09/2026
PPV : 99,00DH

COSTAL®

10, 20
et 40 mg

Boîtes de 10 et 30
comprimés pelliculés
(DCI : Atorvastatine)

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, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. En cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet inhabituel, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION DU MEDICAMENT :

	COSTAL® 10 mg	COSTAL® 20 mg
Atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg
Equivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg

Excipient : Pharnasorb regular, microcelac 100, cellulose hydroxypropyl, cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, éthanol 96% et eau purifiée.

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

COSTAL® comprimés pelliculés appartient à un groupe de médicaments qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

COSTAL® comprimés pelliculés est utilisé pour diminuer le cholestérol et les triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses ne suffit pas. Si vous présentez des facteurs de risque de maladie cardiovasculaire, COSTAL® comprimés pelliculés peut également être utilisé pour réduire votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais COSTAL®, comprimés pelliculés :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à COSTAL®, comprimés pelliculés ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec COSTAL®, comprimés pelliculés :

Si vous présentez l'une des situations suivantes, COSTAL®, comprimés pelliculés peut ne pas être adapté pour vous si :

- vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- vous avez des problèmes aux reins.
- l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie).
- vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté).
- vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool.
- vous avez des antécédents de maladie du foie.
- vous êtes âgés de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre COSTAL®, comprimés pelliculés.

- Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant et peut-être pendant votre traitement par COSTAL® comprimés pelliculés afin d'évaluer votre

COSTAL® 20 mg

Atorvastatine (DCI)

30 Comprimés pelliculés



LOT : 231288
EXP : 09/2026
PPV : 99,00DH

COSTAL®

10, 20
et 40 mg

Boîtes de 10 et 30
comprimés pelliculés
(DCI : Atorvastatine)

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, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. En cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.

Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet inhabituel, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION DU MEDICAMENT :

	COSTAL® 10 mg	COSTAL® 20 mg
Atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg
Equivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg

Excipient : Pharnasorb regular, microcelac 100, cellulose hydroxypropyl, cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, éthanol 96% et eau purifiée.

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

COSTAL® comprimés pelliculés appartient à un groupe de médicaments qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

COSTAL® comprimés pelliculés est utilisé pour diminuer le cholestérol et les triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses ne suffit pas. Si vous présentez des facteurs de risque de maladie cardiovasculaire, COSTAL® comprimés pelliculés peut également être utilisé pour réduire votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais COSTAL®, comprimés pelliculés :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à COSTAL®, comprimés pelliculés ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec COSTAL®, comprimés pelliculés :

Si vous présentez l'une des situations suivantes, COSTAL®, comprimés pelliculés peut ne pas être adapté pour vous si :

- vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- vous avez des problèmes aux reins.
- l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie).
- vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté).
- vous buvez régulièrement d'importantes quantités d'alcool.
- vous avez des antécédents de maladie du foie.
- vous êtes âgés de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre COSTAL®, comprimés pelliculés.

- Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant et peut-être pendant votre traitement par COSTAL® comprimés pelliculés afin d'évaluer votre

COSTAL® 20 mg

Atorvastatine (DCI)

30 Comprimés pelliculés



LOT : 231288
EXP : 09/2026
PPV : 99,00DH

(Acide acétylsalicylique)

أسكار ديل 75 ملغ 30 قرصا متحلا

ASKARDIL® 75 mg
30 comprimés dispersibles



6 118000 033189

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

- PPV 22DH40
EXP 11/2025
LOT 36008 6

- ulcération de l'œsophage, de l'estomac, du duodénum

(Acide acétylsalicylique)

أسكار ديل® 75 ملغ 30 قرصا متحلا

ASKARDIL® 75 mg
30 comprimés dispersibles



6 118000 033189

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

- PPV 22DH40
EXP 11/2025
LOT 36008 6

- ulcération de l'œsophage, de l'estomac, du duodénum

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- ASKARDIL® comprimés dispersibles
- ASKARDIL® comprimés dispersibles

أسكارديل
ملغ 75 قرصا متحللا



ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPV 22DH40
EXP 11/2025
LOT 36008 6

Que contient cette notice?

1. Quest-ce que ASKARDIL®?
2. Quelles sont les informations importantes?
3. Comment prendre ASKARDIL®?
4. Quels sont les effets indésirables?
5. Comment conserver ASKARDIL®?
6. Informations supplémentaires.

1- QU'EST-CE QUE ASKARDIL®?

- **Classe pharmacothérapeutique:** ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE LA COAGULATION. Ce médicament contient de l'acide acétylsalicylique (aspirine) appartenant à la famille ASKARDIL® agit sur les plaquettes.
- **Indications thérapeutiques:** ASKARDIL® est utilisé pour prévenir la formation de caillots dans les artères. Votre médecin peut décider d'arrêter le traitement si cela est jugé nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par ASKARDIL® sans l'accord de votre médecin.

2- QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ASKARDIL®?

- **Ne prenez jamais ASKARDIL® (Contre-indications)**
 - si vous êtes allergique à la substance active (acide acétylsalicylique) ou à l'un des autres composants contenus dans ASKARDIL®.
 - si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).
 - si vous avez déjà eu de l'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 souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.
 - durant la grossesse, à partir du début du 6^{ème} mois (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée), pour des doses supérieures à 100 mg par jour.
 - 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.
- **Aspartam:** est contre-indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire décelée à la naissance).
- **Précautions d'emploi:** Attention avec ASKARDIL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)
 - Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ASKARDIL®.
 - 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 reins abondants.
- **Des syndromes de fièvre, 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'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. ASKARDIL® ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.**

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

Sans objet.

- Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que ASKARDIL® d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS) comme par exemple l'ibuprofène sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à ASKARDIL® pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien. Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre ASKARDIL® en même temps que :
- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzbraronne (goutte),
- un autre médicament à base de lévothyroxine (secretion de la glande thyroïde),
- un autre médicament à base de pemetrexed (médicament anticancer),
- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament contre la leucémie),
- le varicelle contre la varicelle : il est recommandé d'attendre 14 jours après la guérison avant de prendre ce médicament.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez un autre médicament.

- **Aliments et boissons (Interactions avec les aliments)**
La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement par ASKARDIL® au niveau gastro-intestinal.

- **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**
Si vous êtes enceinte ou que vous allaitiez, si vous pensez concevoir, consultez votre médecin ou pharmacien avant de prendre ASKARDIL®.

- **Grossesse**
Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique) et de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance). Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, amène à vous prescrire de l'aspirine à faibles doses dans des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse et un suivi médical très attentif.

- **entre 100 et 500 mg par jour :** Par mesure de précaution, la prescription de ce médicament est réservée à des cas exceptionnels et sous surveillance médicale stricte.

- **à partir de 500 mg par jour :** Jusqu'à la fin du 5^{ème} mois de grossesse (jusqu'à la fin du 2^{ème} trimestre) : pas vous prescrire ce médicament sauf si c'est absolument nécessaire et sous surveillance médicale stricte.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 9^{ème} mois :** Dans ce cas, la dose devra être la plus faible possible et sous surveillance médicale stricte.

- **à partir du début du 10^{ème} mois jusqu'à la fin du 9^{ème} mois :** Dans ce cas, la dose devra être la plus faible possible et sous surveillance médicale stricte.

- **Allaitement**
Ce médicament passant dans le lait maternel, le médecin doit être consulté avant de commencer le traitement.

- **Fertilité**
L'aspirine, comme tous les anti-inflammatoires non stéroïdiens, peut entraîner des difficultés pour devenir enceinte, de faim de grossesse ou si vous planifiez une grossesse ou si vous avez des problèmes de fertilité.

- **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines**
Sans objet.

- **Excipient à effet notoire**
Aspartam : est contre-indiqué en cas de phénylcétonurie.

3 - COMMENT PRENDRE ASKARDIL®?

- **Instruction pour un bon usage**
Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les instructions de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien la posologie, mode et/ou voie (si d'administration, f.a.)

- **Posologie :**
Ce médicament est réservé à l'adulte. La dose habituelle est de 1 comprimé dispersible par jour.

- **Mode et voie d'administration**
Votre médecin vous indiquera combien de comprimés dispersibles prendre et à quelle fréquence. Prenez votre médicament avec un verre d'eau. Ne prenez pas d'autres médicaments sans avis de votre médecin.

- **Fréquence et moment auquel le médicament doit être pris**
Votre médecin vous dira à quel moment de la journée prendre votre médicament.

- **Durée du traitement**
Votre médecin vous dira combien de temps vous devez prendre ce médicament.

- **Utilisation chez les enfants et les adolescents**
Sans objet.

- **La barre de cassure n'est pas destinée à briser le comprimé**
Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez pris ou si vous avez pris ASKARDIL® sans avis de votre médecin, consultez votre médecin ou pharmacien.

- **Si vous oubliez de prendre ASKARDIL® (Conduite à tenir)**
Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée. Continuez votre traitement normalement et prévenez votre médecin.

- **Si vous arrêtez de prendre ASKARDIL® (Risque de thrombose)**
Sans objet.

- **Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou pharmacien.**

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS?

Comme tous les médicaments, ASKARDIL® peut provoquer des effets indésirables chez tout le monde.

Les effets indésirables suivants peuvent survenir :

- douleurs abdominales, difficultés de digestion, brûlures,
- inflammation de l'oesophage, de l'estomac, du duodénum,
- ulcération de l'oesophage, de l'estomac, du duodénum,

DUOXOL® 500 mg/2 mg

Comprimé

Boîte de 20

Paracétamol - Thiocolchicoside

- 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.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il présente les mêmes symptômes que vous, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

COMPOSITION :

Paracétamol..... 500 mg
Thiocolchicoside..... 2 mg
Excipients : q.s.p. 1 comprimé
Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatismale ou non.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
 - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques
 - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité)

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol.

DUOXOL 500mg/2mg

20 comprimés



DUOXOL

500mg/2mg

Boîte de 20 comprimés

37,00

علبة من 20 قرصا

INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés
INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés
Amlodipine (DCI) Besilate

Veuillez lire attentivement cette notice avant
 de prendre votre médicament.
 Cette notice vous informe des principales
 informations relatives à votre médicament.
 Elle ne remplace pas le conseil de votre
 médecin ou pharmacien.

LOT : 221208
EXP : 09/2025
PPV : 76,00 DH

LOT N° :
 PPV (DH) :

1. QU'EST-CE QUE L'INIKAL® ?
DANS QUELS CAS EST-IL INDICÉ ?
 Classe pharmacothérapeutique :
 INIKAL® contient la substance active amlodipine.
 Indications thérapeutiques :
 INIKAL® est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle (hypertension), ou le syndrome coronarien (angor), dont une forme est le syndrome coronarien à effort.
 Chez les patients présentant une hypertension artérielle, ce médicament agit en abaissant la pression artérielle, de telle sorte que le cœur ne doit pas travailler trop dur.
 Chez les patients atteints d'angor, ce médicament agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.



2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?
Contre-indications
 Ne prenez jamais INIKAL® 5 ou 10 mg, comprimé :
 - Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
 - Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
 - Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
 - Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre INIKAL®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente,
- Insuffisance cardiaque,
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- Maladie du foie,
- Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :
 INIKAL® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. INIKAL® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Interactions avec d'autres médicaments :
 Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le Ritonavir, l'Indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),
- l'Hypericum perforatum (millepertuis),
- le Vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le Dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le Tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et le lévérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la Simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la Cyclosporine (médicament immunosuppresseur).

INIKAL® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons :
 Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par INIKAL®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de INIKAL®.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :
Grossesse
 La sécurité de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre INIKAL®.

Allaitement
 Il a été démontré que l'amlodipine passe dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre INIKAL®.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines :
 INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

3. COMMENT PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?
Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :
 Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La posologie initiale recommandée d'INIKAL® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'INIKAL® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas INIKAL® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents :
 Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

Symptômes et instructions en cas de surdosage :
 Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'INIKAL®.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :
 Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque et syndrome de sevrage :
 Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés
INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés
Amlodipine (DCI) Besilate

Veuillez lire attentivement cette notice avant
 de prendre votre médicament.
 Cette notice vous informe des principales
 informations relatives à votre médicament.
 Elle ne remplace pas le conseil de votre
 médecin ou pharmacien.

LOT : 221208
EXP : 09/2025
PPV : 76,00 DH

LOT N° :
 PPV (DH) :

1. QU'EST-CE QUE L'INIKAL® ?
DANS QUELS CAS EST-IL INDICÉ ?
 Classe pharmacothérapeutique :
 INIKAL® contient la substance active amlodipine.
 Indications thérapeutiques :
 INIKAL® est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle (hypertension), ou le syndrome coronarien (angor), dont une forme est le syndrome coronarien artériel.
 Chez les patients présentant une hypertension artérielle, ce médicament agit sur les vaisseaux sanguins, de telle sorte que ceux-ci se dilatent et améliorent l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.



2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?
Contre-indications
 Ne prenez jamais INIKAL® 5 ou 10 mg, comprimé :
 - Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
 - Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
 - Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
 - Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre INIKAL®.
 Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente,
- Insuffisance cardiaque,
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- Maladie du foie,
- Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :
 INIKAL® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. INIKAL® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Interactions avec d'autres médicaments :
 Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le Ritonavir, l'Indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum perforatum (millepertuis),
 - le Vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
 - le Dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
 - le Tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et le lévérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
 - la Simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
 - la Cyclosporine (médicament immunosuppresseur).

INIKAL® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons :
 Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par INIKAL®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de INIKAL®.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :
Grossesse
 La sécurité de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre INIKAL®.

Allaitement
 Il a été démontré que l'amlodipine passe dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre INIKAL®.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines :
 INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

3. COMMENT PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?
Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :
 Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La posologie initiale recommandée d'INIKAL® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'INIKAL® une fois par jour.
 Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas INIKAL® avec du jus de pamplemousse.
Utilisation chez les enfants et les adolescents :
 Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.
Symptômes et instructions en cas de surdosage :
 Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'INIKAL®.
Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :
 Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.
Risque et syndrome de sevrage :
 Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés
INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés
Amlodipine (DCI) Besilate

Veuillez lire attentivement cette notice avant
 de prendre votre médicament.
 Cette notice vous informe des principales
 informations relatives à votre médicament.
 Elle ne remplace pas le conseil de votre
 médecin ou pharmacien.

LOT : 221208
EXP : 09/2025
PPV : 76,00 DH

LOT N° :
 PPV (DH) :

1. QU'EST-CE QUE L'INIKAL® ?
DANS QUELS CAS EST-IL INDICÉ ?
 Classe pharmacothérapeutique :
 INIKAL® contient la substance active amlodipine.
 Indications thérapeutiques :
 INIKAL® est utilisé pour traiter l'hypertension artérielle (hypertension), ou le syndrome coronarien, ou le syndrome d'angor, dont une forme est le syndrome d'angor atypique.
 Chez les patients présentant une hypertension artérielle, ce médicament agit en abaissant la pression artérielle, de telle sorte que le cœur ne doit pas travailler trop fort.
 Chez les patients atteints d'angor, ce médicament agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique.
 Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.



2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?
Contre-indications
 Ne prenez jamais INIKAL® 5 ou 10 mg, comprimé :
 - Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
 - Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
 - Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
 - Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :
 Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre INIKAL®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes :

- Crise cardiaque récente,
- Insuffisance cardiaque,
- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
- Maladie du foie,
- Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être augmentée.

Enfants et adolescents :
 INIKAL® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans. INIKAL® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

Interactions avec d'autres médicaments :
 Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourriez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le Ritonavir, l'Indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum perforatum (millepertuis),
 - le Vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
 - le Dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
 - le Tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et lévérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
 - la Simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
 - la Cyclosporine (médicament immunosuppresseur).
- INIKAL® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Interactions avec les aliments et les boissons :
 Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par INIKAL®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de INIKAL®.

Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :
Grossesse

La sécurité de l'amlodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre INIKAL®.

Allaitement

Il a été démontré que l'amlodipine passe dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre INIKAL®.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines :
 INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

3. COMMENT PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?
Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Prenez INIKAL® à l'heure indiquée par votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La posologie initiale recommandée d'INIKAL® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'INIKAL® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas INIKAL® avec du jus de pamplemousse.

Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

Symptômes et instructions en cas de surdosage :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'INIKAL®.

Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Risque et syndrome de sevrage :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة

براندوبريل أرجنين

ل معلومات هامة لك.

مرض(ة).

لخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.

فلاني أو الممرض(ة). هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المدلى بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4: «ماهي الآثار

الإرضاع، فسوف يختار لك طبيبك علاجاً آخر، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن كانت ولادته مبكرة.

قيادة السيارات واستعمال الآليات

إن إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة لا يؤثر على اليقظة، لكن قد يظهر لدى بعض المرضى إحساس بالدوار أو بالتعب نتيجة انخفاض الضغط الشرياني. لذا فقد تخف القدرة على قيادة السيارات أو العمل على الآلات.

يحتوي إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة على سكر الحليب (لاكتوز) في حالة أعلمك طبيبك بأن جسمك لا يتقبل بعض أنواع السكر. عليك بمراجعته قبل أخذ هذا الدواء.

3. كيف يؤخذ إيرفانيون، حبات ملتبسة ؟

عليك دائماً الالتزام بتناول هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك. فلن لم تكن متأكداً، عليك باستشارة طبيبك.

تُبتلع الحبة مع كأس من الماء، ويُستحسن أخذها يومياً في نفس الموعداء في الصباح قبل وجبة الإفطار.

إن طبيبك هو الذي يقرر مقدار الجرعة المناسبة لوضعك.

يتراوح مقدار الجرعة الموصى بها كالتالي:

ارتفاع الضغط الشرياني: إن الجرعة الإعتيادية في بداية العلاج وجرعة الوقاية عبارة عن 5 ملغ في اليوم. إن تطلب الأمر، يمكن رفع هذه الجرعة، بعد شهر من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى المشار إليها لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني.

إن كنت متجاوزاً 65 سنة من العمر، تكون الجرعة الإعتيادية في بادئ العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في اليوم، يمكن رفعها، بعد شهر من العلاج، إلى 5 ملغ، ثم إلى 10 ملغ في اليوم إن تطلب الأمر.

الأمراض الإكليلية الثلاثة: الجرعة الإعتيادية في بادئ العلاج عبارة عن 5 ملغ في اليوم. يمكن رفعها، بعد أسبوعين من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى المشار إليها في هذا العلاج.

IRVANION®
10 mg

30 Comprimés pelliculés



تعمل ؟

10 ملغ، حبات ملتبسة ؟

تعمل ؟

يسبب لخميرة تحويل (IEC). وهو يعمل ب في ضخ الدم عبرها.

LOT N°:

EXP:

98,70

يرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة:

• في علاج ارتفاع الضغط الشرياني.

• لتخفيض خطر التعرض للحوادث القلبية، مثل الذبحة القلبية، لدى المصابين بمرض الشريان التاجي الثابت (جريان الدم الوارد للقلب ضئيل أو محصور ولدى من أصيبوا من قبل بسكتة قلبية، و/أو لدى من خضعوا لعملية تحسين ضخ الدم للقلب عن طريق توسيع الشرايين التي تمد القلب بالدم.

2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة ؟

إذا كان طبيبك قد سبق وأعلمك بأنك مصاب بعدم تحمّل بعض أنواع السكر، فافصل الطبيب قبل المباشرة بتناول هذا الدواء.

لا يجوز على الإطلاق أخذ إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة:

• إذا كانت لديك حساسية من البراندوبريل، أو من أحد المكونات الأخرى التي يحتوي عليها هذا الدواء أو من الأدوية الأخرى التابعة لنفس ميثبطات خميرة تحويل الأنجيوتنسين.
• إن طرأت لك في الماضي بوادر صغير وقت التنفّس، أو تورم في الوجه أو في اللسان، أو في الحنجرة،
• إذا كنت تعاني من أمراض الكلى، أو إذا كنت تتناول أدوية أخرى، أو إذا كنت تتناول أدوية أخرى (TEC).

إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة

براندوبريل أرجنين

ل معلومات هامة لك.

مرض(ة).

لخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.

فلاني أو الممرض(ة). هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المدلى بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4: «ماهي الآثار

الإرضاع، فسوف يختار لك طبيبك علاجاً آخر، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن كانت ولادته مبكرة.

قيادة السيارات واستعمال الآليات

إن إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة لا يؤثر على اليقظة، لكن قد يظهر لدى بعض المرضى إحساس بالدوار أو بالتعب نتيجة إنخفاض الضغط الشرياني. لذا فقد تخف القدرة على قيادة السيارات أو العمل على الآلات.

يحتوي إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة على سكر الحليب (لاكتوز) في حالة أعلمك طبيبك بأن جسمك لا يتقبل بعض أنواع السكر. عليك بمراجعته قبل أخذ هذا الدواء.

3. كيف يؤخذ إيرفانيون، حبات ملتبسة ؟

عليك دائماً الالتزام بتناول هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك. فلن لم تكن متأكداً، عليك باستشارة طبيبك.

تُبتلع الحبة مع كأس من الماء، ويُستحسن أخذها يومياً في نفس الموعداء في الصباح قبل وجبة الإفطار.

إن طبيبك هو الذي يقرر مقدار الجرعة المناسبة لوضعك.

يتراوح مقدار الجرعة الموصى بها كالتالي:

ارتفاع الضغط الشرياني: إن الجرعة الإعتيادية في بداية العلاج وجرعة الوقاية عبارة عن 5 ملغ في اليوم. إن تطلب الأمر، يمكن رفع هذه الجرعة، بعد شهر من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى المشار إليها لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني.

إن كنت متجاوزاً 65 سنة من العمر، تكون الجرعة الإعتيادية في بادئ العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في اليوم، يمكن رفعها، بعد شهر من العلاج، إلى 5 ملغ، ثم إلى 10 ملغ في اليوم إن تطلب الأمر.

الأمراض الإكليلية الثلاثة: الجرعة الإعتيادية في بادئ العلاج عبارة عن 5 ملغ في اليوم. يمكن رفعها، بعد أسبوعين من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى المشار إليها في هذا العلاج.

IRVANION®
10 mg

30 Comprimés pelliculés



تعمل ؟

10 ملغ، حبات ملتبسة ؟

متعمل ؟

LOT N°:

EXP:

98,70

يسيط لخميرة تحويل (IEC). وهو يعمل ب في ضخ الدم عبرها.

يرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة:

• في علاج ارتفاع الضغط الشرياني.

• لتخفيض خطر التعرض للحوادث القلبية، مثل الذبحة القلبية، لدى المصابين بمرض الشريان التاجي الثابت (جريان الدم الوارد للقلب ضئيل أو محصور ولدى من أصيبوا من قبل بمسكة قلبية، و/أو لدى من خضعوا لعملية تحسين ضخ الدم للقلب عن طريق توسيع الشرايين التي تمد القلب بالدم.

2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة ؟

إذا كان طبيبك قد سبق وأعلمك بأنك مصاب بعدم تحمّل بعض أنواع السكر، فافصل الطبيب قبل المباشرة بتناول هذا الدواء.

لا يجوز على الإطلاق أخذ إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة:

• إذا كانت لديك حساسية من البراندوبريل، أو من أحد المكونات الأخرى التي يحتوي عليها هذا الدواء أو من الأدوية الأخرى التابعة لنفس ميثطات خميرة تحويل الأنجيوتنسين.
• إن طرأت لك في الماضي بوادر صغير وقت التنفّس، أو تورم في الوجه أو في اللسان، أو في الحنجرة،
• إذا كنت تعاني من أمراض الكلى، أو إذا كنت تتناول أدوية أخرى، أو إذا كنت تتناول أدوية أخرى (TEC).

إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة

براندوبريل أرجنين

ل معلومات هامة لك.

مرض(ة).

لخص آخر، حتى وإن كانت الأعراض متشابهة، فقد تلحق به الضرر.

فلاني أو الممرض(ة). هذا ينطبق أيضاً على جميع الآثار الجانبية الغير المدلى بها في هذه النشرة (أنظر إلى مقطع 4: «ماهي الآثار

الإرضاع، فسوف يختار لك طبيبك علاجاً آخر، وخاصة إن كان طفلك حديث الولادة أو إن كانت ولادته مبكرة.

قيادة السيارات واستعمال الآليات

إن إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة لا يؤثر على اليقظة، لكن قد يظهر لدى بعض المرضى إحساس بالدوار أو بالتعب نتيجة انخفاض الضغط الشرياني. لذا فقد تخف القدرة على قيادة السيارات أو العمل على الآلات.

يحتوي إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة على سكر الحليب (لاكتوز) في حالة أعلمك طبيبك بأن جسمك لا يتقبل بعض أنواع السكر. عليك بمراجعته قبل أخذ هذا الدواء.

3. كيف يؤخذ إيرفانيون، حبات ملتبسة ؟

عليك دائماً الالتزام بتناول هذا الدواء بالطريقة التي وصفها لك طبيبك. فلن لم تكن متأكداً، عليك باستشارة طبيبك.

تُبتلع الحبة مع كأس من الماء، ويُستحسن أخذها يومياً في نفس الموعداء في الصباح قبل وجبة الإفطار.

إن طبيبك هو الذي يقرر مقدار الجرعة المناسبة لوضعك.

يتراوح مقدار الجرعة الموصى بها كالتالي:

ارتفاع الضغط الشرياني: إن الجرعة الإعتيادية في بداية العلاج وجرعة الوقاية عبارة عن 5 ملغ في اليوم. إن تطلب الأمر، يمكن رفع هذه الجرعة، بعد شهر من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى المشار إليها لعلاج ارتفاع الضغط الشرياني.

إن كنت متجاوزاً 65 سنة من العمر، تكون الجرعة الإعتيادية في بادئ العلاج عبارة عن 2.5 ملغ في اليوم، يمكن رفعها، بعد شهر من العلاج، إلى 5 ملغ، ثم إلى 10 ملغ في اليوم إن تطلب الأمر.

الأمراض الإكليلية الثلاثة: الجرعة الإعتيادية في بادئ العلاج عبارة عن 5 ملغ في اليوم. يمكن رفعها، بعد أسبوعين من العلاج، إلى 10 ملغ في اليوم وهي الجرعة القصوى المشار إليها في هذا العلاج.

IRVANION®
10 mg

30 Comprimés pelliculés



تعمل ؟

10 ملغ، حبات ملتبسة ؟

متعمل ؟

LOT N°:

EXP:

شيط لخميرة تحويل (IEC). وهو يعمل ب في ضخ الدم عبرها.

إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة:

• في علاج ارتفاع الضغط الشرياني.
• لتخفيض خطر التعرض للحوادث القلبية، مثل الذبحة القلبية، لدى المصابين بمرض الشريان التاجي الثابت (جريان الدم الوارد للقلب ضئيل أو محصور ولدى من أصيبوا من قبل بمسكة قلبية، و/أو لدى من خضعوا لعملية تحسين ضخ الدم للقلب عن طريق توسيع الشرايين التي تمد القلب بالدم.

2. ما هي المعلومات المفروضة معرفتها قبل أخذ إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة ؟

إذا كان طبيبك قد سبق وأعلمك بأنك مصاب بعدم تحمّل بعض أنواع السكر، فافصل الطبيب قبل المباشرة بتناول هذا الدواء.

لا يجوز على الإطلاق أخذ إيرفانيون 10 ملغ، حبات ملتبسة:

• إذا كانت لديك حساسية من البراندوبريل، أو من أحد المكونات الأخرى التي يحتوي عليها هذا الدواء أو من الأدوية الأخرى التابعة لنفس ميثطات خميرة تحويل الأنجيوتنسين.
• إن طرأت لك في الماضي بوادر صغير وقت التنفّس، أو تورم في الوجه أو في اللسان، أو في الحنجرة،
• إذا كنت تعاني من أمراض الكلى، أو إذا كنت تتناول أدوية أخرى، أو إذا كنت تتناول أدوية أخرى (ATC).

98,70