

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.

Biologie 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.

Éducation :

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.

Maladie chronique :

En cas de prothèses ou de traitement canalaire, 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 canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.



Déclaration de Maladie

N° P19- 0041177

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2818 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : NAJMA BOUTAKKI

Date de naissance : 11/11/1952

Adresse : AV. OUBAÏD BOUZIANERES PARHATAINEIN

9 APT 13

Tél. : 0661580701 Total des frais engagés : 2020,60 DH Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 18/06/2020

Nom et prénom du malade : NAJMA BOUTAKKI Age :

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

Nature de la maladie : HTA + Coronaropathie

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) :

Adresses Mails utiles

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

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
18/6/20	CCN ECC		25000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	18/06/2020	1720.60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

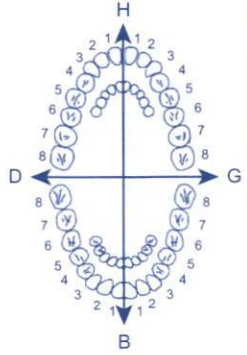
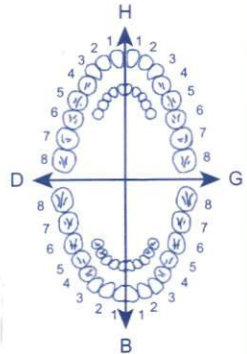
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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 <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> H 25533412 00000000 D 00000000 35533411 </div> <div> H 21433552 00000000 G 00000000 11433553 B </div> </div> <p>(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/> 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'EXE

Dr. Mehdi BENJELLOUN

Spécialiste des Maladies
du cœur et des vaisseaux



الدكتور مهدي بنجلون
إختصاصي في أمراض القلب
و الشرايين

Casablanca, le : 18/06/2020

MOUTTAKI Najma

84.80x2

PREZAR 50

1/2 comprimé, matin, pendant 3 mois

117.00x2

XEDILOL 6.25

1/2 comprimé, matin, pendant 3 mois

83.80x3

ASKARDIL 160

1 comprimé à midi, pendant 3 mois

99.00x2

COSTAL 20

1 comprimé le soir, pendant 3 mois

150.40x3

VASTAREL 35

1 comprimé matin et soir, pendant 3 mois

109.00

DSTRESS

1 comprimé le matin et soir

79.90x6

3D VIT

15 gouttes par jours, pendant 3 mois

T= 1770.60

الدكتور مهدي بنجلون
CARDIOLOGUE
Rue 2, N° 61 - 1er Etage RP Chahdia - El Oulfa
Tél: 05 22 34 07 62 - 06 04 72 39 14
INPE: 91170870

Lot : 072646
Dluo : 07/2021
P.P.C: 79.90 Dh

Lot : 072646
Dluo : 07/2021
P.P.C: 79.90 Dh

Lot : 072646
Dluo : 07/2021
P.P.C: 79.90 Dh

Lot : 072646
Dluo : 07/2021
P.P.C: 79.90 Dh

Lot : 072646
Dluo : 07/2021
P.P.C: 79.90 Dh

Lot : 072646
Dluo : 07/2021
P.P.C: 79.90 Dh

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

VASTAREL® 35 mg

Comprimé pelliculé à libération modifiée

Dichlorhydrate de trimétazidine

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
3. Comment prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRE MÉDICAMENT EN CARDIOLOGIE À VISÉE ANTI-ANGINEUSE

Code ATC : C01EB15

Ce médicament est préconisé chez l'adulte en association à d'autres médicaments, dans le traitement de l'angine de poitrine (douleur de la poitrine due à une maladie coronarienne).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :

- Si vous êtes allergique à la trimétazidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Si vous avez une maladie de Parkinson : maladie du cerveau affectant les mouvements (tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche tendue à traîner les pieds),
- Si vous avez des problèmes rénaux graves.

AVERTISSEMENT

Adressez-vous

pelliculé à libération

de la crise d'arrêt.

En cas de survenue

vous être dans

Ce médicament

posture, mouvez

chez les personnes

réévaluer votre

Ce médicament

Des chutes

l'équilibre (voir description des effets indésirables).

Enfants et adolescents

VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, ne doit pas

enfants âgés de moins de 18 ans.

VASTAREL® 35 mg

Dichlorhydrate de trimétazidine
60 Comprimés pelliculés



prendre V

ngine de p

ement de

de votre mé

difficile.

tois qui

le tendant

à signaler

ement.

tension a

(50 X 28 X 114) mm

Si vous oubliez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :
Reprenez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :
Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants ont été décrits :

Fréquent (survenant chez moins d'1 patient sur 10) :

Sensations vertigineuses, maux de tête, douleur abdominale, diarrhée, digestion difficile, sensation d'être malade, vomissement, éruption cutanée, démangeaison, urticaire et sensation de fatigue.

Rare (survenant chez moins d'1 patient sur 1000) :

Battements rapides ou irréguliers du cœur (appelés également palpitations), battements cardiaques extra-systoliques, accélération des battements du cœur, chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de sensation vertigineuse (tête qui tourne) ou évanouissement, malaise (en général vous ne vous sentez pas bien), chutes, rougeurs brusques du visage.

Indéterminé (la fréquence ne peut être déterminée à partir des données disponibles) :

Symptômes extrapyramidaux (mouvements inhabituels incluant tremblement des mains et des pieds, déformation des mouvements du corps, démarche en trainant des pieds, raideur des bras sibles à l'arrêt du traitement.

Insomnie, somnolence, sensation de tête qui tourne (vertige), généralisant à tout le corps avec des pustules, gonflement et de la gorge pouvant provoquer des difficultés pour avaler

cellules sanguines de la lignée blanche pouvant provoquer le on du nombre de plaquettes dans le sang pouvant augmenter les risques.

Sécheresse, perte d'appétit, sensation de malaise, fièvre, peau et des yeux, selles de couleur claire, urine de couleur

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez déclarer les effets indésirables directement via le système

Vous pouvez contribuer à fournir davantage d'informations sur la

5. COMMENT CONSERVER VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

VASTAREL® 35 mg

Comprimé pelliculé à libération modifiée

Dichlorhydrate de trimétazidine

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
3. Comment prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRE MÉDICAMENT EN CARDIOLOGIE À VISÉE ANTI-ANGINEUSE

Code ATC : C01EB15

Ce médicament est préconisé chez l'adulte en association à d'autres médicaments, dans le traitement de l'angine de poitrine (douleur de la poitrine due à une maladie coronarienne).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :

- Si vous êtes allergique à la trimétazidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Si vous avez une maladie de Parkinson : maladie du cerveau affectant les mouvements (tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche tendue à traîner les pieds),
- Si vous avez des problèmes rénaux graves.

AVERTISSEMENT

Adressez-vous
pelliculé à libération
de la crise d'arrêt.
En cas de survenue
vous être dans
Ce médicament
posture, mouve-
chez les pers-
réévaluer votre
Ce médicament
Des chutes

l'équilibre (voir description des effets indésirables).

Enfants et adolescents

VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, ne doit pas être administré aux enfants âgés de moins de 18 ans.

Si vous oubliez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :
Reprenez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :
Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants ont été décrits :

Fréquent (survenant chez moins d'1 patient sur 10) :

Sensations vertigineuses, maux de tête, douleur abdominale, diarrhée, digestion difficile, sensation d'être malade, vomissement, éruption cutanée, démangeaison, urticaire et sensation de fatigue.

Rare (survenant chez moins d'1 patient sur 1000) :

Battements rapides ou irréguliers du cœur (appelés également palpitations), battements cardiaques extra-systoliques, accélération des battements du cœur, chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de sensation vertigineuse (tête qui tourne) ou évanouissement, malaise (en général vous ne vous sentez pas bien), chutes, rougeurs brusques du visage.

Indéterminé (la fréquence ne peut être déterminée à partir des données disponibles) :

Symptômes extrapyramidaux (mouvements inhabituels incluant tremblement des mains et des doigts, déformation des mouvements du corps, démarche en trainant des pieds, raideur des bras sibles à l'arrêt du traitement.

Insomnie, somnolence, sensation de tête qui tourne (vertige), généralisant à tout le corps avec des pustules, gonflement et de la gorge pouvant provoquer des difficultés pour avaler

cellules sanguines de la lignée blanche pouvant provoquer le on du nombre de plaquettes dans le sang pouvant augmenter les risques de saignement.

Sécheresse, perte d'appétit, sensation de malaise, fièvre, peau et des yeux, selles de couleur claire, urine de couleur

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique « Effets indésirables »

Si vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la

5. COMMENT CONSERVER VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

VASTAREL® 35 mg

Dichlorhydrate de trimétazidine
60 Comprimés pelliculés



6 118000 1100218

prendre V
ngine de
ement de
votre mé
difficile,
tous qui
le tendat
signale
ement.
tension a

(50 X 28 X 114) mm

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

VASTAREL® 35 mg

Comprimé pelliculé à libération modifiée

Dichlorhydrate de trimétazidine

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
3. Comment prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRE MÉDICAMENT EN CARDIOLOGIE À VISÉE ANTI-ANGINEUSE

Code ATC : C01EB15

Ce médicament est préconisé chez l'adulte en association à d'autres médicaments, dans le traitement de l'angine de poitrine (douleur de la poitrine due à une maladie coronarienne).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Ne prenez jamais VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :

- Si vous êtes allergique à la trimétazidine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament,
- Si vous avez une maladie de Parkinson : maladie du cerveau affectant les mouvements (tremblement, raideur de la posture, mouvements lents, démarche tendue à traîner les pieds),
- Si vous avez des problèmes rénaux graves.

AVERTISSEMENT

Adressez-vous

pelliculé à libération

de la crise d'arrêt.

En cas de survenue

vous être dans

Ce médicament

posture, mouvez

chez les personnes

réévaluer votre

Ce médicament

Des chutes

l'équilibre (voir description des effets indésirables).

Enfants et adolescents

VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée, ne doit pas

enfants âgés de moins de 18 ans.

VASTAREL® 35 mg

Dichlorhydrate de trimétazidine
60 Comprimés pelliculés



prendre V

ngine de p

ement de

de votre mé

difficile.

tois qui

le tendant

signale

ement.

tension a

(50 X 28 X 114) mm

Si vous oubliez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :
Reprenez le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

Si vous arrêtez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :
Sans objet.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Les effets indésirables suivants ont été décrits :

Fréquent (survenant chez moins d'1 patient sur 10) :

Sensations vertigineuses, maux de tête, douleur abdominale, diarrhée, digestion difficile, sensation d'être malade, vomissement, éruption cutanée, démangeaison, urticaire et sensation de fatigue.

Rare (survenant chez moins d'1 patient sur 1000) :

Battements rapides ou irréguliers du cœur (appelés également palpitations), battements cardiaques extra-systoliques, accélération des battements du cœur, chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout pouvant s'accompagner de sensation vertigineuse (tête qui tourne) ou évanouissement, malaise (en général vous ne vous sentez pas bien), chutes, rougeurs brusques du visage.

Indéterminé (la fréquence ne peut être déterminée à partir des données disponibles) :

Symptômes extrapyramidaux (mouvements inhabituels incluant tremblement des mains et des pieds, déformation des mouvements du corps, démarche en trainant des pieds, raideur des bras sibles à l'arrêt du traitement.

Insomnie, somnolence, sensation de tête qui tourne (vertige), généralisant à tout le corps avec des pustules, gonflement et de la gorge pouvant provoquer des difficultés pour avaler

cellules sanguines de la lignée blanche pouvant provoquer le on du nombre de plaquettes dans le sang pouvant augmenter les risques.

Sécheresse, perte d'appétit, sensation de malaise, fièvre, peau et des yeux, selles de couleur claire, urine de couleur

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans nt déclarer les effets indésirables directement via le système

ous, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la

5. COMMENT CONSERVER VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Losartan 50 mg

84,80

Losartan 50 mg

PREZAR®
Losartan
30 Comprimés pelliculés sécables



6 118000 041627

PER 840RE
PER 03/23
LOT J682

84,80

sans sel pouvant conduire à une perte importante de liquides et de sel et

XEDILOL®



Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de vous y référer à nouveau.

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.

DENOMINATION :

XEDILOL® 6,25 mg, comprimé sécable.

XEDILOL® 25 mg, comprimé sécable.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

XEDILOL® 6,25 mg :

Carvédilol (DCI).....6,25 mg

Excipients.....q.s.p. un comprimé sécable

XEDILOL® 25 mg :

Carvédilol (DCI).....25 mg

Excipients.....q.s.p. un comprimé sécable

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATION :

Comprimé sécable dosé à 6,25 mg, boîte de 30.

Comprimé sécable dosé à 25 mg, boîte de 30.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Alpha et bêtabloquant.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Il est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée par les traitements avec signes de surcharge hydrique (oedèmes, présence anormale de liquide dans le ventre, difficulté respiratoire) pouvant nécessiter un traitement par voie veineuse.
- Insuffisance hépatique.
- Antécédent de réaction anaphylactique.
- Bradycardie sévère (ralentissement du rythme cardiaque, rythme cardiaque <50 battements par minute).
- Hypotension sévère.
- Certains troubles de la conduction cardiaque (blocs auriculo-ventriculaires du 2^{ème} et 3^{ème} degrés).
- Phénomène de Raynaud (refroidissement des extrémités).
- En cas de traitement par la floctafénine (médicament de la douleur), le sultopride (médicament du système nerveux) ou la cimétidine (médicament anti-ulcéreux).
- Allergie connue à l'un des composants (voir composition) ou antécédents de réaction allergique.
- Asthme ou problèmes respiratoires sévères.
- Choc d'origine cardiaque.

Ce médicament ne doit GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ en cas de :

- Association avec les antagonistes du calcium, les antiarythmiques de classe Ia et Ic, les antihypertenseurs centraux, les autres bêta-bloquants sous forme de collyre.
- Allaitement.

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

b) MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Ce traitement doit être instauré pendant les premières semaines par un spécialiste en cardiologie ou en médecine interne et la posologie ne doit pas être modifiée sans l'avis de ce médecin. Si la première dose est bien tolérée, le traitement sera poursuivi avec une posologie initiale faible puis progressivement croissante. En effet, une surveillance médicale stricte doit être effectuée à chaque augmentation de dose, particulièrement chez le sujet âgé et chez les sujets ayant d'habitude une pression artérielle basse. Elle comprend surveillance clinique et électrocardiogramme.

Ne jamais arrêter brutalement le traitement sans avis de votre médecin.

CE TRAITEMENT DOIT ÊTRE SUIVI TRES REGULIEREMENT.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients atteints de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose rares).

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients atteints de diabète sucré, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose rares).

Prévenir votre médecin si vous prenez :

d'une Hypoglycémie

(de poitrine),

(sévère),

de plaquette

Si vous devez

Si vous portez

Si vous avez

EN CAS DE

PHARMACIEN

c) INTERAC

Ce médicament

(médicament de la douleur),

anti-ulcéreux).

XEDILOL 6,25 mg
Boîte de 30 comprimés sécables



6 118000 021766

LOT 190697 2

EXP 03 2022

PPV 47 00

Autres INTERACTIONS :

En cas d'association avec certains médicaments (notamment la floctafénine (médicament de la douleur), le sultopride (médicament du système nerveux) ou la cimétidine (médicament anti-ulcéreux).

ongénitale,
ues

rance au
maltase,
précoces
d'angine
artérielle
nent bas

dicament.
e larmes.

E VOTRE

XEDILOL®



Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

Si vous avez des questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de vous y référer à nouveau.

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.

DENOMINATION :

XEDILOL® 6,25 mg, comprimé sécable.

XEDILOL® 25 mg, comprimé sécable.

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE :

XEDILOL® 6,25 mg :

Carvédilol (DCI).....6,25 mg

Excipients.....q.s.p. un comprimé sécable

XEDILOL® 25 mg :

Carvédilol (DCI).....25 mg

Excipients.....q.s.p. un comprimé sécable

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATION :

Comprimé sécable dosé à 6,25 mg, boîte de 30.

Comprimé sécable dosé à 25 mg, boîte de 30.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Alpha et bêtabloquant.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT :

Il est préconisé dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée par les traitements avec signes de surcharge hydrique (oedèmes, présence anormale de liquide dans le ventre, difficulté respiratoire) pouvant nécessiter un traitement par voie veineuse.
- Insuffisance hépatique.
- Antécédent de réaction anaphylactique.
- Bradycardie sévère (ralentissement du rythme cardiaque, rythme cardiaque <50 battements par minute).
- Hypotension sévère.
- Certains troubles de la conduction cardiaque (blocs auriculo-ventriculaires du 2^{ème} et 3^{ème} degrés).
- Phénomène de Raynaud (refroidissement des extrémités).
- En cas de traitement par la floctafénine (médicament de la douleur), le sultopride (médicament du système nerveux) ou la cimétidine (médicament anti-ulcéreux).
- Allergie connue à l'un des composants (voir composition) ou antécédents de réaction allergique.
- Asthme ou problèmes respiratoires sévères.
- Choc d'origine cardiaque.

Ce médicament ne doit GÉNÉRALEMENT PAS ÊTRE UTILISÉ en cas de :

- Association avec les antagonistes du calcium, les antiarythmiques de classe Ia et Ic, les antihypertenseurs centraux, les autres bêta-bloquants sous forme de collyre.
- Allaitement.

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

b) MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Ce traitement doit être instauré pendant les premières semaines par un spécialiste en cardiologie ou en médecine interne et la posologie ne doit pas être modifiée sans l'avis de ce médecin. Si la première dose est bien tolérée, le traitement sera poursuivi avec une posologie initiale faible puis progressivement croissante. En effet, une surveillance médicale stricte doit être effectuée à chaque augmentation de dose, particulièrement chez le sujet âgé et chez les sujets ayant d'habitude une pression artérielle basse. Elle comprend surveillance clinique et électrocardiogramme.

Ne jamais arrêter brutalement le traitement sans avis de votre médecin.

CE TRAITEMENT DOIT ÊTRE SUIVI TRES REGULIEREMENT.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients atteints de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose rares.

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients atteints de diabète sucré, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose rares.

Prévenir votre médecin si vous prenez :

d'une Hypoglycémie (de poitrine), (sévère), trouble de plaquette Si vous devez Si vous portez Si vous avez EN CAS DE PHARMACIEN

XEDILOL 6,25 mg
Boîte de 30 comprimés sécables



6 118000 021766

LOT 190697 2

EXP 03 2022

PPV 47 00

Autres INTERACTIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé en association avec certains médicaments (notamment la floctafénine (médicament de la douleur), le sultopride (médicament du système nerveux) ou la cimétidine (médicament anti-ulcéreux).

congénitale, ues

rance au maltase, précoces d'angine artérielle nent bas

dicament. e larmes.

E VOTRE

D-Stress

synergia

Laboratoire de médecine nutritionnelle

COMPLEMENT ALIMENTAIRE
DESTINES AUX ADULTES ET
ADOLESCENTS STRESSES



D-Stress est un complément
pour combattre les effets
endogène ou exogène du stress
en compensant les besoins en
Vitamines B, acides aminés
et taurine.

LE

Le stress est la réponse à un
événement extérieur.
Si le stress est contrôlé, il stimule
la compétitivité de l'individu et
de sa survie en lui permettant de
répondre rapidement face à une
urgence. Lorsque les capacités d'adaptation
sont dépassées, le stress a des effets
métaboliques et fonctionnels.
Si le stress est prolongé, le stress est
à l'origine de toutes les maladies
neuropsychiques (troubles
digestifs, respiratoires, troubles
de la peau...).

Le stress entraîne une baisse de
magnésium et des vitamines B,
diminuant d'autant l'efficacité de
l'organisme à s'adapter. C'est
appelé le cercle vicieux du stress.

MAGNÉSIUM

Le magnésium est un minéral
essentiel pour la production d'énergie.
Il permet à l'organisme de résister
à la fatigue consécutive au stress.

MIEUX COMPRENDRE LES COMPOSANTS

Le Magnésium est essentiel pour
d'énergie et dans l'équilibre

Lot:

DS09/19

DLC:

09/2022

P.P.C : 109,00 DH

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, 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.

COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

	COSTAL® 10 mg	COSTAL® 20 mg	COSTAL® 40 mg
Atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
Équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipient : Phosphatide de calcium, microcristal 100, cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry (blanc II), éthanol 96% et eau purifiée. qsp un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

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

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

COSTAL® comprimés pelliculés est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, COSTAL® comprimés pelliculés peut également être utilisé pour réduire ce risque même si 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 être adapté pour vous si :

- vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement du cerveau ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- vous avez des problèmes au niveau de votre glande thyroïde
- vous avez présenté dans le passé des problèmes de foie
- vous avez des antécédents de diabète
- 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.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES :

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à le faire est affectée par ce médicament.

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT :

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par COSTAL® comprimés pelliculés.

La posologie initiale habituelle de COSTAL® est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de COSTAL® est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

Les comprimés de COSTAL®, comprimés pelliculés doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La durée du traitement par COSTAL®, comprimés pelliculés est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de COSTAL®, comprimés pelliculés est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

SURDOSAGE :

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de COSTAL® que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES :

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Si vous arrêtez de prendre COSTAL®, comprimés pelliculés :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, COSTAL®, comprimés pelliculés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.

... associées à une sensation de chaleur anormale qui peut engager

... et peut être le signe de votre médecin dès que

... continuez à surveiller votre fonction de foie.

Effets indésirables peu fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :

COSTAL® 20 mg
Atorvastatine (DCI)
30 Comprimés pelliculés



LOT : 191898

UT AV : 12/2022

PPV: 99,00 DH

LOT

LOT

(HQ) Add

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, 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.

COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

	COSTAL® 10 mg	COSTAL® 20 mg	COSTAL® 40 mg
Atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
Équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipient : Phosphatide de calcium, microcristal 100, cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry (blanc II), éthanol 96% et eau purifiée. qsp un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notoire : lactose monohydraté.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

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

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

COSTAL® comprimés pelliculés est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, COSTAL® comprimés pelliculés peut également être utilisé pour réduire ce risque même si 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 être adapté pour vous si :

- vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement du cerveau ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- vous avez des problèmes au niveau de votre glande thyroïde
- vous avez présenté dans le passé des problèmes de foie
- vous avez des antécédents de diabète
- 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.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES :

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à le faire est affectée par ce médicament.

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT :

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par COSTAL® comprimés pelliculés.

La posologie initiale habituelle de COSTAL® est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de COSTAL® est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

Les comprimés de COSTAL®, comprimés pelliculés doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La durée du traitement par COSTAL®, comprimés pelliculés est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de COSTAL®, comprimés pelliculés est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

SURDOSAGE :

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de COSTAL® que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES :

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Si vous arrêtez de prendre COSTAL®, comprimés pelliculés :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, COSTAL®, comprimés pelliculés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.

... associées à une sensation de chaleur anormale qui peut engager

... et peut être le signe de votre médecin dès que

... continuez à surveiller votre fonction de foie.

COSTAL® 20 mg
Atorvastatine (DCI)
30 Comprimés pelliculés



LOT : 191898

UT AV : 12/2022

PPV: 99,00 DH

Effets indésirables peu fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :

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, 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.

COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

	COSTAL® 10 mg	COSTAL® 20 mg	COSTAL® 40 mg
Atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
Équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipient : Phasmosorb regular, microcel 100, cellulose microcristalline, amidon préagglutiné, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry (blanc II), éthanol 96% et eau purifiée. qsp un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

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

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

COSTAL® comprimés pelliculés est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, COSTAL® comprimés pelliculés peut également être utilisé pour réduire ce risque même si 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 être adapté pour vous si :

- vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement du cerveau ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- vous avez des problèmes au niveau de votre glande thyroïde
- vous avez présenté dans le passé des problèmes de foie inexpliqués, ou si vous avez des problèmes musculaires.
- vous avez eu des problèmes de diminution des lipides du sang (lipoprotéine)
- vous buvez régulièrement de l'alcool
- vous avez des antécédents de diabète
- 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.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES :

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à le faire est affectée par ce médicament.

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT :

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par COSTAL® comprimés pelliculés.

La posologie initiale habituelle de COSTAL® est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de COSTAL® est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

Les comprimés de COSTAL®, comprimés pelliculés doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La durée du traitement par COSTAL®, comprimés pelliculés est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de COSTAL®, comprimés pelliculés est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

SURDOSAGE :

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de COSTAL® que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES :

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Si vous arrêtez de prendre COSTAL®, comprimés pelliculés :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, COSTAL®, comprimés pelliculés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.

... associées à une sensation de chaleur anormale qui peut engager

... et peut être le signe d'une atteinte de votre médecin dès que

... continuez à surveiller votre fonction de foie.

Effets indésirables peu fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :

COSTAL® 20 mg
Atorvastatine (DCI)
30 Comprimés pelliculés



LOT : 191898

UT AV : 12/2022

PPV: 99,00 DH

LOT

LOT

(HQ) Add

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, 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.

COMPOSITION DU MÉDICAMENT :

	COSTAL® 10 mg	COSTAL® 20 mg	COSTAL® 40 mg
Atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
Équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipient : Phosphatide de calcium, microcristal 100, cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry (blanc II), éthanol 96% et eau purifiée. qsp un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

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

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

COSTAL® comprimés pelliculés est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, COSTAL® comprimés pelliculés peut également être utilisé pour réduire ce risque même si 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 être adapté pour vous si :

- vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement du cerveau ou si vous avez de petites poches de liquide dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- vous avez des problèmes au niveau de votre glande thyroïde
- vous avez présenté dans le passé des problèmes de foie
- vous avez des antécédents de diabète
- 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.

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES :

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à le faire est affectée par ce médicament.

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT :

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par COSTAL® comprimés pelliculés.

La posologie initiale habituelle de COSTAL® est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de COSTAL® est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

Les comprimés de COSTAL®, comprimés pelliculés doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

La durée du traitement par COSTAL®, comprimés pelliculés est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de COSTAL®, comprimés pelliculés est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

SURDOSAGE :

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de COSTAL® que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES :

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Si vous arrêtez de prendre COSTAL®, comprimés pelliculés :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre votre traitement, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, COSTAL®, comprimés pelliculés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Rare affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement graves de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses-rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds, qui peuvent former des cloques.

... associées à une sensation de chaleur anormale qui peut engager

... et peut être le signe d'une atteinte de votre médecin dès que

... continuez à surveiller votre fonction de foie.

Effets indésirables peu fréquents (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :

COSTAL® 20 mg
Atorvastatine (DCI)
30 Comprimés pelliculés



LOT : 191898

UT AV : 12/2022

PPV: 99,00 DH

LOT

LOT

(HQ) Add

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés
- Comprimés dispersibles à 160 mg : boîte de 30 comprimés

COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimés dispersibles à 75 mg

Acide acétylsalicylique 75 mg

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

Comprimés dispersibles à 160 mg

Acide acétylsalicylique 160 mg

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antithrombotique/inhibiteur de l'agrégation plaquettaire, héparine exclue

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certaines maladies du coeur ou des vaisseaux seul ou associé à d'autres médicaments.

La prise d'ASKARDIL® ne peut être faite que sur prescription de votre médecin.

CONTRE-INDICATIONS

- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :
 - Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
 - Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.
 - Maladie hémorragique.
 - Traitement concomitant par le méthotrèxate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
 - Grossesse à partir du 6^{ème} mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
 - Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance)
 - Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :
 - Saignements gynécologiques anormaux ou règles.
 - Goutte.
 - Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires.
- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Antécédents d'hémorragies digestives.
- Hypertension artérielle.
- Diabète.
- Port de stérilet.
- Médicament réservé à l'adulte.
- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'aspirine.
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être utilisé en cas de régime hyposodé.
- Maladie des reins.

EN CAS DE DOUBTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS

AFIN D'EVITER LES RISQUES

NOTAMMENT

- Les anticoagulants

- Uricosuriques

- Méthotrèxate

- Autres anti-inflammatoires

- Héparine.

SIGNELEZ SYSTEMATIQU

VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AF

MAXIMALES CONSEILLEES.

ASKARDIL® 160 mg

30 comprimés dispersibles



6 118000 033196

ASKARDIL® 160 mg 30 comprimés dispersibles

LOT 90012 5
EXP 02/2022
PPV 23DH80

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés
- Comprimés dispersibles à 160 mg : boîte de 30 comprimés

COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimés dispersibles à 75 mg

Acide acétylsalicylique 75 mg

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

Comprimés dispersibles à 160 mg

Acide acétylsalicylique 160 mg

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antithrombotique/inhibiteur de l'agrégation plaquettaire, héparine exclue

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certaines maladies du coeur ou des vaisseaux seul ou associé à d'autres médicaments.

La prise d'ASKARDIL® ne peut être faite que sur prescription de votre médecin.

CONTRE-INDICATIONS

- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :
 - Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
 - Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.
 - Maladie hémorragique.
 - Traitement concomitant par le méthotrexate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
 - Grossesse à partir du 6^{ème} mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
 - Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance)
 - Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :
 - Saignements gynécologiques anormaux ou règles.
 - Goutte.
 - Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires.
- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Antécédents d'hémorragies digestives.
- Hypertension artérielle.
- Diabète.
- Port de stérilet.
- Médicament réservé à l'adulte.
- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'aspirine.
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être utilisé en cas de régime hyposodé.
- Maladie des reins.

EN CAS DE DOUBTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS

AFIN D'EVITER

NOTAMMENT

- Les anticoagulants

- Uricosuriques

- Méthotrexate

- Autres anti-inflammatoires

- Héparine.

SIGNELEZ SYSTEMATI-

VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN D'EVITER LES EFFETS

MAXIMALES CONSEILLEES.

ASKARDIL® 160 mg

30 comprimés dispersibles



6 118000 033196

ASKARDIL® 160 mg 30 comprimés dispersibles

LOT 90012 5
EXP 02/2022
PPV 23DH80

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés
- Comprimés dispersibles à 160 mg : boîte de 30 comprimés

COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimés dispersibles à 75 mg

Acide acétylsalicylique 75 mg

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

Comprimés dispersibles à 160 mg

Acide acétylsalicylique 160 mg

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antithrombotique/inhibiteur de l'agrégation plaquettaire, héparine exclue

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certaines maladies du coeur ou des vaisseaux seul ou associé à d'autres médicaments.

La prise d'ASKARDIL® ne peut être faite que sur prescription de votre médecin.

CONTRE-INDICATIONS

- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :
 - Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
 - Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.
 - Maladie hémorragique.
 - Traitement concomitant par le méthotrèxate ou les anticoagulants oraux si aspirine administrée à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
 - Grossesse à partir du 6^{ème} mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
 - Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance)
 - Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :
 - Saignements gynécologiques anormaux ou règles.
 - Goutte.
 - Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires.
- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Antécédents d'hémorragies digestives.
- Hypertension artérielle.
- Diabète.
- Port de stérilet.
- Médicament réservé à l'adulte.
- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'aspirine.
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être utilisé en cas de régime hyposodé.
- Maladie des reins.

EN CAS DE DOUBTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS

AFIN D'EVITER LES RISQUES

NOTAMMENT

- Les anticoagulants

- Uricosuriques

- Méthotrèxate

- Autres anti-inflammatoires

- Héparine.

SIGNELEZ SYSTEMATIQU

VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AF

MAXIMALES CONSEILLEES.

ASKARDIL® 160 mg

30 comprimés dispersibles



6 118000 033196

ASKARDIL® 160 mg 30 comprimés dispersibles

LOT 90012 5
EXP 02/2022
PPV 23DH80

ID:
D-naiss:

ans,

18-Jui-2020 11:13:47 Fréq. Card: 58 BPM
Axes P-R-T: 23 -15 38 Int PR: 178ms
Dur. QRS: 104ms QT/QTc: 409/406ms

18-Jui-2020 11:13:47

Dr Mehdi BENJELLOUN
Rue 2, N°61 - 1er Etage RP Chahdia - El Ghrif
Tél: 05 22 91 07 62 - 06 04 72 39 14
MPE: 91170670

NON 17762
N°577A

