

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR CTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

ditions 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.

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

iologie 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.

que :

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

ducation :

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.

taire :

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.

adie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2818 Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : NAJMA TAKI

Date de naissance : 11/11/1952

Adresse : AVNASHANEZ BOUZIANERES PARHATAINEIN

3 APT 13

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

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 18/10/2020

Nom et prénom du malade : NAJMA TAKI NAJMA Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : HTA + hypertension

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) : NaJma Taki

RELEVE 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
18/6/10	CC/C ECC		25000	Mehdi BACHIR Rue 2291 0762-06 Tel: 05 22 91 07 62 INPE: 91170670

EXECUTION DES ORDONNANCES

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE 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
				Montants des soins
				Début d'exécution
				Fin d'exécution

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000

(Création, remont, adjonction)

The diagram illustrates the H-G system with two intersecting axes: H (vertical) and G (horizontal). The vertical axis H passes through the top and bottom points. The horizontal axis G passes through the left and right points. Points are numbered as follows:

- Top row (H axis):** 1, 2, 1, 2.
- Second row from top:** 3, 2, 3, 4.
- Third row from top:** 4, 5, 4, 5.
- Fourth row from top:** 5, 6, 5, 6.
- Fifth row from top:** 6, 7, 6, 7.
- Sixth row from top:** 7, 8, 7, 8.
- Bottom row (G axis):** 8, 7, 8, 7.
- Second row from bottom:** 7, 6, 7, 6.
- Third row from bottom:** 6, 5, 6, 5.
- Fourth row from bottom:** 5, 4, 5, 4.
- Fifth row from bottom:** 4, 3, 4, 3.
- Bottom row (H axis):** 3, 2, 3, 2.

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXÉ



18/06/2020
Casablanca, le :

MOUTTAKI Najma

84.80x2

PREZAR 50

1/2 comprimé, matin, pendant 3 mois

117.60x2

XEDIROL 6.25

1/2 comprimé, matin , pendant 3 mois

23.80x3

ASKARDIL 160

1 comprimé à midi, pendant 3 mois

99.100x4

COSTAL 20

1 comprimé le soir, pendant 3 mois

150.40x3

VASTAREL 35

1 comprimé matin et soir, pendant 3 mois

100.00

DSTRESS

1 comprimé le matin et soir

79.90x6

3D VIT

15 gouttes par jours, pendant 3 mois



F = 1720.60

الدكتور مهدي بنجلون
Cardiologue
Rue 2 N° 61 - 1er Etage RP Chahdia - El Oulfa
Tél: 05 22 91 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

Veuillez 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 MEDICAMENT 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, démarc tendance à traîner les pieds),

• Si vous avez des problèmes rénaux graves.

AVERTISSEMENT

Adresssez-vous

pelliculé à libér

Ce médicame

de la crise d'an

En cas de surv

vous être dém

Ce médicam

posture, mou

chez les pers

réveillent vot

Ce médicam

Des chutes,

l'équilibre (voir description des effets indésirables).

Enfants et adolescents

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

VASTAREL 35 mg

Dichlorhydrate de trimétazidine

60 Comprimés pelliculés



6 118000 100218

prendre V
ngine de p
ement d'ap
t votre m
diffié.
tels que
le tendan
s signale
ement.
tension à

150,40

(50 X 28 X 114) mm

5. COMMENT D'ONSCHWER VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

Si vous oubliez de prendre VASTAREL 35 mg, comprimé pelliculé à libération modifiée :

Reprendre le traitement normalement. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié 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) :

Palpitations rapides et irrégulières du cœur (appelées 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 événuellement, malaise (en général vous ne vous sentez pas bien), chute, 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 et des jambes) à l'arrêt du traitement.

Insomnie, somnolence, sensation de tête qui tourne (vertige), gênerait 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 ou le nom de plaquettes dans le sang pouvant augmenter les risques.

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

Si un effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Si tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice, déclarez les effets indésirables directement via le système

européen, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

VASTAREL® 35 mg

Comprimé pelliculé à libération modifiée

Dichlorhydrate de trimétazidine

Veuillez 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 MEDICAMENT 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, démarc tendance à traîner les pieds),

• Si vous avez des problèmes rénaux graves.

AVERTISSEMENT

Adresssez-vous

pelliculé à libér

Ce médicame

de la crise d'an

En cas de surv

vous être dém

Ce médicame

posture, mou

chez les pers

réveillent vot

Ce médicame

Des chutes ,

l'équilibre (voir description des effets indésirables).

Enfants et adolescents

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

VASTAREL 35 mg
Dichlorhydrate de trimétazidine
60 Comprimés pelliculés



6 118000 100218

prendre V
ngine de p
ement d'ap
t votre m
diffié.
tels que
le tendan
s signale
ement.
tension à

150,40

(50 X 28 X 114) mm

5. COMMENT D'ONSCHIÈVRE VASTAREL 35 MG, COMPRIMÉ PELLICULÉ À LIBÉRATION MODIFIÉE ?

En achetant ce médicament, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la

ce effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Si tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice déclarez les effets indésirables directement via le système

en ligne.

cellules sanguines de la lignée blanche pouvant provoquer le ou le nombre de plaquettes dans le sang pouvant augmenter celles-ci.

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

PREZAR®

Losartan 50 mg

Comprimé pelliculé sécable, Boîtes de 14 et 30

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 doit être 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 :

La substance active est :

Losartan POTASSIQUE

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, emidon de maïs prégalotinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II OY-L5-28908 (white)

Liste des excipients à effet notable : Lactose.

Classe pharmaco-thérapeutique :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Indications thérapeutiques :

PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé :

- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie ≥ 0,5g/jour [présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines] confirmées par des examens biologiques.
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC; médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (étude LIFE).

Posologie, Mode et voie(s) d'administration, Durée du traitement et Fréquence d'administration:

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute.

Tous les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable sans l'avis de votre médecin.

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrira, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Tous les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs, tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha- et bêta-bloquants et les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).

Contrairement aux autres (p.e.)

Patients adultes insuffisants rénaux

La dose habituelle d'initiation est de 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable).

C'est-à-dire 12,5 mg par jour la quantité maximale de 150 mg de 1 ou 1 comprimé de PREZA

Dans le traitement de l'hypertension (l'eau à travers le rein) et

Posologie chez les sujets obèses

Le médecin pourra prescrire

diurétiques à doses élevées recommandées chez les pa

Contre-indications :

- Ne prenez jamais PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable :
 - Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants
 - Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter la grossesse - voir rubrique "Grossesse").
 - Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
 - Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez l'aspirine.

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables sur tout le monde.

Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable et contactez votre Urgence ou l'hôpital le plus proche.

• Une réaction allergique sévère (éruption cutanée, démangeaison, gonflement, crise d'asthme ou d'urticaire).

(cela est un effet secondaire grave pouvant survenir chez plus d'1 patient sur 100000. Il nécessite une surveillance médicale en urgence ou une hospitalisation). Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® 50 mg.

Fréquents :

- Etourdissements,
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après une prise de traitement par des doses élevées de diurétiques),
- Faiblesse,
- Fatigue,
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
- Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
- Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
- Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),
- Élevation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans le sang.

Pou fréquents :

- Somnolence,
- Mauv. de tête,
- Problèmes de sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Déshydratation,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (urticaire),
- Démeureuses (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Rares :

- Hypersensibilité,
- Angio-oedème,
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant purpura des membres),
- Engourdissement ou picotements (paresthesies),
- Évanouissement (syncope),
- Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire),
- Atteinte cérébrale (AVC),
- Inflammation du foie (hépatite),
- Élevation du taux de l'enzyme amino-transférase (ALAT), qui habite le foie.

Fréquence indéterminée :

- Diminution du nombre de plaquettes,
 - Migraine,
 - Anomalies de la fonction hépatique,
 - Douleurs musculaires et articulaires,
 - Syndrome pseudo-grippal,
 - Douleur dorsale et infection urinaire,
 - Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilité),
 - Douleur musculaire inexplicable avec des urines foncées (de la couleur de la ferme),
 - Impuissance,
 - Inflammation du pancréas (pancréatite),
 - loux bas de sodium dans le sang (hypertonatémie),
 - Dépression,
 - sensation générale de malaise,
 - Intérêt, bouffonnade, gondrement ou claquement dans les oreilles, troubles du goût (dyguesie),
- effets indésirables chez les enfants sont identiques à ceux rapportés

ses en garde spéciales et Précautions pour rassurer-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant d'envisager de prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable.

• Si vous avez déjà eu un angio-oedème (gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la tête),

• Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, en particulier si elles sont accompagnées d'une perte importante d'eau dans le corps,

• Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité de liquide dans le corps) sans sel pouvant conduire à une perte importante de liquide et de sel dans le corps.

PREZAR®
Losartan
30 Comprimés pelliculés sécables

6 118000 041627



PPV 840180
PER 0323
LOT J682

84,80



PREZAR®

Losartan 50 mg

Comprimé pelliculé sécable, Boîtes de 14 et 30

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 doit être 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 :

La substance active est :

Losartan POTASSIQUE

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, emidon de maïs prégalotinisé, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II OY-L5-28908 (white)

Liste des excipients à effet notable : Lactose.

Classe pharmaco-thérapeutique :

Le losartan (PREZAR®) appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Indications thérapeutiques :

PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé :

- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie ≥ 0,5g/jour [présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines] confirmées par des examens biologiques.
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC; médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (étude LIFE).

Posologie, Mode et voie(s) d'administration, Durée du traitement et Fréquence d'administration:

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute.

Tes comprimis doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable sans l'avis de votre médecin.

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décidera de la dose appropriée de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint son maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Tes comprimis de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs, tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les

alpha- et bêta-bloquants et les anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS), et inhibiteur

de l'enzyme de conversion (IEC).

Patients adultes insuffisants

La dose habituelle d'initiation

est d'environ 12,5

mg par jour la quantité

maximale de 150 mg de

ou 1 comprimé de PREZAR®

Dans le traitement de l'in

l'eau à travers le rein) et

Posologie chez les sujets

Le médecin pourra prescrir

diurétiques à doses élevées

recommandées chez les pa

Contre-indications :

- Ne prenez jamais PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable :
 - Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants
 - Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter la grossesse - voir rubrique "Grossesse").
 - Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
 - Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et si vous prenez l'aspirine.

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'avoir des effets indésirables.

Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable et contactez votre Urgence ou l'hôpital le plus proche.

Une réaction allergique sévère (éruption cutanée, démangeaison, gonflement, crise d'asthme ou d'urticaire).

Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez plus d'1 patient sur 1000. Il existe une surveillance médicale en urgence ou d'une hospitalisation.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® 50 mg.

Fréquents :

- Etourdissements,
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement après une prise de traitement par des doses élevées de diurétiques).

Faiblesse,

Fatigue,

Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),

Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),

Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,

Réduction du nombre de globules rouges dans le sang (anémie),

Élevation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du potassium dans

Pou fréquents :

- Somnolence,
- Mauv. de tête,

Problèmes de sommeil,

Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),

Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),

Essoufflement (dyspnée),

Douleurs abdominales,

Constipation opiniâtre,

Déshydratation (déshydratation),

Déshydratation (déshydratation),

Nausées,

Vomissements,

Éruption (urticaire),

Démeureuses (prurit),

Éruption cutanée,

Gonflement localisé (œdème),

Toux,

Rares :

- Hypersensibilité,

Angio-oedème,

Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite incluant purpura),

Fagotissement ou picotements (paresthesies),

Évanouissement (syncope),

Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire),

Atteinte cérébrale (AVC),

Inflammation du foie (hépatite),

Élevation du taux de l'enzyme amino-transférase (ALAT), qui habite

Fréquence indéterminée :

- Diminution du nombre de plaquettes,

Migraine,

Anomalies de la fonction hépatique,

Douleurs musculaires et articulaires,

Syndrome pseudo-grippal,

Douleur dorsale et infection urinaire,

Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilité),

Douleur musculaire inexplicable avec des urines foncées (de la couleur

d'impasse),

Inflammation du pancréas (pancréatite),

loux bas de sodium dans le sang (hypertonatémie),

Dépression,

sensation générale de malaise,

Intérêt, bouffonnade, gondrement ou claquement dans les oreilles

rouges du goût (dyguesie),

effets indésirables chez les enfants sont identiques à ceux rapportés

à ces garde spéciales et Précautions pour resserrer-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant d'envisager de prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable.

Il vous faut informer votre médecin si vous pensez être (ou êtes susceptibles) enceinte ou si vous êtes enceinte.

Il vous faut informer votre médecin avant de prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable.

Si vous avez déjà eu un angio-oedème (gonflement du visage, des lèvres,

• Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, en particulier si elles sont accompagnées de douleurs abdominales, de fièvre ou de déshydratation.

• Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité de liquide dans le corps), sans pourtant conduire à une perte importante de liquide et de sel dans



PPV 84080
PER 0323
LOT J682

84,80



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 PRÉSENTATION :

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 MÉDICAMENT :

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 MÉDICAMENT ?

- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée par les traitements avec signes de surcharge hydrique (œdèmes, 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 DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b) MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS 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 RÉGULIÈREMENT.

En raison de la présence de lactose, ce médicament ne doit pas être donné à des personnes souffrant de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose rares).

En raison de la présence de saccharose, ce médicament ne doit pas être donné à des personnes souffrant de fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose rares).

Prévenir votre pharmacien si vous avez une Hypoglycémie de poitrine, sévère, trop importante de plaquette.

Si vous devez faire une opération, si vous portez un appareil prothétique.

Si vous avez une hypertension artérielle.

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

c) INTERACTIONS :

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

LOT 190697 2

EXP 03/2022

PPV 47 00

ongénitale,
ues

france au
omalatase.
précoces
d'angine
artérielle
ment bas

dicament.
e larmes.

= VOTRE

TRES INTERACTIONS :

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

synergia

Laboratoire de médecine nutritionnelle

COMPLÉMENT ALIMENTAIRE
DESTINÉ AUX ADULTES ET
ADOLESCENTS STRESSÉS

D-Stress



Lot:

DS09/19

D.L.C:

09/2022

P.P.C : 109,00 DH

D-Stress est un complément alimentaire pour combattre les effets du stress endogène ou exogène et compenser les besoins en Vitamines B, acide folique et taurine.

LE STRESS

Le stress est la réponse à un événement extérieur. Si le stress est contrôlé, il favorise la compétitivité de l'individu dans sa survie en lui permettant de réagir rapidement face à une situation. Si les capacités d'adaptation sont dépassées, le stress devient pathologique. Prolongé, le stress entraîne de nombreuses maladies (psychiques, digestives, respiratoires, de la peau...).

Le stress entraîne une diminution de la concentration en magnésium et des vitamines B, diminuant d'autant l'organisme à s'adapter. C'est ce qu'on appelle le cercle vicieux.

MAGNÉSIUM

Le magnésium est un élément essentiel à la production d'énergie dans les cellules. Il permet à l'organisme de résister à la fatigue consécutive au stress.

MIEUX COMPOSER

Le Magnésium est essentiel pour la production d'énergie et dans l'assimilation des nutriments.

Il aide à l'absorption de l'oxygène dans les cellules et contribue à la régulation de la tension artérielle. Il joue également un rôle dans la fonction cardiaque et dans l'assimilation des vitamines.

Le Magnésium est également nécessaire pour maintenir une bonne santé osseuse et dentaire.

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 pourrez avoir besoin de la referer.

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 l'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 MEDICAMENT :

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

Exipient à effet notable : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

COSTAL® comprimés pelliculés appartiennent 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 inexplicables
- 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.

MISE EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Faites attention avec COSTAL®, comprimés pelliculés :

Si vous présentez l'une des situations suivantes, COSTAL®, comprimés pelliculés ne sont pas adaptés pour vous :

- vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau suite à une hémorragie cérébrale.
- vous avez des problèmes au : l'activité de votre glande thyroïde
- vous avez présenté dans le passé des effets indésirables, ou si vous avez des réactions musculaires.
- vous avez eu des problèmes qui diminuent les lipides du sang (lipoprotéines)
- vous buvez régulièrement d'alcool
- vous avez des antécédents de maladie cardiaque
- 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 les utiliser est affectée par ce médicament.

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

Avant que vous ne commencez 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.

SURDOSSAGE :

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 oublié de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVAGE

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.

EFFECTS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, COSTAL®, comprimés pelliculés est susceptible d'avoir des effets indésirables, mais 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 et d'anomalie qui peut engager

l'insomnie peut être le signe d'une affection de votre médecin dès que

e, continuez à surveiller la maladie de la thyroïde et la maladie de l'hypothalamus dans le sang.

à fonction du foie.

COSTAL® 20 mg

Atorvastatine (DCI)

30 Comprimés pelliculés



6 118000 340737

LOT : 191898

UT AV : 12/2022

PPV:99,00 DH

LOT N° :

PPV (DH) :

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

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS

- 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 m

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

Comprimés dispersibles à 160 mg

Acide acétylsalicylique 160 m

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antithrombotique/inhibiteur de l'agrégation plaquetttaire, héparine exclue

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certaines maladies du cœur 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 méthotréxate 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 phénylcétoneurie (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 SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS 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 ~~sachant bien~~ quettaire de l'aspirine.
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être hyposodé.
- Maladie des reins.

EN CAS DE DOUCEUR, NE PAS INDULGER EN CAS DE

VOTRE PHARMACIEN

INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER

NOTAMMEN

- Les antico

- Uricosuriqu

- Méthotréxa

- Autres anti-

- administrée

- Héparine.

SIGNALEZ SYSTEMATIQUEMENT A VOTRE

VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AP

MAXIMALES CONSEILLEES.

ASKARDIL® 160 mg 30 comprimés dispersibles

ou

LOT 90012 5
EXP 02/2022
PPV 23DH80

ASKARDIL® 160 mg
30 comprimés dispersibles



6 118000 033196

IN OU DE

T

atologique.

st

PIRINE A

S

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS

- 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 m

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

Comprimés dispersibles à 160 mg

Acide acétylsalicylique 160 m

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antithrombotique/inhibiteur de l'agrégation plaquetttaire, héparine exclue

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certaines maladies du cœur 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 méthotréxate 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 phénylcétoneurie (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 SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS 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 ~~sachant bien~~ quettaire de l'aspirine.
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être hyposodé.
- Maladie des reins.

EN CAS DE DOUCEUR OU D'ÉTAT INDÉFINISSABLE D'

VOTRE PHARMACIEN

INTERACTIONS

AFIN D'EVITER LES INTERACTIONS :

NOTAMMEN

- Les anticoag

- Uricosuriqu

- Méthotréxa

- Autres anti-

- administrée

- Héparine.

SIGNALEZ SYSTEMATIQUEMENT VOTRE

VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN APRES

MAXIMALES CONSEILLES.

ASKARDIL® 160 mg 30 comprimés dispersibles

ou

LOT 90012 5
EXP 02/2022
PPV 23DH80

ASKARDIL® 160 mg

30 comprimés dispersibles



6 118000 033196

PIRINE A

S

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS

- 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 m

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

Comprimés dispersibles à 160 mg

Acide acétylsalicylique 160 m

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antithrombotique/inhibiteur de l'agrégation plaquetttaire, héparine exclue

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certaines maladies du cœur 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 méthotréxate 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 phénylcétoneurie (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 SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS 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 ~~sachant bien~~ quettaire de l'aspirine.
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être hyposodé.
- Maladie des reins.

EN CAS DE DOUCEUR, NE PAS INDULGER EN CAS DE

VOTRE PHARMACIEN

INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER

NOTAMMEN

- Les antico

- Uricosuriqu

- Méthotréxa

- Autres anti-

- administrée

- Héparine.

SIGNALEZ SYSTEMATIQUEMENT A VOTRE

VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN APRES

MAXIMALES CONSEILLEES.

ASKARDIL® 160 mg 30 comprimés dispersibles

ou

LOT 90012 5
EXP 02/2022
PPV 23DH80

ASKARDIL® 160 mg

30 comprimés dispersibles



6 118000 033196

PIRINE A

S

114330225506

DR ben jedidun Methdi

Site 0 Add.s 0

Version 2.0.3.5

Sequence 14613

25mm/s

10mV/mV

0.05-40 Hz

18-Jul-2020 11:13:47

Freq. Card: 58 BPM

Axes P-R-T: 23 - 15 38 Init PR: 178ms

Dur.QRS: 104ms QT/QTc: 409/406ms

Dc. INTRIC BENEDILLON ? 9/11/2020 11:13:47

CHRDOLOSUE

Rue 2, N°81 - 1er Etage RP Chrdilia - El Guedra

Tél: 05 22 91 07 62 - 06 04 72 39 14

HMP: 34110670

DR ben jedidun Methdi

Site 0 Add.s 0

Version 2.0.3.5

Sequence 14613

25mm/s

10mV/mV

0.05-40 Hz

NOUVELLE
NAGEUR

35276

