

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.

Diagnostique et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

- La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée 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



Déclaration de Maladie : N° P19-0013861

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 972 Société : 13 JUL 2020

☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre

Nom & Prénom : NAZIKI JAMAA Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06 10 85 0116 Total des frais engagés : 4979,60 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 10 Août 2020

Nom et prénom du malade : NAZIKI Zahra Age :

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

Nature de la maladie : Affection neurologique

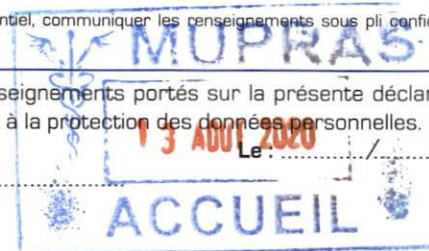
En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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 : 13 AOÛT 2020 Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES				
Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
10 Août 2020	G		1000	Dr. Y. BOUZOUZ Chirurgien - Expert Assurés e.k. ou Maachar Casablanca 05 22 86 28 22

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacieur ou du Laboratoire PHARMACIE HAY RAJA HICHAM ALOUKA Docteur en Pharmacie 125 Bp. Av. des Glades Bd. Hay Raja l'Hermitage Casablanca - Tél : 022 88 05 25	Date 10 08 2020	Montant de la Facture 4979,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
		0406 1000 11 1	

[illegible][illegible]

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXEC

Dr. Youssef BOUZOUBAA

Neurochirurgien (Adulte - Enfant)

Spécialiste des Maladies du Système Nerveux
et de la Colonne Vertébrale
Neurochirurgie à Crâne fermé : STEREOTAXIE
Electroencephalographie

Ex. Enseignant du C.H.U. Averroès
Expert Assermenté près des Tribunaux

18, Rue Abou Maachar quartier des Hôpitaux
(à côté de Radiologie Anoual) - Casablanca

Sur Rendez-vous



05 22 86 28 22
05 22 86 19 38

الدكتور يوسف بوزوبع

إختصاصي في جراحة أمراض
الدماغ والأعصاب والعمود الفقري
الكبار والأطفال

التفطيط الكهربائي للدماغ

مدرس سابقا بالمستشفى الجامعي ابن رشد

خبير معلف لدى المحاكم

18، زقاق أبو معشر حي المستشفيات - الدار البيضاء

بالميعاد

Casablanca, le 10 Aout 2020 الدار البيضاء في

Mme NARITHI ZAHRA

icin

(15)

Lecithine

(15)

Depulone chron 500

(15)

Laveron or

Potassiu

Doxer

Kardegra 160

TAHOR

10mg

candesartel 2,5mg

PHARMACIE HAY RAJA
Hicham ABOUTIKA
Docteur en Pharmacie
225 Bis, Av. des Projets Bd. Anoual
Rue Rajat Hermitage
Casablanca - Tél : 022 86 05 25

Dr. Y. BOUZOUBAA
Neurochirurgien (Expert Assermenté)
18, Rue Abou Maachar - Anoual
Casablanca
Tél : 05 22 86 19 38

En cas d'urgence contacter Clinique ANOUAL - Tél : 0522 86 02 07 / 05 22 86 19 38

14 Rue Zakieddine Attacoussi (derrière Lycée Charles de Foucauld) à côté du Bd. Anoual (Ex Félix Faure) - Casablanca

E-mail : anoual-bouz@hotmail.com - Site Web : www.clinique-anoual.com

Patente: 36300236 - I.F.: 41708431 - N° C.N.S.S.: 1268748 - I.C.E.: 001612175000025

27,50x2
55,00
34,60x2
69,20
113,30x2
326,60
349,00x2
3839,00
24,60x3
73,80
118,50x2
237,00
35,70x2
71,40
79,00x3
237,00
54,10x2
108,20
6,80x2
13,60
24,40x2
48,80
4579,60

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dépakine® Chrono 500 mg,

comprimé pelliculé sécable à libération prolongée
acide valproïque et valproate de sodium

SANOFI

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance particulière qui permettra l'identification de la sécurité indésirable.

mentaire qui
ons relatives à
ffet

DEPAK
NAITRI

Les en-
célévé de
(moteur)
de malic

Si vous ét
d'avoir des

- votre méd
valproate,
autres trait
- si aucun au

sera prescrit dans des conditions très strictes d'un programme de prévention de la grossesse ayant pour but d'éviter toute grossesse.

Si du valproate vous a été prescrit et que vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants, vous devez notamment :

- utiliser au moins une méthode de contraception efficace, sans interruption, pendant toute la durée de votre traitement par Depakine Chrono. Votre médecin discutera de cela avec vous mais vous devez également suivre les conseils donnés à la rubrique 2 de cette notice.
- prendre rendez-vous en urgence avec votre médecin spécialiste si vous envisagez une grossesse ou pensez être enceinte.
- ne pas arrêter de prendre Depakine Chrono sans que votre médecin ne vous l'ait demandé; cela pourrait aggraver votre maladie.

Assurez-vous d'avoir lu et compris la brochure d'information patiente et d'avoir signé le formulaire annuel d'accord de soins qui vous sera remis par votre médecin spécialiste expérimenté dans la prise en charge de l'épilepsie.

Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien.

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

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

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebaâ Casablanca
Depakine chrono 500mg
cp pel b30
P.P.V : 113,30 DH



isque
et
et/ou

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Depakine Chrono
2. Quelles sont les informations sur Depakine Chrono
3. Comment prendre Depakine Chrono
4. Quels sont les effets indésirables
5. Comment conserver Depakine Chrono
6. Contenu de l'emballage et

1. QU'EST-CE QUE DEPAKINE CHRONO UTILISE

Classe pharmacothérapeutique
Depakine Chrono appartient à
antiépileptiques.

Ce médicament est utilisé pour
d'épilepsie chez l'adulte et l'enfant
plus de 17 kg.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS SUR LA MANIÈRE DE PRENDRE DEPAKINE CHRONO

Contre-indications :

Ne prenez jamais Depakine Chrono

- si vous êtes enceinte, sauf si votre médecin vous le recommande (l'épilepsie n'est efficace pour l'allaitement et fertilité - Consultez votre médecin)
- si vous êtes une femme en âge de procréer, si vous prenez un autre traitement de l'épilepsie, vous êtes capable de respecter les mesures de prévention pour éviter une grossesse (allaitement et fertilité - Consultez votre médecin)
- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants mentionnés dans la rubrique 4
- si vous êtes allergique à un médicament contenant du valproate (divalproate, valproate)
- si vous avez une maladie du foie
- si vous ou un membre de votre famille avez eu une maladie grave notamment liée à la prise de médicaments (maladie du foie)
- si vous souffrez d'une porphyrie (maladie du foie)
- si vous avez un problème génétique mitochondrial (par ex. le syndrome de Leigh)
- si vous avez un trouble du métabolisme du cycle de l'urée (voir rubrique 4)
- si vous prenez en même temps un médicament pour traiter la dépression).

Avertissements et précautions

Faites attention avec Depakine Chrono

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dépakine® Chrono 500 mg,

comprimé pelliculé sécable à libération prolongée
acide valproïque et valproate de sodium

SANOFI

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance particulière qui permettra l'identification de la sécurité indésirable.

mentaire qui
ons relatives à
ffet

DEPAK
NAITRI

Les en-
célévé de
(moteur)
de malic

Si vous ét
d'avoir des

- votre méd
valproate,
autres trait
- si aucun au

sera prescrit dans des conditions très strictes d'un programme de prévention de la grossesse ayant pour but d'éviter toute grossesse.

Si du valproate vous a été prescrit et que vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants, vous devez notamment :

- utiliser au moins une méthode de contraception efficace, sans interruption, pendant toute la durée de votre traitement par Depakine Chrono. Votre médecin discutera de cela avec vous mais vous devez également suivre les conseils donnés à la rubrique 2 de cette notice.
- prendre rendez-vous en urgence avec votre médecin spécialiste si vous envisagez une grossesse ou pensez être enceinte.
- ne pas arrêter de prendre Depakine Chrono sans que votre médecin ne vous l'ait demandé; cela pourrait aggraver votre maladie.

Assurez-vous d'avoir lu et compris la brochure d'information patiente et d'avoir signé le formulaire annuel d'accord de soins qui vous sera remis par votre médecin spécialiste expérimenté dans la prise en charge de l'épilepsie.

Demandez conseil à votre médecin ou pharmacien.

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

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

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1.
Ain sebaâ Casablanca
Depakine chrono 500mg
cp pel b30
P.P.V : 113,30 DH



isque
et
et/ou

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que Depakine Chrono
2. Quelles sont les informations sur Depakine Chrono
3. Comment prendre Depakine Chrono
4. Quels sont les effets indésirables
5. Comment conserver Depakine Chrono
6. Contenu de l'emballage et

1. QU'EST-CE QUE DEPAKINE CHRONO UTILISE

Classe pharmacothérapeutique
Depakine Chrono appartient à
antiépileptiques.

Ce médicament est utilisé pour
d'épilepsie chez l'adulte et l'enfant
plus de 17 kg.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS SUR LA MANIÈRE DE PRENDRE DEPAKINE CHRONO

Contre-indications :

Ne prenez jamais Depakine Chrono

- si vous êtes enceinte, sauf si votre médecin vous le recommande (l'épilepsie n'est efficace pour l'allaitement et fertilité - Consultez votre médecin)
- si vous êtes une femme en âge de procréer, si vous prenez un autre traitement de l'épilepsie, vous êtes capable de respecter les mesures de prévention pour éviter une grossesse (allaitement et fertilité - Consultez votre médecin)
- si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants mentionnés dans la rubrique 4
- si vous êtes allergique à un médicament contenant du valproate (divalproate, valproate)
- si vous avez une maladie du foie
- si vous ou un membre de votre famille avez eu une maladie grave notamment liée à la prise de médicaments (maladie du foie)
- si vous souffrez d'une porphyrie (maladie du foie)
- si vous avez un problème génétique mitochondrial (par ex. le syndrome de Leigh)
- si vous avez un trouble du métabolisme du cycle de l'urée (voir rubrique 4)
- si vous prenez en même temps un médicament pour traiter la dépression).

Avertissements et précautions

Faites attention avec Depakine Chrono

Lasilix[®] 40 mg

Lasilix[®] 20 mg/2 ml

Furosémide

SANOFI

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'autre, même en cas de symptômes identiques.

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide.....

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ;

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MÉDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,

- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,

- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,

- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),

- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),

- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,

- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

LOT : 19E010
PER.: 10 2023

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



0

primé.

2 ml.

Lasilix[®] 40 mg **Lasilix[®] 20 mg/2 ml**

Furosémide

SANOFI

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Gardez-le soigneusement. Il est réservé à votre usage. Il est interdit de le céder à d'autre, même en cas de symptômes identiques. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

LASILIX 40 mg comprimés :

Furosémide 40 mg

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale.

LASILIX 20 mg/2ml :

Furosémide 20 mg

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium.

Formes pharmaceutiques et présentations

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ;

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,

ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Voie orale :

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,

- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,

- de l'hypertension artérielle.

Voie injectable :

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,

- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),

- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),

- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,

- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

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

LOT : 19E010
PER.: 10 2023

LASILIX 40MG
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



0

IXOR®

(Oméprazole)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés effervescent dosés à 20 mg en boîte de 7, 14 et 28

- Comprimés effervescent dosés à 10 mg en boîte de 7, 14 et 28

COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimé effervescent à 20 mg

Oméprazole

Excipient : qsp

Comprimé efferve

Oméprazole

Excipient : qsp

CLASSE PHARMA

Inhibiteur de la pom

DANS QUELS CAS

Adultes :

- Ulcère duodénal év

- Ulcère gastrique év

- Eradication de l'Hé

gastro-duodénale

- Traitement d'entreti

- Traitement symptom

- Oesophagite érosive p

- Traitement d'entreti

- Syndrome de Zollinger-Ellis

- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les AINS

- Prévention des lésions gastroduodénales lors des traitements par AINS chez les patients à risque pour lesquels le traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

Oesophagite érosive ou ulcéraire symptomatique par reflux gastro-œsophagien

PRECAUTIONS D'EMPLOI

En cas d'ulcère gastrique, il est recommandé de vérifier la bénignité de la lésion avant traitement.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Kétoconazole, Itraconazole : diminution de l'absorption de l'azolé antifongique par augmentation du pH intragastrique par l'Oméprazole.

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

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

- Grossesse : l'utilisation de l'oméprazole ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

- Allaitement : en raison du passage de l'oméprazole dans le lait maternel, l'allaitement est à éviter.

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

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Aspartam

- Sodium : en cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium :

• IXOR® 20 mg : environ 765,73 mg de sodium par comprimé effervescent

• IXOR® 10 mg : environ 768,61 mg de sodium par comprimé effervescent

POSOLOGIE USUELLE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Adulte :

1 - Posologie :

- Eradication de l'*Helicobacter pylori* : 1 comprimé effervescent à 20 mg matin et soir associé à une bithérapie antibiotique pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 comprimé effervescent à 20 mg/j pendant 3 semaines supplémentaires en cas d'ulcère duodénal évolutif ou 3 à 5 semaines supplémentaires en cas d'ulcère gastrique évolutif.

- Ulcère duodénal évolutif : 1 comprimé effervescent à 20 mg/jour pendant 4 semaines.

- Ulcère gastrique évolutif : 1 comprimé effervescent à 20 mg/jour pendant 4 à 6 semaines.

IXOR® 20 mg

28 comprimés effervescent

PPV 1180H50

EXP 02/2022
LOT 9N047 3

.....20 mg
comprimé effervescent

.....10 mg
comprimé effervescent

maladie ulcéreuse

n'a pas été possible

IXOR® (Oméprazole)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés effervescent dosés à 20 mg en boîte de 7, 14 et 28

- Comprimés effervescent dosés à 10 mg en boîte de 7, 14 et 28

COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimé effervescent à 20 mg

Oméprazole

Excipient : qsp

Comprimé efferve

Oméprazole

Excipient : qsp

CLASSE PHARMA

Inhibiteur de la pom

DANS QUELS CAS

Adultes :

- Ulcère duodénal év

- Ulcère gastrique év

- Eradication de l'Hé

gastro-duodénale

- Traitement d'entretie

- Traitement symptom

- Oesophagite érosive p

- Traitement d'entretien d

- Syndrome de Zollinger-Ellis

- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les AINS

- Prévention des lésions gastroduodénales lors des traitements par AINS chez les patients à risque pour

lesquels le traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

Oesophagite érosive ou ulcéra

symptomatique par reflux gastro-oesophagien

PRECAUTIONS D'EMPLOI

En cas d'ulcère gastrique, il est recommandé de vérifier la bénignité de la lésion avant traitement.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Kétoconazole, Itraconazole : diminution de l'absorption de l'azolé antifongique par augmentation du pH

intragastrique par l'Oméprazole.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, SIGNELEZ

SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE

PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

- Grossesse : l'utilisation de l'oméprazole ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

- Allaitement : en raison du passage de l'oméprazole dans le lait maternel, l'allaitement est à éviter.

D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE

TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER

UN MEDICAMENT

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Aspartam

- Sodium : en cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium :

• IXOR® 20 mg : environ 765,73 mg de sodium par comprimé effervescent

• IXOR® 10 mg : environ 768,61 mg de sodium par comprimé effervescent

POSOLOGIE USUELLE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Adulte :

1 - Posologie :

- Eradication de l'*Helicobacter pylori* : 1 comprimé effervescent à 20 mg matin et soir associé à une bithérapie

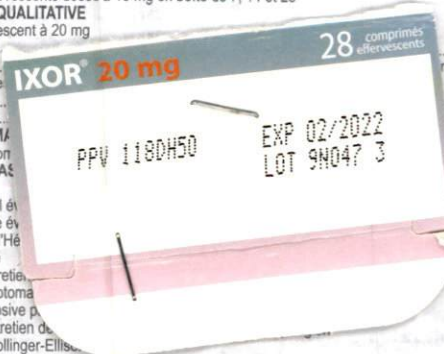
antibiotique pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 comprimé effervescent à 20 mg/j pendant 3

semaines supplémentaires en cas d'ulcère duodénal évolutif ou 3 à 5 semaines supplémentaires en cas

d'ulcère gastrique évolutif.

- Ulcère duodénal évolutif : 1 comprimé effervescent à 20 mg/jour pendant 4 semaines.

- Ulcère gastrique évolutif : 1 comprimé effervescent à 20 mg/jour pendant 4 à 6 semaines.



20 mg

comprimé effervescent

10 mg

comprimé effervescent

maladie ulcéreuse

n'a pas été possible

Important: lire attentivement!

Icin®

Ciprofloxacine 0.3 %

COMPOSITION

Chaque ml

Princip

à 3.0 mg

Excipient

photo in A

INDICATIONS

Ce médicament est indiqué chez l'adulte, l'adolescent (12-16 ans), l'enfant (à partir de 3 ans), dans le traitement local de certaines infections bactériennes de l'œil dues à des bactéries pouvant être traitées par cet antibiotique : conjonctivites sévères, inflammation de la cornée d'origine bactérienne, ulcère de la cornée et abcès de la cornée.

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

MISE EN GARDE :

Ne pas injecter dans l'œil.

Ce produit ophtalmique contient du chlorure de benzalkonium comme agent conservateur, qui peut se coller sur des lentilles de contact ; par conséquent, ce produit ne peut pas être utilisé quand les lentilles sont en place. Ces lentilles doivent être ôtées avant l'application de ce produit, et ne doivent pas être remises en place avant 15 minutes après l'utilisation.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des composants du produit.
- Allaitement.

PRECAUTIONS :

Le traitement doit être interrompu dès les premiers signes d'éruption cutanée ou de toute autre réaction d'hypersensibilité.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

vu que les données cliniques sur l'utilisation de la ciprofloxacine par voie systémique sont encore insuffisantes, l'utilisation de ce médicament ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

L'administration de ce médicament fait contre indiquer l'allaitement.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Sensation de brûlure locales transitoires, démangeaison, hyperhémie conjonctivale avec formation de croûtes sur les bords de la paupière, et des fois, goût amer après instillation.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Important: lire attentivement!

Icin®

Ciprofloxacine 0.3 %

COMPOSITION

Chaque ml

Princip

à 3.0 mg

Excipient

photo in A

INDICATIONS

Ce médicament est indiqué chez l'adulte, l'adolescent (12-16 ans), l'enfant (à partir de 3 ans), dans le traitement local de certaines infections bactériennes de l'œil dues à des bactéries pouvant être traitées par cet antibiotique : conjonctivites sévères, inflammation de la cornée d'origine bactérienne, ulcère de la cornée et abcès de la cornée.

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

MISE EN GARDE :

Ne pas injecter dans l'œil.

Ce produit ophtalmique contient du chlorure de benzalkonium comme agent conservateur, qui peut se coller sur des lentilles de contact ; par conséquent, ce produit ne peut pas être utilisé quand les lentilles sont en place. Ces lentilles doivent être ôtées avant l'application de ce produit, et ne doivent pas être remises en place avant 15 minutes après l'utilisation.

CONTRE-INDICATIONS :

- Hypersensibilité à l'un des composants du produit.
- Allaitement.

PRECAUTIONS :

Le traitement doit être interrompu dès les premiers signes d'éruption cutanée ou de toute autre réaction d'hypersensibilité.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

vu que les données cliniques sur l'utilisation de la ciprofloxacine par voie systémique sont encore insuffisantes, l'utilisation de ce médicament ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.

L'administration de ce médicament fait contre indiquer l'allaitement.

EFFETS INDÉSIRABLES :

Sensation de brûlure locales transitoires, démangeaison, hyperhémie conjonctivale avec formation de croûtes sur les bords de la paupière, et des fois, goût amer après instillation.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :



الحمد لله رب العالمين

125 مل



نہا

لے کتسہ کنرا الیہ کی کس

لے کتسہ کنرا

PPV 24DH60

EXP 02/2023
LOT 90059 2

البرق

125 مل



نہا

لے کتسہ کنرا الیہ کی کس

لے کتسہ کنرا

PPV 24DH60

EXP 02/2023
LOT 90059 2

البرق

125 مل



نہا

لے کتسہ کنرا الیہ کی کس

لے کتسہ کنرا

PPV 24DH60

EXP 02/2023
LOT 90059 2

LEVOTHYROX

Comprimé sécable

Lévothyrox



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

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

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

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

LEVOTHYROX

Comprimé sécable

Lévothyrox



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

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

Que contient cette notice :

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

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit donc être adapté sur la base d'une surveillance biologique car un sous-dosage est susceptible de ne pas améliorer l'hypothyroïdie et un surdosage peut entraîner une hyperthyroïdie.

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

Merck

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

Veillez lire attentivement

- Gardez cette notice.
- Si vous avez des questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament est un médicament.
- Si l'un des effets secondaires vous inquiète, consultez votre médecin.

Dans cette notice

1. Qu'est-ce que le bisoprolol ?
2. Quelles sont les indications ?
3. Comment le prendre ?
4. Quels sont les effets secondaires ?
5. Quelles sont les contre-indications ?
6. Informations complémentaires.

1. QU'EST-CE QUE LE BISOPROLOL ?

La substance active

est le bisoprolol.

Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme.

CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- troubles cardiaques graves.



Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- troubles cardiaques graves.

Indications thérapeutiques

Le bisoprolol est indiqué dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de l'angor.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la tachycardie.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la fibrillation auriculaire.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie coronarienne.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie artérielle.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie vasculaire.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie métabolique.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie endocrinienne.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie rénale.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie hépatique.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie neurologique.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie psychiatrique.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie infectieuse.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie parasitaire.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie fongique.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie bactérienne.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie virale.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie protozoaire.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie helminthique.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie parasitaire.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie fongique.

Merck

CARDENSIEL®, comprimé pelliculé

Bisoprolol Fumarate

Voie orale

Veillez lire attentivement

- Gardez cette notice.
- Si vous avez des questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament est un médicament.
- Si l'un des effets secondaires vous inquiète, consultez votre médecin.

Dans cette notice

1. Qu'est-ce que le bisoprolol ?
2. Quelles sont les indications ?
3. Comment le prendre ?
4. Quels sont les effets secondaires ?
5. Quelles sont les contre-indications ?
6. Informations complémentaires.

1. QU'EST-CE QUE LE BISOPROLOL ?

La substance active

est le bisoprolol.

Le bisoprolol appartient à la classe de médicaments appelés bêta-bloquants.

Les bêta-bloquants agissent en modifiant la réponse de l'organisme à certaines impulsions nerveuses, en particulier au niveau du cœur. Le bisoprolol ralentit ainsi le rythme cardiaque et permet au cœur de pomper plus efficacement le sang dans l'ensemble du corps.

L'insuffisance cardiaque se produit lorsque le muscle cardiaque est faible et incapable de pomper suffisamment de sang pour répondre aux besoins de l'organisme.

CARDENSIEL est utilisé pour traiter les patients présentant une insuffisance cardiaque chronique stable. Ce produit est utilisé en association avec d'autres médicaments adaptés à cette affection (tels que les inhibiteurs de l'enzyme de conversion ou IEC, les diurétiques et les glycosides cardiaques).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CARDENSIEL ?

Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- troubles cardiaques graves.



Ne prenez jamais CARDENSIEL en cas de :

- allergie (hypersensibilité) au bisoprolol ou à l'un des autres composants (voir rubrique 6),
- asthme sévère,
- troubles sévères de la circulation sanguine périphérique (de type phénomène de Raynaud), pouvant entraîner des picotements dans les doigts et les orteils ou les faire pâlir ou virer au bleu,
- phéochromocytome non traité, tumeur rare de la glande surrénale,
- acidose métabolique, c'est-à-dire présence d'acide en excès dans le sang.

Ne prenez jamais CARDENSIEL si vous présentez l'un des problèmes cardiaques suivants :

- insuffisance cardiaque aiguë,
- aggravation de l'insuffisance cardiaque nécessitant l'injection dans vos veines de médicaments amplifiant la force de contraction de votre cœur,
- troubles cardiaques graves.

Indications thérapeutiques

Le bisoprolol est indiqué dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de l'hypertension artérielle.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de l'angor.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la tachycardie.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la fibrillation auriculaire.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie coronarienne.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie valvulaire.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie artérielle.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie veineuse.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie lymphatique.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie osseuse.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie cutanée.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie dentaire.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie oculaire.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie auditive.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie nasale.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie buccale.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie génitale.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie mammaire.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie pelvienne.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie périnéale.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie anale.

Le bisoprolol est également indiqué dans le traitement de la maladie rectale.

TAHOR 10 mg
Atorvastatine

Pfizer

TAHOR 20 mg
Atorvastatine

HOR 40 mg
Atorvastatine

HOR 80 mg
Atorvastatine

TAHOR 10MG 28 CPS
P.P.V : 79DH00

6 118000 250340

Laboratoires
Pfizer S.A.

Emballage scellé.
Ne pas utiliser si la boîte a été ouverte.



primé pelliculé

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TAHOR, comprimé pelliculé et

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou

TAHOR 10 mg
Atorvastatine

Pfizer

TAHOR 20 mg
Atorvastatine

HOR 40 mg
Atorvastatine

HOR 80 mg
Atorvastatine

TAHOR 10MG 28 CPS
P.P.V : 79DH00

6 118000 250340

Laboratoires
Pfizer S.A.

Emballage scellé.
Ne pas utiliser si la boîte a été ouverte.



primé pelliculé

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TAHOR, comprimé pelliculé et

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou

TAHOR 10 mg
Atorvastatine

Pfizer

TAHOR 20 mg
Atorvastatine

HOR 40 mg
Atorvastatine

HOR 80 mg
Atorvastatine

TAHOR 10MG 28 CPS
P.P.V : 79DH00

6 118000 250340

Laboratoires
Pfizer S.A.

Emballage scellé.
Ne pas utiliser si la boîte a été ouverte.



primé pelliculé

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TAHOR, comprimé pelliculé et


Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique

Veuillez lire
importantes

- Gardez cet
- Si vous avez
- Ce médicament,  ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont les mêmes qu'aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.



ice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

à relire.

à votre médecin ou votre pharmacien.

prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes

aux vôtres.

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit


Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique

Veuillez lire
importantes

- Gardez cet
- Si vous avez
- Ce médicament,  ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont les mêmes qu'aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.



ice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations

à relire.

à votre médecin ou votre pharmacien.

prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes

aux vôtres.

L'association de Lévothyrox à des antithyroïdiens dans le traitement de l'hyperthyroïdie n'est pas indiquée au cours de la grossesse. En effet, Lévothyrox passe très peu la barrière placentaire, alors que les antithyroïdiens passent facilement celle-ci. Il en résulterait un risque d'hypothyroïdie chez le fœtus.

L'allaitement est possible pendant le traitement.

L'hypothyroïdie ou l'hyperthyroïdie sont susceptibles d'altérer la fertilité. Le traitement d'une hypothyroïdie par Lévothyrox doit

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

KARDEGIC® 160mg

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC

b) COMPOSITION

ACETYLSALICYLATE

correspondant

Excipients : Glucose,
d'ammonium.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable

d) CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEURS DE L'AGREGATION
PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Contre-indications)

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3g/j)),
- En dehors

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est
CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Le médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé sans l'avis

de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles douloureuses,

- troubles gynécologiques anormaux, - traitement

concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque

l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les

uriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment

l'aspirine est prescrite à des doses > 3g/j) (cf. rubrique

Interactions médicamenteuses et autres interactions).

Le médicament est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3g/j).

KARDEGIC® 160mg

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC

b) COMPOSITION

ACETYLSALICYLATE

correspondant

Excipients : Glucose,
d'ammonium.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable

d) CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEURS DE L'AGREGATION
PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Contre-indications)

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3g/j)),
- En dehors

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est
CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Le médicament NE DOIT GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé sans l'avis

de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles douloureuses,

- troubles gynécologiques anormaux, - traitement

concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque

l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les

uriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment

l'aspirine est prescrite à des doses > 3g/j) (cf. rubrique

Interactions médicamenteuses et autres interactions).

Le médicament est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) PRECAUTIONS D'EMPLOI

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet.

L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

Ce médicament ne contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3g/j).

Lot/Batch : 9L919A

Fab./Man. : 1219

Pér./Exp. : 1122

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Lovenox 4000ulantixa inj b6
PPV : 349,00 DH



Lot/Batch : 9L919A

Fab./Man. : 1219

Pér./Exp. : 1122

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Lovenox 4000ulantixa inj b6
PPV : 349,00 DH



Lot/Batch : 9L919A

Fab./Man. : 1219

Pér./Exp. : 1122

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Lovenox 4000ulantixa inj b6
PPV : 349,00 DH



Lot/Batch : 9L919A

Fab./Man. : 1219

Pér./Exp. : 1122

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Lovenox 4000ulantixa inj b6
PPV : 349,00 DH



Lot/Batch : 9L919A

Fab./Man. : 1219

Pér./Exp. : 1122

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Lovenox 4000ulantixa inj b6
PPV : 349,00 DH



Lot/Batch : 9L919A

Fab./Man. : 1219

Pér./Exp. : 1122

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Lovenox 4000ulantixa inj b6
PPV : 349,00 DH



Lot/Batch : 9L919A

Fab./Man. : 1219

Pér./Exp. : 1122

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Lovenox 4000ulantixa inj b6
PPV : 349,00 DH



Lot/Batch : 9L919A

Fab./Man. : 1219

Pér./Exp. : 1122

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Lovenox 4000ulantixa inj b6
PPV : 349,00 DH



Lot/Batch : 9L919A

Fab./Man. : 1219

Pér./Exp. : 1122

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Lovenox 4000ulantixa inj b6
PPV : 349,00 DH



Lot/Batch : 9L919A

Fab./Man. : 1219

Pér./Exp. : 1122

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Lovenox 4000ulantixa inj b6
PPV : 349,00 DH



Lot/Batch : 9L919A

Fab./Man. : 1219

Pér./Exp. : 1122

Sanofi-aventis Maroc
Route de Rabat -R.P.1,
Ain sebaâ Casablanca
Lovenox 4000ulantixa inj b6
PPV : 349,00 DH

