

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

Conditions générales :

Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.

Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.

La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.

L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.

En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Biologie et Biologie :

La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.

Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Éducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.

Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Assurance :

En cas de prothèses ou de traitement canalaire, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

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.

N° P19-

047272

Optique

37.860

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3106

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

Montel Zohra Nouria R. JAD

Date de naissance :

Adresse :

El Inaya 4, Rue 11, n° 25

Tél. : 06.12.769.582

Total des frais engagés : 1.166,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation :/...../.....

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

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 :

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Nombre des Actes	Nature des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
.....
.....
.....

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur

PHARMACIE LUMIERES
Date : 05/08/2020
LAHRICHI SAKH AU
550, Bd. AL KODS - INARA
AIN CHOCK - CASABLANCA
Tél. : 05 22 52 40 29

PHARMACIE LUMIERES
Montant de la Facture
LAHRICHI SAKH AU
550, Bd. AL KODS - INARA
AIN CHOCK - CASABLANCA
Tél. : 05 22 52 40 29
68/08/2020 1166,50

ANALYSES - RADIographies

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

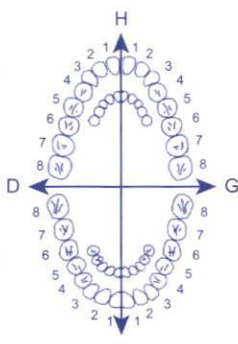
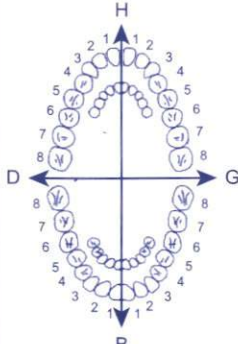
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	
.....
.....
.....

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 canalaire, ainsi que le bilan de

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	COEFFICIENT DES TRAVAUX


				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

OD.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
D	00000000	00000000
B	00000000	00000000
G	35533411	11433553

(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



PHARMACIE LUMIERES

MR LAHRICI MED KAMAL

Casa, le 08/08/2020

FACTURE N° 02203

Mr. Moutah Zohra ap. Hind

CARDINOR® 6,25 & 25 mg

comprimés sécables

(Carvédilol)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourrez y avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

CARDINOR® 6,25mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60

CARDINOR® 25 mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60

1. Composition du médicament :

	CARDINOR® 6,25 mg	CARDINOR® 25 mg
Substance active	mg/ Comprimé	
Carvédilol	6,25 mg	25 mg
Exipients: Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium...q.s.p. 1 Comprimé sécable		

Liste des excipients à effet notable : Lactose

2. Classe pharmaco thérapeutique ou le type d'activité

Alpha et bêtabloquant.

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est prescrit dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

4. Posologie

- POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION:

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

- Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

- Fréquence d'administration:

CARDINOR® doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure.

- Durée du traitement :

SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants:

• Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).

• Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.

• Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un embolisme sévère des bronches et des poumons (broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).

• Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.

• Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiaque).

• Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker).

• Si votre cœur bat trop lentement.

• Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (arthrite).

• Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).

• Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).

• En même temps que certains médicaments :

- la cimetidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),

- les antiarythmiques de la classe I (médicament utilisé pour traiter les troubles cardiaques).

6. Effets indésirables

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CARDINOR, comprimé sécable est susceptible d'indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables sont classés ci-dessous par fréquence :

Très fréquent (touche plus d'un patient sur 10) :

- étourdissement, maux de tête,
 - insuffisance cardiaque,
 - diminution de la tension artérielle,
 - fatigue.
- Fréquents (touche 1 à 10 patients sur 100) :
- bronchite, pneumonie, infection du nez et de la gorge, infection urinaire,
 - diminution du nombre de globule rouge dans le sang,
 - prise de poids, augmentation du taux de cholestérol dans le sang, augmentation du taux de glucose dans le sang chez les patients diabétiques,
 - dépression, trouble de l'humeur,
 - modification de la vision, diminution du liquide lacrymal (yeux secs), irritation des yeux,
 - diminution du rythme cardiaque, gonflement de certaines parties du corps, quantifiée dans le corps (réention hydrique),
 - sensation de vertige en position debout, perturbations de la circulation périphérique froides, troubles vasculaires périphériques, augmentation des crampes douloureuses de Raynaud),
 - difficultés respiratoires, asthme,
 - nausées, diarrhée, vomissements, ballonnements, douleurs abdominales,
 - extrémités douloureuses,
 - insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale sous-jacente
 - Edème, douleur.

Peu fréquent (touche 1 à 10 patients sur 1000) :

- trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse, perte de conscience brutale, sensations anormales de fourmillements dans certaines parties du corps,
- trouble de la conduction cardiaque, angor de poitrine,
- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation de la peau, urticaire, démangeaisons type psoriasis),
- trouble

Sur 10 000) :

• attes dans le sang,

• décoloration des enzymes hépatiques,

• infection urinaire chez les femmes

• réactions cutanées sévères (par exemple érythème polymorphe, syndrome de Stevens Johnson, syndrome de Lyell).

Déclaration des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adresser vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre CARDINOR, séable en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdèmes, de présence de liquide dans le corps (réention hydrique), de difficultés respiratoires sévères (l'apparition de ces symptômes adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol ou de votre traitement d'origine).
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes précoces d'une hypoglycémie).
- De maladie rénale.
- D'extrémités froides.
- De ralentissement du rythme cardiaque.
- Des réactions allergiques.
- D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).
- De phéochromocytome (atteinte d'une glande surrenale provoquant une hypertension sévère).
- De troubles thyroïdiens.
- De psoriasis (maladie de peau).

• D'antécédents de taux anormalement bas de plaquettes (éléments du sang importants coagulation sanguine). Si vous devez subir une intervention chirurgicale, avertissez le que vous prenez ce médicament.

- Des réactions cutanées

Si vous portez des lentilles de contact, le traitement par ce médicament peut diminuer les larmes.

Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, avertissez votre médecin. Ce médicament contient du lactose.

Si votre médecin vous a informé (e) d'une tolérance à certains sucre, comme le lactose, saccharose, contactez-le avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes souffrant d'un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou d'un déficit en lactase.

LOT: KAB4212
PER: 10-2021
PPV: 95.000H

sur 10 000) :
attes dans le sang,

blanc dans le sang,

CARDINOR® 6,25 & 25 mg

comprimés sécables

(Carvédilol)

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament. Gardez cette notice, vous pourrez y avoir besoin de la relire. Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information à votre médecin ou à votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif. Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

CARDINOR® 6,25mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60

CARDINOR® 25 mg Comprimés sécables, boîtes de 10, 30 et 60

1. Composition du médicament :

	CARDINOR® 6,25 mg	CARDINOR® 25 mg
Substance active	mg/ Comprimé	
Carvédilol	6,25 mg	25 mg
Excipients: Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Hypromellose faiblement substituée (L-HPC), Amidon de maïs, Oxyde de fer jaune, Silice colloïdale anhydre, Talc purifié, Stéarate de magnésium...q.s.p. 1 Comprimé sécable		

Liste des excipients à effet notable : Lactose

2. Classe pharmaco thérapeutique ou le type d'activité

Alpha et bêtabloquant.

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est prescrit dans le traitement de l'insuffisance cardiaque chronique symptomatique, en complément du traitement habituel de l'insuffisance cardiaque.

4. Posologie

- POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION:

La posologie est adaptée à chaque patient.

Le traitement est instauré par une dose initiale de 3,125 mg.

Si cette première administration est bien tolérée, la posologie est augmentée progressivement sur 6 semaines à 3,125 mg 2 fois par jour puis 6,25 mg 2 fois par jour puis 12,5 mg 2 fois par jour et enfin 25 mg 2 fois par jour. Chaque palier de dose dure au minimum 2 semaines.

La posologie maximale habituellement recommandée est de 25 mg 2 fois par jour.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

- Mode d'administration

Voie orale.

Les comprimés doivent être avalés avec une quantité suffisante d'eau.

- Fréquence d'administration:

CARDINOR® doit être pris au moment des repas, chaque jour à la même heure.

- Durée du traitement :

SE CONFORMER A LA PRESCRIPTION MEDICALE.

5. Contre-indications

Ne prenez jamais CARDINOR, comprimé sécable dans les cas suivants:

• Si vous êtes allergique à la substance active (carvédilol) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (cf. Composition).

• Si vous avez déjà eu une réaction allergique grave.

• Si vous êtes asthmatique ou si vous avez un embourbement sévère des bronches et des poumons (broncho-pneumopathie chronique obstructive) ou un rétrécissement des bronches (bronchospasme).

• Si votre cœur fonctionne très mal (insuffisance cardiaque sévère) malgré l'utilisation d'un traitement et que vous avez des gonflements (œdèmes), une présence anormale de liquide dans le ventre ou des difficultés à respirer. Dans ce cas, votre état peut nécessiter un traitement par voie veineuse.

• Si vous avez une défaillance grave du cœur (choc cardiaque).

• Si vous avez des troubles de l'activité électrique du cœur pouvant entraîner un ralentissement des battements du cœur (bloc auriculo-ventriculaire du second et troisième degré, bloc sino-auriculaire, sauf si vous avez un pacemaker).

• Si votre cœur bat trop lentement.

• Si vous avez des troubles de la circulation sanguine au niveau des doigts (de type phénomène de Raynaud) ou dans les artères des jambes (arthrite).

• Si vous avez une tension artérielle très basse (hypotension sévère).

• Si vous avez une maladie du foie (insuffisance hépatique).

• En même temps que certains médicaments :

- la cimetidine (médicament utilisé pour traiter un ulcère de l'estomac ou de l'intestin),

- les antiarythmiques de la classe I (médicament utilisé pour traiter les troubles cardiaques).

6. Effets indésirables

Description des effets indésirables :

Comme tous les médicaments, CARDINOR, comprimé sécable est susceptible d'indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Les effets indésirables sont classés ci-dessous par fréquence :

Très fréquent (touche plus d'un patient sur 10) :

- étourdissement, maux de tête,
 - insuffisance cardiaque,
 - diminution de la tension artérielle,
 - fatigue.
- Fréquents (touche 1 à 10 patients sur 100) :
- bronchite, pneumonie, infection du nez et de la gorge, infection urinaire,
 - diminution du nombre de globule rouge dans le sang,
 - prise de poids, augmentation du taux de cholestérol dans le sang, augmentation du taux de glucose dans le sang chez les patients diabétiques,
 - dépression, trouble de l'humeur,
 - modification de la vision, diminution du liquide lacrymal (yeux secs), irritation des yeux,
 - diminution du rythme cardiaque, gonflement de certaines parties du corps, quantifiée dans le corps (réention hydrique),
 - sensation de vertige en position debout, perturbations de la circulation périphérique froides, troubles vasculaires périphériques, augmentation des crampes douloureuses de Raynaud),
 - difficultés respiratoires, asthme,
 - nausées, diarrhée, vomissements, ballonnements, douleurs abdominales,
 - extrémités douloureuses,
 - insuffisance rénale et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une circulation sanguine et/ou une insuffisance rénale sous-jacente
 - Edème, douleur.

Peu fréquent (touche 1 à 10 patients sur 1000) :

- trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse, perte de conscience brutale, sensations anormales de fourmillements dans certaines parties du corps,
- trouble de la conduction cardiaque, angor de poitrine,
- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation de la peau, urticaire, démangeaisons type psoriasis),
- trouble

Sur 10 000) :

• attes dans le sang,

• sur 10 000) :

• blanc dans le sang,

• augmentation des enzymes hépatiques,

• infection urinaire chez les femmes

• réactions cutanées sévères (par exemple érythème polymorphe, syndrome de Stevens

syndrome de Lyell).

Déclaration des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

Adresser vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre CARDINOR, séable en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdèmes, de présence de liquide dans (réention hydrique), de difficultés respiratoires sévères (l'apparition de ces symptômes adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol ou de votre traitement d'origine).
- De diabète (ce médicament pouvant masquer les symptômes précoces d'une hypoglycémie).
- De maladie rénale.
- D'extrémités froides.
- De ralentissement du rythme cardiaque.
- Des réactions allergiques.
- D'angor de Prinzmetal (variété d'angine de poitrine).
- De phéochromocytome (atteinte d'une glande surrenale provoquant une hypertension sévère).
- De troubles thyroïdiens.
- De psoriasis (maladie de peau).

• D'antécédents de taux anormalement bas de plaquettes (éléments du sang importants coagulation sanguine). Si vous devez subir une intervention chirurgicale, avertissez le que vous prenez ce médicament.

- Des réactions cutanées

Si vous portez des lentilles de contact, le traitement par ce médicament peut diminuer les larmes.

Si vous avez mal toléré ce médicament auparavant, avertissez votre médecin.

Ce médicament contient du lactose.

Si votre médecin vous a informé (e) d'une tolérance à certains sucre, comme le lactose, saccharose, contactez-le avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes souffrant d'un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou d'un déficit en lactase.



NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés
Boîte de 60
Piracétam

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
3. COMMENT PRENDRE NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRES PSYCHOSTIMULANTS ET NOOTROPIQUES.

Ce médicament est indiqué dans les situations suivantes:

Chez l'adulte :

- le traitement d'appoint de troubles mineurs chroniques (cognitifs ou neurosensoriels) liés au vieillissement (à l'exclusion de la maladie d'Alzheimer et des autres démences);
- traitement symptomatique des vertiges.

Chez l'enfant de plus de 30 kg (soit à partir d'environ 9 ans):

- la dyslexie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés dans les situations suivantes :

- allergie connue au piracétam, à un dérivé de la pyrrolidone ou à l'un des composants du médicament,
- anomalie grave de la fonction des reins,
- hémorragie cérébrale,
- chorée de Huntington (aggravation des symptômes).

Faites attention avec NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés :

Mises en garde spéciales

Prévenir votre médecin :

- si vous devez subir une intervention chirurgicale,
- si vous présentez des troubles de la coagulation.

Précautions d'emploi

- En cas d'insuffisance rénale, prévenir votre médecin qui puisse adapter la posologie.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

LOT
EXP
PPV

200141
02 2024
134 80

Prise ou utilisation d'autres machines

Le médicament peut entraîner la conduite d'un véhicule.

RENDRE NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés ?

Posologie

La posologie est fixée par votre médecin. A titre indicatif, la posologie habituelle dans les troubles mineurs chroniques (cognitifs ou neurosensoriels) liés au vieillissement et dans les vertiges est de 1 comprimé matin et soir, soit 3 comprimés par jour. Chez l'enfant, les formes buvables en gouttes sont également adaptées.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration

Voie orale.
Avaler les comprimés sans les croquer, avec un peu d'eau.

Fréquence d'administration

Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez pris plus de NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- nervosité, agitation, instabilité, troubles du sommeil,
- troubles gastro-intestinaux: nausées, vomissements, diarrhée, maux d'estomac.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.



NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés
Boîte de 60
Piracétam

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
3. COMMENT PRENDRE NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

AUTRES PSYCHOSTIMULANTS ET NOOTROPIQUES.

Ce médicament est indiqué dans les situations suivantes:

Chez l'adulte :

- le traitement d'appoint de troubles mineurs chroniques (cognitifs ou neurosensoriels) liés au vieillissement (à l'exclusion de la maladie d'Alzheimer et des autres démences);
- traitement symptomatique des vertiges.

Chez l'enfant de plus de 30 kg (soit à partir d'environ 9 ans):

- la dyslexie.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés dans les situations suivantes :

- allergie connue au piracétam, à un dérivé de la pyrrolidone ou à l'un des composants du médicament,
- anomalie grave de la fonction des reins,
- hémorragie cérébrale,
- chorée de Huntington (aggravation des symptômes).

Faites attention avec NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés :

Mises en garde spéciales

Prévenir votre médecin :

- si vous devez subir une intervention chirurgicale,
- si vous présentez des troubles de la coagulation.

Précautions d'emploi

- En cas d'insuffisance rénale, prévenir votre médecin qui puisse adapter la posologie.

Prise ou utilisation d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

LOT
EXP
PPV

200141
02 2024
134 80

Prise ou utilisation d'autres machines

ce médicament peut entraîner la conduite d'un véhicule

RENDRE NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés ?

Posologie

La posologie est fixée par votre médecin. A titre indicatif, la posologie habituelle dans les troubles mineurs chroniques (cognitifs ou neurosensoriels) liés au vieillissement et dans les vertiges est de 1 comprimé matin et soir, soit 3 comprimés par jour. Chez l'enfant, les formes buvables en gouttes sont également adaptées.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

Mode d'administration

Voie orale.
Avaler les comprimés sans les croquer, avec un peu d'eau.

Fréquence d'administration

Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Durée du traitement

Dans tous les cas, se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Si vous avez pris plus de NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés :

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, NOOTROPHYL 800 mg, comprimés pelliculés est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

- nervosité, agitation, instabilité, troubles du sommeil,
- troubles gastro-intestinaux: nausées, vomissements, diarrhée, maux d'estomac.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Ergonomics

HOARDING ACTIVITIES 103

La dose quotidienne est de 800 mg par jour. Dans certains cas, votre médecin peut prescrire des doses plus élevées (en 150 mg, par exemple) si vous souffrez d'hypertension Zanoxine®. Comme pour tous les autres médicaments, il est préférable de consulter votre médecin.

Ces patients de poids moyen > 30 kg, la posologie habituelle est de 40 mg de crabe, les patients de poids inférieur à 30 kg, la posologie habituelle est de 30 mg de crabe, une fois par jour.

Chez les patients présentant 35 kg ou plus, la posologie habituelle est de 50 mg de valburan. Chez les patients présentant 35 kg ou plus, une fois par jour.

Dans certains cas, cette médication pourra vous prescrire des doses plus élevées (à posologie peut être augmentée à 160 mg).

Après une crise cardiaque récente chez les patients adultes :

Après une crise cardiaque, le traitement est généralement délivré dès la 12ème heure. Pour obtenir une dose de 20 mg, il faut donner une dose de 20 mg toutes les 24 h. Pour diminuer le risque d'insuffisance cardiaque, il faut diminuer cette dose au cours des semaines suivantes jusqu'à une dose minuscule de 160 mg, deux fois

par jour. La dose finale dépendra de votre tolérance individuelle. **Zenoblock**, comprimé pelliculé peut être donné avec un autre traitement de la crise cardiaque et votre médecin décidera quel traitement est approprié dans votre cas.

Zenovane® contient également deux autres ingrédients: l'acide folique et l'acide folique. Ces deux ingrédients sont nécessaires pour la croissance et le développement normal de l'embryon.

Mode d'administration : vous pouvez prendre Zanoxine*, comprimé pelliculé avec ou sans sucre, comprimé Zanoxine* comprimé pelliculé avec un verre d'eau. Efficacité d'administration : 100%.

l'ennui, l'ennui, l'ennui...», un programme presque à sens unique dans un programme et instructions en cas de panne.

Si vous avez pris plus de Zénovue[®], consultez immédiatement votre médecin et abbez... vous avez avec accidentellement pris trop

de comprimés, consultez votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital. Instructions en cas d'ovulation d'une ou de plusieurs œufs. Si vous avez décidé de prendre une dose, présentez-là dès que vous vous sentez proche. Toutefois, ne prenez pas de dose additionnelle si le moment de votre prochaine prise est proche. Si nécessaire, nous de nous assurer que la dose d'œufs additionnelle est nécessaire.

Les personnes qui ont une sensibilité prononcée au parfum de Zanotone® comprennent le voile que nous avons dévoilé sur le produit.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
Comme tous les médicaments, Zemaira® comme tout médicament, présente des effets indésirables possibles. Pour en savoir plus, il vous suffit de consulter le prospectus ou de contacter votre pharmacien.

effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Certains symptômes nécessitent une prise en charge médicale immédiate : En cas de symptômes d'angioedème (une réaction allergique spécifique), tels que : • gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge

- Unimociles à respirer ou à avaler
- Urticaires, démangeaisons.
- Si vous présentez l'un de ces symptômes, consultez un médecin immédiatement.

Les autres effets indésirables comprennent :

Environnement

- Sensations vésigastriques.
- Pression antérieure basse accompagnée ou non de symptômes tels que des sensations vertigineuses et des étourdissements d'origine neurologique.
- Fonction rétale diminuée (épître ou une asthénie rétale).

- Augmentation (voir rubrique «Certains symptômes nécessitant une prise en charge immédiate immédiate»)
- Petit de consommation (notamment lymphatique)
- Santisation de la tête et du bassin (notamment)

- Importante diminution de la fonction rénale (signes d'insuffisance rénale aigüe).
- Spasmes musculaires, anomalies du rythme cardiaque (Bilges d'hypothalame).
- Essoufflement, difficulté à respirer en position allongée, gonflement des pieds ou des jambes (signes d'insuffisance cardiaque).

- Céphalées
- Toux
- Douleurs abdominales
- Nausées

- Dämmerung
- Frühjahr
- Frühling

Surveillez, lire attentivement l'indication de cette notice avant de prendre ce médicament.

Guidelines: cette notice, vous pourrez avoir besoin de la relire.

Si vous avez toute laissé à la maison, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à un pharmacien ou à votre pharmacien.

Ce médicament n'a pas été prescrit pour toute personne. Si le donneur laisse à quelqu'un d'autre, il n'aura pas de ce médicament.

Si les effets indésirables deviennent graves ou si vous n'arrivez pas à prendre ce médicament, parlez à votre pharmacien ou à votre médecin.

Si vous avez des réactions allergiques ou si vous avez des réactions indésirables, contactez votre pharmacien ou votre médecin.

QUEST'ICE QUE ZENOVAP[®], COMPRIME PELLICULE ET DANS QUELS DAS EST-IL UTILISE ?

Il existe deux types de tension artérielle : la tension artérielle normale et la tension artérielle élevée. La tension artérielle normale est celle qui existe dans l'organisme, qui atteint la tension des vaisseaux sanguins, ce qui permet d'assurer la circulation sanguine et l'oxygénation des tissus. La tension artérielle élevée, ou hypertension, est une augmentation de la pression artérielle, qui peut entraîner des complications telles que l'infarctus du myocarde, l'AVC, la maladie rénale et la maladie cardiaque.

Pour traiter l'hypertension artérielle chez les patients adultes et chez les adolescents âgés de 6 à 11 ans, l'hypertension peut entraîner accès d'effort fourni par le cœur et les artères. L'hypertension peut entraîner un accident vasculaire cérébral, une maladie cardiaque et des tumeurs et peut entraîner une insuffisance cardiaque. L'hypertension artérielle augmente le risque d'infarctus du myocarde et d'insuffisance cardiaque. La maladie cardiaque entraîne une mort subite.

Pour le traitement de patients adultes ayant récemment subi une crise d'infarctus du myocarde, « Recommandé » si possible entre 12 heures et 10 jours.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS A COMMUNIQUER AVANT DE MIEUX CONNAÎTRE

ENTRE-INDICATIONS :
Si vous prenez jamais **Zentane®**, comprimé pelliculé dans les cas suivants :
Si vous êtes allergique (hypersensible) au vélaftan ou à l'un des autres composants
mentionnés dans **Zentane®**, comprimé pelliculé.
Si vous avez une maladie grave du foie.

Il existe de nombreux types de diabète. Le diabète de type 1 est une maladie auto-immune qui détruit les cellules productrices d'insuline dans l'organisme. Le diabète de type 2 est une maladie qui se développe lorsque l'organisme devient résistant à l'insuline ou lorsque l'organisme ne produit pas assez d'insuline. Le diabète gestationnel survient pendant la grossesse et disparaît généralement après l'accouchement. Le diabète de type 1 nécessite l'administration quotidienne d'insuline. Le diabète de type 2 peut être traité par un régime alimentaire et une activité physique, mais dans certains cas, l'insuline peut être nécessaire. Le diabète gestationnel nécessite une surveillance régulière et une modification de l'alimentation et de l'activité physique.

- Si vous avez une maladie du foie
- Si vous avez une grave maladie rénale ou si vous êtes dialysé.
- Si vous souffrez d'un abcès/abscess des artères du rein.
- Si vous avez récemment subi une transplantation rénale (vous avez reçu un rein).

KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Dénomination :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable.

b) Composition :

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (quantité correspondante d'acide acétylsalicylique : 75 mg).

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrhizinate d'ammonium.

c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE LA PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament contient de l'aspirine, malheureusement 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 médicament :

(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 avec le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j)),
- En dehors de situations 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).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé sauf avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf. interactions médicamenteuses et autres interactions).

Il est déconseillé pendant le traitement (cf. et Allaitement).

garde spéciales :

Il ne sera administré que sur prescription médicale.

solutions 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.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j).



KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Dénomination :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable.

b) Composition :

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (quantité correspondante d'acide acétylsalicylique : 75 mg).

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrhizinate d'ammonium.

c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE / INHIBITEUR DE LA PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament contient de l'aspirine, malheureusement 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 médicament :

(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 avec le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3 g/j)),
- En dehors de situations 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).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé sauf avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf. interactions médicamenteuses et autres interactions).

Il est déconseillé pendant le traitement (cf. et Allaitement).

garde spéciales :

Il ne sera administré que sur prescription médicale.

solutions 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.

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j).

