

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.

Rééducation :

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

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

Dentaire :

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

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

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

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- 047272

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3106 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : Houtel Zohra veuve RIAN

Date de naissance :

Adresse : EL Inaie 1, rue 11, n° 25

Tél. : 06 12 769 532 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 : Le : 19 AOÛT 2020

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, 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
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div> H 25533412 00000000 D 00000000 35533411 </div> <div> H 21433552 00000000 G 00000000 11433553 B </div> </div> <p>[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			COEFFICIENT DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DATE DU DEVIS
				DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

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

1. Composition du médicament :

Substance active	CARDINOR® 6,25 mg	CARDINOR® 25 mg
	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 notoire : Lactose

2. Classe pharmacologique et le type d'activité

Alpha et bêta bloquant.

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé 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 au moins 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 TOUTES LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

• 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 À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

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 encombrement sévère des bronches et des poumons (broncho-œmopneumopathie 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 cardiogénique).
- 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 vous avez du 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 (artérite).
- 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 cimétidine (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'avoir des effets 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 globules rouges 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, quantités importantes dans le corps (rétention 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 insuffisance rénale et/ou une insuffisance rénale sous-jacente

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

- Céphalée, douleur.
- trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse, perte de conscience brutale, sensations anormales de picotements dans certaines parties du corps,
- trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine,
- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation de la peau, urticaire, démangeaisons cutanées type prurit, lichen), chute des cheveux,
- trouble de la vision.

Sur 10 000 :

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

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

1. Composition du médicament :

Substance active	CARDINOR® 6,25 mg	CARDINOR® 25 mg
	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 notoire : Lactose

2. Classe pharmacologique et type d'activité

Alpha et bêta bloquant.

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé 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 au moins 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 TOUTES LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

• 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 À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

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 encombrement sévère des bronches et des poumons (broncho-œmopneumopathie 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 cardiogénique).
- 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 vous avez du 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 (artérite).
- 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 cimétidine (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'avoir des effets 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 globules rouges 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, quantités importantes dans le corps (rétention 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 insuffisance rénale et/ou une insuffisance rénale sous-jacente

Céphalée, douleur.

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

- trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse, perte de conscience brutale, sensations anormales de picotements dans certaines parties du corps,
- trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine,
- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation de la peau, urticaire, démangeaisons type prurit, éruption de lichen), chute des cheveux,
- trouble de la vision.

Sur 10 000 :

Atteintes dans le sang,

Sur 10 000 :

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

Atteintes dans le sang,

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

1. Composition du médicament :

Substance active	CARDINOR® 6,25 mg	CARDINOR® 25 mg
	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 notoire : Lactose

2. Classe pharmacologique ou le type d'activité

Alpha et bêta bloquant.

3. Indications thérapeutiques

Ce médicament est préconisé 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 au moins 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 TOUTES LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

• 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 À LA PRESCRIPTION MÉDICALE.

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 encombrement sévère des bronches et des poumons (broncho-œmopneumopathie 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 cardiogénique).
- 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 vous avez du 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 (artérite).
- 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 cimétidine (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'avoir des effets 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 globules rouges 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, quantités importantes dans le corps (rétention 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 insuffisance rénale et/ou une insuffisance rénale sous-jacente

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

- Céphalée, douleur.
- trouble du sommeil,
- sensation vertigineuse, perte de conscience brutale, sensations anormales de picotements dans certaines parties du corps,
- trouble de la conduction cardiaque, angine de poitrine,
- réactions cutanées (tel que rougeur, inflammation de la peau, urticaire, démangeaisons cutanées type prurit, lichen), chute des cheveux,
- trouble de la vision.

Sur 10 000 :
• chutes dans le sang,

Sur 10 000 :
• chutes dans le sang,

Diminution des enzymes hépatiques,

• rétention urinaire chez les femmes

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

de la Lyell).

Déclaration des effets indésirables :

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est obligatoire.

Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament.

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

Adressez vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre CARDINOR, comprimé sécable en cas :

- D'augmentation des troubles cardiaques, d'œdèmes, de présence de liquide dans le sang (rétention hydrique), de difficulté respiratoires sévères (l'apparition de ces symptômes adaptation par votre médecin de votre dose de carvédilol ou de votre traitement diurétique).
- 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 surrénale provoquant une hypertension sévère).
- De troubles thyroïdiens.
- De psoriasis (maladie de peau).
- D'antécédents de taux anormalement bas de plaquettes (éléments du sang importants pour la coagulation sanguine). Si vous devez subir une intervention chirurgicale, avertissez l'équipe médicale de votre traitement par ce médicament.
- Des réactions cutanées.

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

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 sucres, comme le lactose, contactez-le avant de prendre ce médicament.

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



NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés **Boîte de 60** Piracétam

Veillez 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 la notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE NOOTROPYL 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 NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais NOOTROPYL 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 NOOTROPYL 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 avant qu'il 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-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

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

Conduite de machines
 Ce médicament peut élever la conduite d'un véhicule.

COMMENT PRENDRE NOOTROPYL 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 mieux 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 NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre NOOTROPYL 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, NOOTROPYL 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.

LOT
EXP
PPV
200141
02 2024
134.80



NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés **Boîte de 60** Piracétam

Veillez 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 la notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Dans cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE NOOTROPYL 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 NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais NOOTROPYL 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 NOOTROPYL 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 avant qu'il 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-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Grossesse et allaitement

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

Conduite de machines
 Ce médicament peut élever la conduite d'un véhicule.

COMMENT PRENDRE NOOTROPYL 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 mieux 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 NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre NOOTROPYL 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, NOOTROPYL 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.

LOT
EXP
PPV
200141
02 2024
134.80



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 :

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).
Excipients : Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate 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, mais n'est pas 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 par 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 GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé sans 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. Précautions d'emploi).

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

Précautions d'emploi :

KARDEGIC 75mg
SACHETS B30
P.P.V. 300H70
LOT : 19E006
PER-06-2021



d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

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

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).
Excipients : Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate 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, mais n'est pas 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 par 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 GÉNÉRALEMENT PAS être utilisé sans 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.

actions médicamenteuses et autres interactions).

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

Précautions d'emploi :

• Précautions d'emploi :

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

Précautions 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 A 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
SACHETS B30
P.P.V. 300H70
LOT : 19E006
PER-06-2021

