

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR TIVR LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

## ditions générales :

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

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

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

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

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

## armacie :

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.

## ique :

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.

## ntaire :

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 caractére 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](http://www.mupras.com)



## Déclaration de Maladie

Nº M20- 0005091

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 848 Société : S 39.39

Actif

Pensionné(e)

Autre

Nom & Prénom : Bouider née Patifa Ouljai

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06 96 29 08 65 Total des frais engagés :

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 : / /

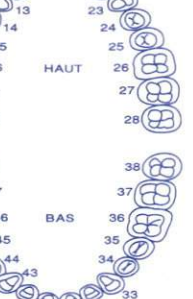
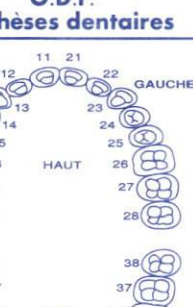
Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : AA-215 / 2019

S

## SOINS ET PROTHÉSES DENTAIRES

Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins.  
Veuillez fournir une facture  
Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient	
				<b>Coefficient des travaux</b>  <input type="text"/>
				<b>Montant des soins</b>  <input type="text"/>
				<b>Début d'execution</b>  <input type="text"/>
				<b>Fin d'execution</b>  <input type="text"/>
O.D.F. Prothèses dentaires	Détermination du coefficient masticatoire			<b>Coefficient des travaux</b>
	H 25533412 00000000 00000000 35533411	G 21433552 00000000 00000000 11433553		  <input type="text"/> <b>Montant des soins</b>  <input type="text"/>
	(Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession			<b>Date du devis</b>  <input type="text"/>
				<b>Fin d'execution</b>  <input type="text"/>
Visa et cachet du praticien attestant le devis				Visa et cachet du praticien attestant l'execution

<b>VOLET ADHERENT</b>	NOM : .....	<b>Mle</b>
<b>DECLARATION N°</b> <b>P 17 / 0042709</b>		 <b>MUPRAS</b> Mutuelle de Prévoyance & d'Actions Sociales de Royal Air Maroc
Date de Dépôt	Montant engagé	Nbre de pièces Jointes
<b>Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois</b> Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle		



P 17 / 0042709

**DATE DE DEPOT**

A REMPLIR PAR L'ADHERENT		Mme	Signature de l'adhérent
Nom & Prénom <u>Bouider née Ouhaji Latifa</u>			
Fonction	Phones <u>06 96 29 08 65</u>		
Mail			
MEDECIN	Prénom du patient .....		
Adhérent <input type="checkbox"/>	Conjoint <input checked="" type="checkbox"/>	Enfant <input type="checkbox"/>	Age .....
Nature de la maladie		Date <u>22.12.2022</u>	
<u>Afektiv ne mère</u>		Date 1ère visite .....	
S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances			
Nature des actes	Nbre de Coefficient	Montant détaillé des honoraires	
<u>2-1607</u>	<u>01</u>	<u>250 M</u>	
PHARMACIE	Date <u>22.12.2020</u>		
Montant de la facture			
<u>955,00</u>			
ANALYSES - RADIOGRAPHIES		Date <u>22.12.2020</u>	
Désignation des Coefficients	Montant détaillé des Honoraires		
<u>B 590,00</u>	<u>815,60</u>		
<u>4 PVT</u>			
AUXILIAIRES MEDICAUX		Date .....	
Nombre		Montant détaillé des Honoraires	
AM	PC	IM	IV

## Cardiologue

Diplôme de la Faculté de Médecine de Reims

## Echodoppler

C.E.S. de Biologie - Médecine du Sport

D.E.A. d'Oxyologie Médecine d'urgence

Ancien Attaché des Hôpitaux

## de Reims et de Charleville



الدكتور صلاح الدين سليماني

إختصاصي في أمراض القلب و الشرايين

خريج كلية الطب برامس

الفحص بالأمواج فوق الصوتية

## إختصاصي في طب الرياضة وطب المستعجلات

ملحق سابق بمستشفيات رامس وشارلٹفيل

J.G.E : 001807016000016

الدار البيضاء، في ٢٢ فبراير ٢٠٢٣  
Casablanca, le ٢٢ فبراير ٢٠٢٣

M. MHAISI LAFIA

99,00 x 6      S.V. 20/07/11  
① LD no 2 (56 bits) fix  
35,70 x 6      S.V. 21/07/11  
② Kar 24/07/11 (56 bits)  
36,70 x 4      S.V. 22/07/11  
③ An 24/07/11 (56 bits)  
955,00

**Pharmacie Les Capucines**  
Mme. BENCHEKROUN Nawal  
et.  
d. Massira Al khadra - CASA  
Tél. 39.89.69/94.00.47

Docteur SIMANI Salah-Eddine  
Cardiologue  
Place de la Victoria .. N° 8  
Khouribga Casablanca  
Téléphone : 44.43.23.12

ساحة النصر الرقم 8 محج خربكة - الشقة 26 الدار البيضاء - الهاتف: 05.22.44.43.23 - هاتف المنزل 05.22.23.42.03  
Place de la Victoire N°8 - Avenue de Khouribga - Casablanca - Appt. 26, 5<sup>ème</sup> Etage - Tél.: 05 22 44 43 23 - D.: 05 22 23 42 03

Parks, 85 %  
soil 95%.

→ 119173 (78)

→ 130163 (81)

## **1. Dénomination du médicament :**

**ANXIOL 6 mg, comprimé quadrisécable  
(Bromazepam)**

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 une information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui causer des dommages.

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.

**36,70**

## **2. Composition du médicament**

### **Composition :**

**Bromazepam ..... 6mg**

**Excipients :** Lactose, Cellulose microcristalline, Talc, Stéarate de magnésium.

Liste des excipients à effet notable : Lactose.

### **3. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité**

**ANXIOLYTIQUES/DERIVES DE LA BENZODIAZEPINE**

### **4. Indications thérapeutiques**

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

### **5. Posologie**

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

La posologie est strictement individuelle et il n'est pas possible de définir une dose usuelle.

#### **- Mode et voies d'administration :**

Voie orale.

Avalez ce médicament avec un verre d'eau.

#### **- Durée du traitement :**

La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12 semaines (voir Mises en garde).

### **6. Contre-indications**

Ne prenez jamais ANXIOL, comprimé quadrisécable dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de produits ou à l'un des composants du médicament,
- insuffisance respiratoire grave,
- syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil),
- maladie grave du foie,
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

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

### **7. Effets indésirables**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient,

**Effets indésirables neuro-psychiatriques** (voir Mises en garde) : Fréquence indéterminée

- troubles de mémoire, qui peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose,
- dépression
- troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agressivité, agitation,
- dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou de rebond à l'arrêt du traitement,
- sensations de vertiges, maux de tête, difficulté à coordonner certains mouvements,
- confusion, baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), insomnie, cauchemars, tension,
- modifications de la libido.

**Effets indésirables Cutanés :** Fréquence indéterminée

- éruptions cutanées, avec ou sans démangeaisons, urticaire.

**Effets indésirables cardiaques :** Fréquence indéterminée

- insuffisance cardiaque, y compris arrêt cardiaque

**Effets indésirables respiratoires :** Fréquence indéterminée

- diminution des capacités respiratoires

**Effets indésirables digestifs :** Fréquence indéterminée

- nausées, vomissements, constipation,

**Effets indésirables du rein et des voies urinaires :** Fréquence indéterminée

- incapacité à uriner

**Effets indésirables oculaires :** Fréquence indéterminée

- vision double.

**Effets indésirables du système immunitaire :** Fréquence indéterminée

- allergies (réactions telles que gonflement, rougeur de la peau, ...), y compris réactions allergiques graves (chock anaphylactique, œdème de Quincke)

**Effets indésirables généraux :** Fréquence indéterminée

- faiblesse musculaire, fatigue.

**Complications liées au traitement** (voir Mises en garde) : Fréquence indéterminée

**ANXIOL®**

30 comprimés quadrisécables



6 1118000 081111

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être très PROGRESSIVE. La diminution très PROGRESSIVE représente la meilleure prévention de l'effet rebond. Il sera d'autant plus longue que le traitement a duré plus longtemps. Malgré la diminution progressive des symptômes de gravité peut se produire, avec (apparition de symptômes et insomnie) qui avaient justifié la mise en place du traitement. Des troubles de mémoire ainsi que des hallucinations peuvent également être susceptibles d'apparaître dans les dernières semaines. Ces troubles de la mémoire peuvent être permanents. Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des réactions secondaires : insomnie, cauchemars, hypertension, désinhibition, amnésie, hallucinations, étourdissements, colère, voire des comportements potentiellemen t dangereux (agressivité, soi-même ou son entourage, ainsi que des automatismes). Ces réactions sont plus fréquentes chez les sujets âgés.

Si une ou plusieurs de ces réactions secondaires surviennent, il convient de consulter votre médecin.

Les benzodiazépines et produits apparentés peuvent également apparaître chez le sujet âgé, en raison du risque de dépendance et de la fragilité musculaire qui peuvent favoriser les chutes et les fractures graves dans cette population.

L'utilisation simultanée de bromazepam et d'autres médicaments agissant sur le système nerveux central (ralentissant leur activité) peut entraîner une somnolence sévère et une diminution de l'activité mentale.

### **Précautions d'emploi**

La durée du traitement doit être aussi courte que possible, généralement de 8 à 12 semaines.

Ce traitement médicamenteux ne peut pas remplacer une thérapie comportementale.

Il convient de demander conseil à un professionnel de santé pour lutter contre votre anxiété.

La prise de ce médicament nécessite une évaluation initiale de l'état de santé, de l'insuffisance rénale, de maladie chronique, de maladie respiratoire, ainsi que chez les enfants et les adolescents.

Ce médicament ne traite pas la dépression, mais peut contribuer à la faire évoluer pour son propre compte. La dépression peut évoluer vers une forme de dépression suicidaire.

La prise d'alcool est formellement déconseillée.

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

Mentionnez relatives aux excipients à effet secondaire.

Si votre médecin vous a informé(e) d'une réaction indésirable, il convient de le faire savoir avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes présentant une intolérance au galactose, un déficit en glucose-6-phosphate déhydrogénase ou une malabsorption du glucose ou du galactose.

### **9. Interactions**

Interactions avec d'autres médicaments.

**Autres médicaments et ANXIOL, comprimé quadrisécable**

Associations déconseillées

• Alcool (boissons alcoolisées et médicaments contenant de l'alcool)

Associations à prendre en compte

• dérivés morphiniques (analgesiques, antalgiques, hypnotiques, opiacés, suprénorphiniques).

## **1. Dénomination du médicament :**

**ANXIOL 6 mg, comprimé quadrisécable  
(Bromazepam)**

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 une information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui causer des dommages.

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.

**36,70**

## **2. Composition du médicament**

### **Composition :**

**Bromazepam ..... 6mg**

**Excipients :** Lactose, Cellulose microcristalline, Talc, Stéarate de magnésium.

Liste des excipients à effet notable : Lactose.

### **3. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité**

**ANXIOLYTIQUES/DERIVES DE LA BENZODIAZEPINE**

### **4. Indications thérapeutiques**

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

### **5. Posologie**

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

La posologie est strictement individuelle et il n'est pas possible de définir une dose usuelle.

#### **- Mode et voies d'administration :**

Voie orale.

Avalez ce médicament avec un verre d'eau.

#### **- Durée du traitement :**

La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12 semaines (voir Mises en garde).

### **6. Contre-indications**

Ne prenez jamais ANXIOL, comprimé quadrisécable dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de produits ou à l'un des composants du médicament,
- insuffisance respiratoire grave,
- syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil),
- maladie grave du foie,
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

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

### **7. Effets indésirables**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient,

**Effets indésirables neuro-psychiatriques** (voir Mises en garde) : Fréquence indéterminée

- troubles de mémoire, qui peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose,
- dépression
- troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agressivité, agitation,
- dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou de rebond à l'arrêt du traitement,
- sensations de vertiges, maux de tête, difficulté à coordonner certains mouvements,
- confusion, baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), insomnie, cauchemars, tension,
- modifications de la libido.

**Effets indésirables Cutanés :** Fréquence indéterminée

- éruptions cutanées, avec ou sans démangeaisons, urticaire.

**Effets indésirables cardiaques :** Fréquence indéterminée

- insuffisance cardiaque, y compris arrêt cardiaque

**Effets indésirables respiratoires :** Fréquence indéterminée

- diminution des capacités respiratoires

**Effets indésirables digestifs :** Fréquence indéterminée

- nausées, vomissements, constipation,

**Effets indésirables du rein et des voies urinaires :** Fréquence indéterminée

- incapacité à uriner

**Effets indésirables oculaires :** Fréquence indéterminée

- vision double.

**Effets indésirables du système immunitaire :** Fréquence indéterminée

- allergies (réactions telles que gonflement, rougeur de la peau, ...), y compris réactions allergiques graves (chock anaphylactique, œdème de Quincke)

**Effets indésirables généraux :** Fréquence indéterminée

- faiblesse musculaire, fatigue.

**Complications liées au traitement** (voir Mises en garde) : Fréquence indéterminée

**ANXIOL®**

30 comprimés quadrisécables



6 1118000 081111

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être très PROGRESSIVE. La diminution très PROGRESSIVE représente la meilleure prévention de l'effet rebond. Il sera d'autant plus longue que le traitement a duré plus longtemps. Malgré la diminution progressive des symptômes de gravité peut se produire, avec (apparition de crises nocturnes et insomnia) qui avaient justifié la mise en place de ce traitement. Des troubles de mémoire ainsi que des troubles de la concentration sont susceptibles d'apparaître dans les 24 à 48 heures suivant l'arrêt. Ces troubles de la mémoire peuvent être temporaire ou permanent. Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des réactions secondaires : insomnie, cauchemars, agressivité, hypertension, désinhibition, amnésie, hallucinations, étourdissements, crises de colère, voire des comportements potentiellemenet agressifs (vers soi-même ou son entourage, ainsi que vers les autres). Ces réactions sont plus fréquentes chez les sujets âgés.

Si une ou plusieurs de ces réactions secondaires surviennent, il convient de consulter votre médecin.

Les benzodiazépines et produits apparentés peuvent également apparaître chez le sujet âgé, en raison du risque de dépendance et de la fragilité musculaire qui peuvent favoriser les chutes et les fractures graves dans cette population.

L'utilisation simultanée de bromazepam et d'autres médicaments agissant sur le système nerveux central (ralentissant leur activité) peut entraîner une somnolence sévère et une diminution de l'activité mentale et physique.

### **Précautions d'emploi**

La durée du traitement doit être aussi courte que possible, généralement de 8 à 12 semaines.

Ce traitement médicamenteux ne peut pas remplacer une thérapie comportementale et cognitive pour lutter contre votre anxiété.

La prise de ce médicament nécessite une évaluation initiale de l'état de santé et de l'insuffisance rénale, de maladie chronique, de maladie respiratoire, ainsi que chez les enfants et les adolescents.

Ce médicament ne traite pas la dépression, mais peut contribuer à la faire évoluer pour son propre compte. La dépression peut évoluer vers une forme de dépression suicidaire.

La prise d'alcool est formellement déconseillée.

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

Mentionnez relatives aux excipients à effet notable.

Si votre médecin vous a informé(e) d'une réaction indésirable, il convient de le faire savoir avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes présentant une intolérance au galactose, un déficit en glucose-6-phosphate déhydrogénase ou une malabsorption du glucose ou du galactose.

### **9. Interactions**

Il convient d'éviter les interactions avec d'autres médicaments.

### **Autres médicaments et ANXIOL®**

Associations déconseillées

• Alcool (boissons alcoolisées et médicaments contenant de l'alcool)

Associations à prendre en compte

• dérivés morphiniques (analgesiques, antitussifs, hypnotiques, opiacés, suprénorphiniques),

## **1. Dénomination du médicament :**

**ANXIOL 6 mg, comprimé quadrisécable  
(Bromazepam)**

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 une information à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui causer des dommages.

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.

**36,70**

## **2. Composition du médicament**

### **Composition :**

**Bromazepam ..... 6mg**

**Excipients :** Lactose, Cellulose microcristalline, Talc, Stéarate de magnésium.

Liste des excipients à effet notable : Lactose.

### **3. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité**

**ANXIOLYTIQUES/DERIVES DE LA BENZODIAZEPINE**

### **4. Indications thérapeutiques**

Ce médicament est préconisé dans le traitement de l'anxiété lorsque celle-ci s'accompagne de troubles gênants, ou en prévention et/ou traitement des manifestations liées à un sevrage alcoolique.

### **5. Posologie**

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

La posologie est strictement individuelle et il n'est pas possible de définir une dose usuelle.

#### **- Mode et voies d'administration :**

Voie orale.

Avalez ce médicament avec un verre d'eau.

#### **- Durée du traitement :**

La durée du traitement doit être aussi brève que possible et ne devrait pas dépasser 8 à 12 semaines (voir Mises en garde).

### **6. Contre-indications**

Ne prenez jamais ANXIOL, comprimé quadrisécable dans les cas suivants :

- allergie connue à cette classe de produits ou à l'un des composants du médicament,
- insuffisance respiratoire grave,
- syndrome d'apnée du sommeil (pauses respiratoires pendant le sommeil),
- maladie grave du foie,
- myasthénie (maladie caractérisée par une tendance excessive à la fatigue musculaire).

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

### **7. Effets indésirables**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Ils sont en rapport avec la dose ingérée et la sensibilité individuelle du patient,

**Effets indésirables neuro-psychiatriques** (voir Mises en garde) : Fréquence indéterminée

- troubles de mémoire, qui peuvent survenir aux doses thérapeutiques, le risque augmentant proportionnellement à la dose,
- dépression
- troubles du comportement, modifications de la conscience, irritabilité, agressivité, agitation,
- dépendance physique et psychique, même à doses thérapeutiques avec syndrome de sevrage ou de rebond à l'arrêt du traitement,
- sensations de vertiges, maux de tête, difficulté à coordonner certains mouvements,
- confusion, baisse de vigilance voire somnolence (particulièrement chez le sujet âgé), insomnie, cauchemars, tension,
- modifications de la libido.

**Effets indésirables Cutanés :** Fréquence indéterminée

- éruptions cutanées, avec ou sans démangeaisons, urticaire.

**Effets indésirables cardiaques :** Fréquence indéterminée

- insuffisance cardiaque, y compris arrêt cardiaque

**Effets indésirables respiratoires :** Fréquence indéterminée

- diminution des capacités respiratoires

**Effets indésirables digestifs :** Fréquence indéterminée

- nausées, vomissements, constipation,

**Effets indésirables du rein et des voies urinaires :** Fréquence indéterminée

- incapacité à uriner

**Effets indésirables oculaires :** Fréquence indéterminée

- vision double.

**Effets indésirables du système immunitaire :** Fréquence indéterminée

- allergies (réactions telles que gonflement, rougeur de la peau, ...), y compris réactions allergiques graves (chock anaphylactique, œdème de Quincke)

**Effets indésirables généraux :** Fréquence indéterminée

- faiblesse musculaire, fatigue.

**Complications liées au traitement** (voir Mises en garde) : Fréquence indéterminée

**ANXIOL®**

30 comprimés quadrisécables



6 1118000 081111

Les modalités de l'arrêt du traitement doivent être très PROGRESSIVE. La diminution très PROGRESSIVE représente la meilleure prévention de l'effet rebond. Il sera d'autant plus longue que le traitement a duré plus longtemps. Malgré la diminution progressive des symptômes de gravité peut se produire, avec (apparition de crises nocturnes et insomnia) qui avaient justifié la mise en place de ce traitement. Des troubles de mémoire ainsi que des troubles de la concentration sont susceptibles d'apparaître dans les 24 à 48 heures suivant l'arrêt. Ces troubles de la mémoire peuvent être temporaire ou permanent. Chez certains sujets, ce médicament peut provoquer des réactions secondaires : insomnie, cauchemars, agressivité, hypertension, désinhibition, amnésie, hallucinations, étourdissements, crises de colère, voire des comportements potentiellemen t dangereux (agressivité, soi-même ou son entourage, ainsi que automatismes). Ces réactions sont plus courantes chez les sujets âgés.

Si une ou plusieurs de ces réactions secondaires surviennent, il convient de consulter votre médecin.

Les benzodiazépines et produits apparentés peuvent également apparaître chez le sujet âgé, en raison du risque de dépendance et de la fragilité musculaire qui peuvent favoriser les chutes et les fractures graves dans cette population.

L'utilisation simultanée de bromazepam et d'autres médicaments agissant sur le système nerveux central (ralentissant leur activité) peut entraîner une somnolence sévère et une diminution de l'activité mentale.

### **Précautions d'emploi**

La durée du traitement doit être aussi courte que possible, généralement de 8 à 12 semaines.

Ce traitement médicamenteux ne peut pas remplacer une thérapie comportementale.

Il convient de demander conseil à un professionnel de santé pour lutter contre votre anxiété.

La prise de ce médicament nécessite une évaluation initiale de l'état de santé, de l'insuffisance rénale, de maladie chronique, de maladie respiratoire, ainsi que chez les enfants et les adolescents.

Ce médicament ne traite pas la dépression, mais peut contribuer à la faire évoluer vers une forme moins grave. La dépression évolue pour son propre compte et peut entraîner un risque suicidaire.

La prise d'alcool est formellement déconseillée. EN CAS DÉ DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MéDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Mentionnez relatives aux excipients à effet secondaire.

Si votre médecin vous a informé(e) d'une réaction indésirable, il convient de l'en informer avant de prendre ce médicament.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les personnes présentant une intolérance au galactose, un déficit en glucose-6-phosphate déhydrogénase ou une malabsorption du glucose ou du galactose.

### **9. Interactions**

- Interactions avec d'autres médicaments.

**Autres médicaments et ANXIOL, comprimé quadrisécable**

Associations déconseillées

- Alcool (boissons alcoolisées et médicaments contenant de l'alcool)

Associations à prendre en compte

- dérivés morphiniques (analgesiques, antitussifs, hypnotiques, opiacés, suprénorphiniques),



# LD-NOR®

## 10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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.

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

### Composition :

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : phormasorb regular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), .... qsp un comprimé pelliculé.

Exipient à effet notable : lactose monohydrate.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

### INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

### CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### MISES EN GARDE SPECIALES ET PRÉCAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

- Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :

... et également au cas d'un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous

établie,  
D'UNE  
TOUJO  
UN ME  
CONDU  
Ce mé  
ne cond  
si votre  
POSOL

UT AV :

LOT : 200380  
UT AV : 02/2023  
PPV : 99,00DH

LOT N° : UT AV :

PPV (DH) :

**LD-NOR 20mg**  
30 comprimés pelliculés



6 118000 082231

Avant qu'... commencez le traitement, votre médecin vous p... que vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement. La posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 mg en un de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à la maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes i... enfants.

### MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés en pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez ce... les jours à la même heure.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En ca... ou votre pharmacien.

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

### SURDOSSAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

### Instructions en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

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

### Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

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

### EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

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

### Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

• Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

• Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.

• Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causés par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

### Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :

• La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomates peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

# LD-NOR®

## 10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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.

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

### Composition :

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : phormasorb regular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), .... qsp un comprimé pelliculé.

Exipient à effet notable : lactose monohydrate.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

### INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

### CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### MISES EN GARDE SPECIALES ET PRÉCAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

- Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :

... et également au cas d'un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous

établie,  
D'UNE  
TOUJO  
UN ME  
CONDU  
Ce mé  
ne cond  
si votre  
POSOL

UT AV :

LOT : 200380  
UT AV : 02/2023  
PPV : 99,00DH

LOT N° : UT AV :

PPV (DH) :

**LD-NOR 20mg**  
30 comprimés pelliculés



6 118000 082231

Avant qu'... commencez le traitement, votre médecin vous p... que vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement. La posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 mg en un de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à la maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes i... enfants.

### MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés en pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez ce... les jours à la même heure.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En ca... ou votre pharmacien.

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

### SURDOSSAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

### Instructions en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

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

### Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

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

### EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

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

### Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

• Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

• Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.

• Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causés par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

### Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :

• La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomates peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

# LD-NOR®

## 10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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.

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

### Composition :

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : phormasorb regular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), .... qsp un comprimé pelliculé.

Exipient à effet notable : lactose monohydrate.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

### INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

### CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### MISES EN GARDE SPECIALES ET PRÉCAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

- Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :

... et également au cas d'un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous

établie,  
D'UNE  
TOUJO  
UN ME  
CONDU  
Ce mé  
ne cond  
si votre  
POSOL

UT AV :

LOT : 200380  
UT AV : 02/2023  
PPV : 99,00DH

LOT N° : UT AV :

PPV (DH) :

**LD-NOR 20mg**  
30 comprimés pelliculés



6 118000 082231

Avant qu'... commencez le traitement, votre médecin vous p... que vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement. La posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 mg en un de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à la maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes i... enfants.

### MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés en pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez ce... les jours à la même heure.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En ca... ou votre pharmacien.

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

### SURDOSSAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

### Instructions en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

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

### Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

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

### EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

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

### Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

• Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

• Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.

• Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causés par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

### Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :

• La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomates peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

# LD-NOR®

## 10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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.

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

### Composition :

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : phormasorb regular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), .... qsp un comprimé pelliculé.

Exipient à effet notable : lactose monohydrate.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

### INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

### CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### MISES EN GARDE SPECIALES ET PRÉCAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

- Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :

... et également au cas d'un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous

établie,  
D'UNE  
TOUJO  
UN ME  
CONDU  
Ce mé  
ne cond  
si votre  
POSOL

UT AV :

LOT : 200380  
UT AV : 02/2023  
PPV : 99,00DH

LOT N° : UT AV :

PPV (DH) :

**LD-NOR 20mg**  
30 comprimés pelliculés



6 118000 082231

Avant qu'... commencez le traitement, votre médecin vous p... que vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement. La posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 mg en un de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à la maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes i... enfants.

### MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés en pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez ce... les jours à la même heure.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En ca... ou votre pharmacien.

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

### SURDOSSAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

### Instructions en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

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

### Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

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

### EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

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

### Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

• Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

• Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.

• Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causés par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

### Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :

• La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomates peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

# LD-NOR®

## 10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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.

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

### Composition :

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : phormasorb regular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), .... qsp un comprimé pelliculé.

Exipient à effet notable : lactose monohydrate.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

### INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

### CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### MISES EN GARDE SPECIALES ET PRÉCAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

- Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :

... et également au cas d'un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous

établie,  
D'UNE  
TOUJO  
UN ME  
CONDU  
Ce mé  
ne cond  
si votre  
POSOL

UT AV :

LOT : 200380  
UT AV : 02/2023  
PPV : 99,00DH

LOT N° : UT AV :

PPV (DH) :

**LD-NOR 20mg**  
30 comprimés pelliculés



6 118000 082231

Avant qu'... commencez le traitement, votre médecin vous p... que vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement. La posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 mg en un de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à la maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes i... enfants.

### MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés en pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez ce... les jours à la même heure.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En ca... ou votre pharmacien.

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

### SURDOSSAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

### Instructions en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

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

### Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

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

### EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

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

### Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

• Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

• Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.

• Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causés par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

### Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :

• La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomates peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé

# LD-NOR®

## 10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé (DCI : Atorvastatine)

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

- Gardez cette notice, vous pourrez 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.

### FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS :

LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.

### Composition :

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

Excipients : phormasorb regular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégalatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-LS-28908 (blanc II), .... qsp un comprimé pelliculé.

Exipient à effet notable : lactose monohydrate.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

### INDICATIONS :

LD-NOR comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, LD-NOR, comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

### CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à LD-NOR, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

### MISES EN GARDE SPECIALES ET PRÉCAUTION D'EMPLOI :

Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :

- Si vous présentez l'une des situations suivantes, LD-NOR, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :

... et également au cas d'un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous

établie,  
D'UNE  
TOUJO  
UN ME  
CONDU  
Ce mé  
ne cond  
si votre  
POSOL

UT AV :

LOT : 200380  
UT AV : 02/2023  
PPV : 99,00DH

LOT N° : UT AV :

PPV (DH) :

**LD-NOR 20mg**  
30 comprimés pelliculés



6 118000 082231

Avant qu'... commencez le traitement, votre médecin vous p... que vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement. La posologie initiale habituelle de LD-NOR, comprimé pelliculé est de 10 mg en un de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à la maximale de LD-NOR est de 80 mg une fois par jour chez les adultes i... enfants.

### MODE D'ADMINISTRATION :

Les comprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés en pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez ce... les jours à la même heure.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En ca... ou votre pharmacien.

La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

### SURDOSSAGE

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de LD-NOR, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

### Instructions en cas d'omission d'une ou plusieurs doses

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

### Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :

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

### EFFETS SECONDAIRES :

Comme tous les médicaments, LD-NOR, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

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

### Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

• Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.

• Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.

• Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causés par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

### Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :

• La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomates peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels LD-NOR, comprimé pelliculé



# KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg).

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

### c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30.

### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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 surveillées spécialisée  
CONTRE-INDIQUE à par Grossesse et Allaitement).

LOT : 201919  
PER.:05 2022

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

• P.U : 35DH70

6 118001 081189

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  $>3g/j$ ) (cf. rubrique Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement 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'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 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

SANOFI

LOT : 20109  
PER.: 05/2022

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

P.U. : 35DH70

6 118001 081189

d'utilisations extrêmement surveillées spécialisée  
**CONTRE-INDIQUE** à par Grossesse et Allaitements.

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 > 3g/j) (cf. rubrique Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitements).

## 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'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 un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses >3g/j). • En dehors

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg).

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

### c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30.

### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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



# KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg).

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

### c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30.

### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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 surveillées spécialisée  
CONTRE-INDIQUE à par Grossesse et Allaitement).

LOT : 201919  
PER.:05 2022

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

• P.U : 35DH70

6 118001 081189

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  $>3g/j$ ) (cf. rubrique Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement 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'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 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

SANOFI

LOT : 20109  
PER.: 05/2022

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

P.U. : 35DH70

6 118001 081189

d'utilisations extrêmement surveillées spécialisée  
**CONTRE-INDIQUE** à par Grossesse et Allaitements.

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 > 3g/j) (cf. rubrique Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitements).

## 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'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 un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses >3g/j). • En dehors

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg).

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

### c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30.

### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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



# KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

LOT : 20109  
PER.: 05/2022

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

P.U. : 35DH70

6 118001 081189

d'utilisations extrêmement surveillées spécialisée  
**CONTRE-INDIQUE** à par Grossesse et Allaitements.

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 > 3g/j) (cf. rubrique Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitements).

## 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'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 un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses >3g/j). • En dehors

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg).

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

### c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30.

### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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



# KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

LOT : 20109  
PER.: 05/2022

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

P.U. : 35DH70

6 118001 081189

d'utilisations extrêmement surveillées spécialisée  
**CONTRE-INDIQUE** à par Grossesse et Allaitements.

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 > 3g/j) (cf. rubrique Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitements).

## 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'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 un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses >3g/j). • En dehors

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg).

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

### c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30.

### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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 :

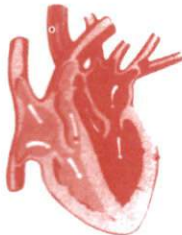
- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique,
- En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux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

Docteur Salah-Eddine SLIMANI

Cardiologue Diplômé de la Faculté  
de

Médecine de Reims  
Echodoppler

C.E.S de Biologie - Médecine du Sport  
D.E.A d'Oxylogie Médecine d'urgence  
Ancien Attaché des Hôpitaux de Reims  
et de Charleville



الدكتور طلاح الدين سليماني

اختصاصي في أمراض القلب والشرايين

خريج كلية الطب ببرامش

الشخص بالأمoga فنون صوتية

اختصاصي في طب الرياضة وطب المستعجلات

ملحق سابق بمستشفيات رامس وشارل فييل

M : on 11/05/2012

Casablanca Le : 22.05.2012

## SANG

### Lignées sanguines

- NFS  
 Plaquettes

- VS  
 CRP

### Lipides

- Cholestérol Total  
 Cholestérol HDL/LDL  
 Triglycérides

### Diabétologie

- Glycémie

- HbA1c

### Fonction Renale

- Créatinine + Urée  
 Clearance créatininique

- Acide Urique  
 Iono complet

### Hépatologie

- Transaminases  
 Gama GT  
 Bilirubine

- Ag HBs  
 Ac anti HVC  
 Ph Alcalines

### Enzymologie Cardiaque

- Troponine 1  
 CPK  
 CPK Mb

- BNP  
 D.Dimètres  
 LDH

### Hémostase Coagulation

- TP + INR  
 TCA  
 TSHus  
 PSA

- A.T. III  
 Protéine C  
 Protéine s

### Thyroïde

### Autres

## URINES

- Micro albuminurie/24h  
 Protéinurie/24h  
 E.C.B.U

Dr. SLIMANI  
Cardiologue N° 8  
Place de la victoire Casablanca  
Tél: 0522991974 Fax: 0522991972



مختبر التحاليل الطبية بباب غاندي  
LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES PORTE GHANDI

Docteur TAZI KENZA

Médecin Biologiste

Bactério-Virologie-Parasito-Mycologie-Hématologie-Biochimie-Immunologie

Note D'honoraires

Casablanca , le 25/12/2020

Date : 24/12/2020

Patient : Mme OUHAJI Latifa

Analyses	Valeur de B	Montant
HEMOGRAMME	80,00	107.20
UREE	30,00	40.20
CREATININE	30,00	40.20
VITAMINE D	450,00	603.00
PRVT SANG VEINEUX	1,00	25.00
TOTAL :		590,00
		815,60

Arrêtée la présente note d'honoraires à la somme de : huit cent quinze Dirhams et 60 Centimes \*\*\*

LABORATOIRE D'ANALYSES  
MEDICALES PORTE GHANDI  
Dr Tazi Kenza  
159, bd Yacoub Al Mansour. RDC.  
Casablanca  
Tel: 0522991974 / Fax: 0522991972



**LPG**

LABORATOIRE PORTE GHANDI

# مختبر التحاليل الطبية باب غاندي

## LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES PORTE GHANDI

Docteur TAZI KENZA  
Médecin Biologiste

Bactério-virologie - Parasito-mycologie - Hématologie - Biochimie - Immunologie

Casablanca, le 25/12/2020

Code Patient 20-01139

Nom : Mme OUHAJI Latifa

Dossier N° : 241220-018 Prélèvement du: 24/12/2020 11:

Demandé par Dr : SLIMANI Salah eddine



### Compte rendu d'analyses

#### ANALYSES D'HEMATOLOGIE

Valeurs Usuelles

Antériorités

#### HEMOGRAMME

GLOBULES ROUGES	:	4,52	$10^6/\text{mm}^3$	( 3,8 - 5,5 )
HEMOGLOBINE	:	13,60	g/dl	( 12 - 16 )
HEMATOCRITE	:	41	%	( 37 - 47 )
VGM	:	91	fL	( 80 - 95 )
TCMH	:	30	pg	( 27 - 32 )
CCMH	:	33	g/dl	( 32 - 36 )
GLOBULES BLANCS	:	5800	/mm <sup>3</sup>	( 4000 - 10000 )

#### FORMULE LEUCOCYTAIRE

NEUTROPHILES	:	57 %	$3306 / \text{mm}^3$	( 2000 - 7500 )
EOSINOPHILES	:	3 %	$174 / \text{mm}^3$	( Inférieur à 500 )
BASOPHILES	:	0 %	$0 / \text{mm}^3$	( Inférieur à 150 )
LYMPHOCYTES	:	33 %	$1914 / \text{mm}^3$	( 1500 - 4000 )
MONOCYTES	:	7 %	$406 / \text{mm}^3$	( 40 - 800 )
PLAQUETTES	:	296000	$/ \text{mm}^3$	( 150000 - 400000 )



# مختبر التحاليل الطبية باب غاندي

LABORATOIRE D'ANALYSES MEDICALES PORTE GHANDI

Docteur TAZI KENZA  
Médecin Biogiste

Bactério-virologie - Parasito-mycologie - Hématologie - Biochimie - Immunologie

**LPG**

LABORATOIRE PORTE GHANDI

Dossier N° : 241220-018

Mme OUHAJI Latifa

## ANALYSES DE BIOCHIMIE (SANG)

			Valeurs Usuelles	Antériorités
UREE	:	0,18 g/l 3,00 mmol/l	( 0,15 - 0,45 ) ( 2,5 - 7,5 )	
CREATININE	:	7,26 mg/l 64,25 µmol/l	( 6 - 12 ) ( 53,1 - 97,35 )	

## VITAMINES

		Valeurs Usuelles	Antériorités
VITAMINED-25-Hydroxy-vitD ( D2,D3 )	:	32,20 ng/ml	( 30 - 100 ) 41,50 ( 18/08/20 )

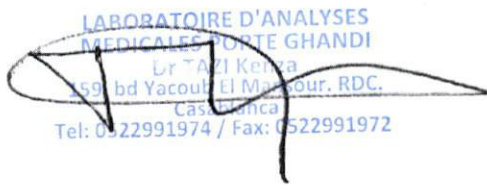
Interprétation

Carence	< à 20 ng/ml
Insuffisant	20-29 ng/ml
Suffisant	30-100 ng/ml
Toxicité	> à 100 ng/ml

Nous vous remercions de votre confiance et vous souhaitons bon rétablissement

*Le Biogiste*

LABORATOIRE D'ANALYSES  
MEDICALES PORTE GHANDI  
Dr Tazi Kenza  
159, bd Yacoub Al Mansour, RDC.  
Casablanca  
Tel: 0522991974 / Fax: 0522991972



**DR SLIMANI SALAH EDDINE**

**ECG**

Nom : OUHAJI

SN : 0014662

Sex :

Case No. :

Age :

Lit No. :

Clinique N :

Section :

Date : 22/12/2020 14:0:8



00:00 AC IIR 50Hz/DFT/EMG				25mm/s 10mm/mV
Fréquence:	1000Hz	PR Interval:	158 ms	Prompt: Total Beats 12 ,Normal Beats 9,SVE 0 ,VE 3 . <i>HVD</i>
Temps d'écha	10s	QT Interval:	410 ms	Middling Right axis deviation;Completeness Right Bundle branch block; <i>RBB block</i> ;IIIaVFV1V2V3Abnormal T wave;
HR:	80bpm	QTc Interval:	472 ms	
P Interval:	172ms	P Axis:	63.90°Cb	
QRS Interval:	127 ms	QRS Axis:	124.60°Cb	
T Interval:	204 ms	T Axis:	1.70°Cb	

*Docteur Slimani Salah-Eddine  
Cardiologue N° 8  
Place de la Victoire Casablanca  
Av. de l'ourlaga Casablanca  
App. 26, 5<sup>e</sup> Etage Tél: 44.43.23.24*

Signature Medecin :