

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

soins générales :

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

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

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

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

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

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Biologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

Éducation :

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

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- Réclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement des données à caractère personnel.

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent(e)

Matricule : 0002725

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

HARTOUNI MILLOUDA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06 71 30 44 86 Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 19/01/2021

Age :

Nom et prénom du malade :

□ Enfant

Lien de parenté : □ Lui-même □ Conjoint

Nature de la maladie : Transfusio... Coron... AVC + Diabète

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

J'atteste sur l'honneur l'exactitude des renseignements portés sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à :

Signature de l'adhérent(e) :

Le : / /

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
19/01/2021	SL ECG		250,-	Dr. ALLAOUI Mohamed Carrière de la Ville Oasis - Casa 20, Rue de France Tél: 0522 99 07 06 - Fax: 0522 99 83 25

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE TESSA 61, Bd Abderrahim Bouabid Oasis - CASABLANCA Tél: 0522 23 54 49 / 0522 99 47 20	19/01/2021	1816,30

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaire, ainsi que le bilan

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	Coefficient des Travaux
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
				Coefficient des Travaux
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			MONTANTS DES SOINS
	H 25533412 00000000 D 00000000 35533411	21433552 00000000 G 00000000 11433553	B	DATE DU DEVIS
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



مصحة أمراض القلب الدار البيضاء - الوازيس CLINIQUE Cardiologique Casa-Oasis

Cardiologie / Cardiologie Interventionnelle / Radiologie Vasculaire Interventionnelle

Chirurgie Cardio Vasculaire et Thoracique

Coro-Scanner / 128 barrettes

PHARMACIE JERRADA
61, Bd Abderrahim Bouabid
Oasis - CASABLANCA
Tel.: 23.54.49 / 99.09.18

الدكتور محمد علاوي

**Dr. Mohamed ALLAOUI
CARDIOLOGUE**

DES de Cardiologie
et

Pathologie Vasculaire
de la Faculté
de

Médecine de PARIS
Ancien Interne
des

Hôpitaux de NANCY
Membre de la Société
Française de Cardiologie

PHARMACIE JERRADA
61, Bd Abderrahim Bouabid
Oasis - CASABLANCA
Tel.: 23.54.49 / 99.09.18

1919124

S.V.	MARTON 100 ml	15 x 39.30
S.V.	Cetef Morf 250 ml	2 x 49.60
S.V.	Asperg 100 ml	5 x 21.80
S.V.	TANEG 100 ml	15 x 39.30
S.V.	Aldecharine 0.1%	15 x 39.30
S.V.	Drox 20 ml	3 x 99.00
S.V.	Bipost 100 ml	2 x 65.70
S.V.	Bipost 100 ml	3 x 96.00
S.V.	Balmoral 20 ml	117.30
S.V.	Celebrex 200 mg	105
S.V.	Doxel 100 ml	37.00

PHARMACIE JERRADA
61, Bd Abderrahim Bouabid
Oasis - CASABLANCA
Tel.: 23.54.49 / 99.09.18

PHARMACIE JERRADA
61, Bd Abderrahim Bouabid
Oasis - CASABLANCA
Tel.: 23.54.49 / 99.09.18

PHARMACIE JERRADA
61, Bd Abderrahim Bouabid
Oasis - CASABLANCA
Tel.: 23.54.49 / 99.09.18

20, Rue France Ville - Oasis - الدار البيضاء 20000، زقة فرانس فيل - الوازيس

Tél. : 05 22 98 75 75 / 05 22 98 07 06 / 05 22 99 49 72 - Fax : 05 22 98 83 25 - GSM : 06 72 29 45 14 - 06 72 29 47 13 - 06 72 29 48 72

E-mail : clinique_cardiologique@hotmail.com - Patente : 34788311 - C.N.S.S : 7379622 - I.F. : 01006967 - I.C.E : 001750502000084

N° Cpte : 190 780 21211 430 4969 0009 74 Banque Centrale Populaire - Casablanca

Dr. Mohamed ALLAOUI
Cardiologue
20, Rue France Ville - Oasis
Casablanca - Tél: 0522 98 07 06

18/6/30



PPV: 49,60 DH
LOT: 20J13
EXP: 10/2021

PPV: 49,60 DH
LOT: 20J13
EXP: 10/2021



ASPÉGIC® NOURRISSONS 100_{mg}

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

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

- a/ Dénomination : ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg,
- b/ Composition : Acétylsalicylate de DL-lysine ... 180,00 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)
- Excipients : glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus d'orange, huile essentielle de mandarine), glycyrhizate d'ammonium, pour un sachet-dose de 204,6 mg.

c/ Forme pharmaceutique et présentation :

Poudre pour solution buvable en sachet-dose, boîte de 20.

d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

AUTRES ANALGÉSIEUX ET ANTIPYRÉTIQUES

2- DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications thérapeutiques)

Ce médicament contient de l'aspirine.

Il est indiqué : • en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg ; lire attentivement la rubrique « Posologie ».

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg.

Pour les enfants ayant un poids ou un âge différent, il existe

d'autres présentations d'aspirine : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

3- ATTENTION !

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)

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

- allergie à l'aspirine ou à un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens) ou à l'un des autres composants, • antécédents d'asthme provoqué par l'administration d'aspirine ou d'un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens), • au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour, • ulcère de l'estomac ou duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou risque de saignement, • maladie grave du foie, • maladie grave des

LOT : 20E010
PER.:11/2021

ASPÉGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V : 21DH80



6 118000 061113

mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs

ent par le méthotrexate à des
ue l'aspirine est utilisée à
nt des affections

, 60 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs

et lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

b) Mises en garde spéciales : • Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). • En cas d'association à d'autres médicaments, pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence d'aspirine dans la composition des autres médicaments. • En cas de maux de tête survenant lors d'une utilisation prolongée et à fortes doses d'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

L'utilisation régulière d'antalgiques, en particulier plusieurs antalgiques en association, peut conduire à des lésions des reins. • Des syndromes de Reye (maladie rare mais très grave associant principalement des troubles neurologiques et une atteinte du foie) ont été observés chez de enfants présentant des maladies virales et recevant de l'aspirine. En conséquence :

- en cas de maladie virale, comme la varicelle ou un épisode d'allure grippale : ne pas administrer d'aspirine à un enfant sans l'avis d'un médecin, - en cas d'apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements chez un enfant prenant de l'aspirine, prévenez immédiatement un médecin.

* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine peuvent provoquer des hémolyases (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des



ASPÉGIC® NOURRISSONS 100_{mg}

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

SANOFI

LOT : 20E010
Période : 11/2021

ASPEGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V : 21DH80

118000 061113

6 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs

ent par le méthotrexate à des
ue l'aspirine est utilisée à
nt des affections

, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le
traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la
fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent
d'ulcère gastro-duodénal (cf. Interactions médicamenteuses et autres
interactions).

**EN CAS DE DOUCE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE
MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

b) Mises en garde spéciales : • Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). • En cas d'association à d'autres médicaments, pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence d'aspirine dans la composition des autres médicaments. • En cas de maux de tête survenant lors d'une utilisation prolongée et à fortes doses d'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

L'utilisation régulière d'antalgiques, en particulier plusieurs antalgiques en association, peut conduire à des lésions des reins. • Des syndromes de Reye (maladie rare mais très grave associant principalement des troubles neurologiques et une atteinte du foie) ont été observés chez de enfants présentant des maladies virales et recevant de l'aspirine.

En conséquence :

- en cas de maladie virale, comme la varicelle ou un épisode d'allure grippale : ne pas administrer d'aspirine à un enfant sans l'avis d'un médecin, - en cas d'apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements chez un enfant prenant de l'aspirine, prévenez immédiatement un médecin.

* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine peuvent provoquer des hémolyases (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

- a/ Dénomination : ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg,
b/ Composition : Acétylsalicylate de DL-lysine ... 180,00 mg
(quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)
Excipients : glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus
d'orange, huile essentielle de mandarine), glycyrhizate d'ammonium, pour
un sachet-dose de 204,6 mg.

c/ Forme pharmaceutique et présentation :

Poudre pour solution buvable en sachet-dose, boîte de 20.

d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

AUTRES ANALGÉSIQUES ET ANTIPYRÉTIQUES

2- DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications thérapeutiques)

Ce médicament contient de l'aspirine.

Il est indiqué : • en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg ; lire attentivement la rubrique « Posologie ».

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg.

Pour les enfants ayant un poids ou un âge différent, il existe

d'autres présentations d'aspirine : demandez conseil à votre
médecin ou à votre pharmacien.

3- ATTENTION !

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)

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

- allergie à l'aspirine ou à un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens) ou à l'un des autres composants, • antécédents d'asthme provoqué par l'administration d'aspirine ou d'un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens), • au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour, • ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou risque de saignement, • maladie grave du foie, • maladie grave des



ASPÉGIC® NOURRISSONS 100_{mg}

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

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

- a/ Dénomination : ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg,
- b/ Composition : Acétylsalicylate de DL-lysine ... 180,00 mg
(quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)
- Excipients : glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus d'orange, huile essentielle de mandarine), glycyrhizate d'ammonium, pour un sachet-dose de 204,6 mg.

c/ Forme pharmaceutique et présentation :

Poudre pour solution buvable en sachet-dose, boîte de 20.

d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

AUTRES ANALGÉSIEUX ET ANTIPYRÉTIQUES

2- DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications thérapeutiques)

Ce médicament contient de l'aspirine.

Il est indiqué : • en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg ; lire attentivement la rubrique « Posologie ».

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg.

Pour les enfants ayant un poids ou un âge différent, il existe

d'autres présentations d'aspirine : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

3- ATTENTION !

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)

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

- allergie à l'aspirine ou à un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens) ou à l'un des autres composants, • antécédents d'asthme provoqué par l'administration d'aspirine ou d'un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens), • au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour, • ulcère de l'estomac ou duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou risque de saignement, • maladie grave du foie, • maladie grave des

LOT : 20E010
PER.:11/2021

ASPÉGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V : 21DH80



6 118000 061113

mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs

ent par le méthotrexate à des
ue l'aspirine est utilisée à
nt des affections

, 60 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs

et lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

b) Mises en garde spéciales : • Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). • En cas d'association à d'autres médicaments, pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence d'aspirine dans la composition des autres médicaments. • En cas de maux de tête survenant lors d'une utilisation prolongée et à fortes doses d'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

L'utilisation régulière d'antalgiques, en particulier plusieurs antalgiques en association, peut conduire à des lésions des reins. • Des syndromes de Reye (maladie rare mais très grave associant principalement des troubles neurologiques et une atteinte du foie) ont été observés chez de enfants présentant des maladies virales et recevant de l'aspirine. En conséquence :

- en cas de maladie virale, comme la varicelle ou un épisode d'allure grippale : ne pas administrer d'aspirine à un enfant sans l'avis d'un médecin, - en cas d'apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements chez un enfant prenant de l'aspirine, prévenez immédiatement un médecin.

* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine peuvent provoquer des hémolyases (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des



ASPÉGIC® NOURRISSONS 100_{mg}

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

SANOFI

LOT : 20E010
Péri.: 11/2021

ASPÉGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V : 21DH80

118000 061113

6 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs

ent par le méthotrexate à des
ue l'aspirine est utilisée à
nt des affections

, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le
traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la
fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent
d'ulcère gastro-duodénal (cf. Interactions médicamenteuses et autres
interactions).

**EN CAS DE DOUCE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE
MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**

b) Mises en garde spéciales : • Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). • En cas d'association à d'autres médicaments, pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence d'aspirine dans la composition des autres médicaments. • En cas de maux de tête survenant lors d'une utilisation prolongée et à fortes doses d'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

L'utilisation régulière d'antalgiques, en particulier plusieurs antalgiques en association, peut conduire à des lésions des reins. • Des syndromes de Reye (maladie rare mais très grave associant principalement des troubles neurologiques et une atteinte du foie) ont été observés chez de enfants présentant des maladies virales et recevant de l'aspirine.

En conséquence :

- en cas de maladie virale, comme la varicelle ou un épisode d'allure grippale : ne pas administrer d'aspirine à un enfant sans l'avis d'un médecin, - en cas d'apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements chez un enfant prenant de l'aspirine, prévenez immédiatement un médecin.

* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine peuvent provoquer des hémolyases (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

- a/ Dénomination : ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg,
b/ Composition : Acétylsalicylate de DL-lysine ... 180,00 mg
(quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)
Excipients : glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus
d'orange, huile essentielle de mandarine), glycyrhizate d'ammonium, pour
un sachet-dose de 204,6 mg.

c/ Forme pharmaceutique et présentation :

Poudre pour solution buvable en sachet-dose, boîte de 20.

d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

AUTRES ANALGÉSIQUES ET ANTIPYRÉTIQUES

2- DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications thérapeutiques)

Ce médicament contient de l'aspirine.

Il est indiqué : • en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg ; lire attentivement la rubrique « Posologie ».

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg.

Pour les enfants ayant un poids ou un âge différent, il existe

d'autres présentations d'aspirine : demandez conseil à votre
médecin ou à votre pharmacien.

3- ATTENTION !

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)

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

- allergie à l'aspirine ou à un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens) ou à l'un des autres composants, • antécédents d'asthme provoqué par l'administration d'aspirine ou d'un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens), • au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour, • ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou risque de saignement, • maladie grave du foie, • maladie grave des



ASPÉGIC® NOURRISSONS 100_{mg}

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

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

- a/ Dénomination : ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg,
- b/ Composition : Acétylsalicylate de DL-lysine ... 180,00 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)
- Excipients : glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus d'orange, huile essentielle de mandarine), glycyrhizate d'ammonium, pour un sachet-dose de 204,6 mg.

c/ Forme pharmaceutique et présentation :

Poudre pour solution buvable en sachet-dose, boîte de 20.

d/ Classe pharmaco-thérapeutique :

AUTRES ANALGÉSIEUX ET ANTIPYRÉTIQUES

2- DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications thérapeutiques)

Ce médicament contient de l'aspirine.

Il est indiqué : • en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg ; lire attentivement la rubrique « Posologie ».

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg.

Pour les enfants ayant un poids ou un âge différent, il existe

d'autres présentations d'aspirine : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

3- ATTENTION !

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)

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

- allergie à l'aspirine ou à un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens) ou à l'un des autres composants, • antécédents d'asthme provoqué par l'administration d'aspirine ou d'un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens), • au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour, • ulcère de l'estomac ou duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou risque de saignement, • maladie grave du foie, • maladie grave des

LOT : 20E010
PER.:11/2021

ASPÉGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V : 21DH80



6 118000 061113

mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs

ent par le méthotrexate à des
ue l'aspirine est utilisée à
nt des affections

, 60 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs

et lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

b) Mises en garde spéciales : • Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). • En cas d'association à d'autres médicaments, pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence d'aspirine dans la composition des autres médicaments. • En cas de maux de tête survenant lors d'une utilisation prolongée et à fortes doses d'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

L'utilisation régulière d'antalgiques, en particulier plusieurs antalgiques en association, peut conduire à des lésions des reins. • Des syndromes de Reye (maladie rare mais très grave associant principalement des troubles neurologiques et une atteinte du foie) ont été observés chez de enfants présentant des maladies virales et recevant de l'aspirine. En conséquence :

- en cas de maladie virale, comme la varicelle ou un épisode d'allure grippale : ne pas administrer d'aspirine à un enfant sans l'avis d'un médecin, - en cas d'apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements chez un enfant prenant de l'aspirine, prévenez immédiatement un médecin.

* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine peuvent provoquer des hémolyases (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des

ALDACTAZINE®

spironolactone Aldactazine

20 Comprimés anaboliques



1. IDENTIFICATION

a. DENOMINATION

ALDACTAZINE

b. COMPOSITION

Spironolactone

Acétate de spironolactone

Excipient

c. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé

d. CLASSE PHARMACEUTIQUE

Diurétique thiazidique

(C: système cardiaque)

2. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

- Ce médicament est contre-indiqué dans les cas suivants :
- Hypertension artérielle
 - Oedèmes d'origine cardiaque, rénale, cardiaque et hépatique.
- 3. ATTENTION !**
- a. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)**

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

- Insuffisance rénale grave ;
- Insuffisance hépatique grave ;
- Hyperkaliémie ;
- Allergie à l'un des constituants de ce médicament ;
- Association à d'autres diurétiques épargneurs de potassium (sauf en cas d'hypokaliémie).
EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b. MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas d'atteinte hépatique, les diurétiques thiazidiques et apparentés peuvent induire une encéphalopathie hépatique. Dans ce cas, l'administration du diurétique doit être immédiatement interrompue.

c. PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Dans certaines situations pathologiques comme les troubles hépatiques, le diabète, la goutte, les maladies rénales, votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens paracliniques (prise de sang).

Compte tenu de l'effet diurétique de ce médicament, il est préférable d'éviter de reprendre la dernière prise tard dans la journée afin d'éviter d'éventuels réveils nocturnes.

EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d. INTERACTIONS MÉDICALEMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A



018000 250517

LOT N° :

1989-76

P.P.V

39,30
39 30

durant le traitement de :

ALDACTAZINE®

spironolactone Aldactazine

20 Comprimés anaboliques



1. IDENTIFICATION

a. DENOMINATION

ALDACTAZINE

b. COMPOSITION

Spironolactone

Acétate de spironolactone

Excipient

c. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé

d. CLASSE PHARMACEUTIQUE

Diurétique thiazidique

(C: système cardiaque)

2. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

- Ce médicament est contre-indiqué dans les cas suivants :
- Hypertension artérielle
 - Oedèmes d'origine cardiaque et hépatique.
- 3. ATTENTION !**
- a. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)**

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

- Insuffisance rénale grave ;
- Insuffisance hépatique grave ;
- Hyperkaliémie ;
- Allergie à l'un des constituants de ce médicament ;
- Association à d'autres diurétiques épargneurs de potassium (sauf en cas d'hypokaliémie).
EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b. MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas d'atteinte hépatique, les diurétiques thiazidiques et apparentés peuvent induire une encéphalopathie hépatique. Dans ce cas, l'administration du diurétique doit être immédiatement interrompue.

c. PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Dans certaines situations pathologiques comme les troubles hépatiques, le diabète, la goutte, les maladies rénales, votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens paracliniques (prise de sang).

Compte tenu de l'effet diurétique de ce médicament, il est préférable d'éviter de reprendre la dernière prise tard dans la journée afin d'éviter d'éventuels réveils nocturnes.

EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d. INTERACTIONS MÉDICALEMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A



018000 250517

LOT N° :

UT. AV. :

P.P.V

39,30
39 30

durant le traitement de :

ALDACTAZINE®

spironolactone Aldactazine

20 Comprimés anaboliques



1. IDENTIFICATION

a. DENOMINATION

ALDACTAZINE

b. COMPOSITION

Spironolactone

Excipient

c. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé

d. CLASSE PHARMACEUTIQUE

Diurétique thiazidique

(C: système cardiaque)

2. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

- Ce médicament est contre-indiqué dans les cas suivants :
- Hypertension artérielle
 - Oedèmes d'origine cardiaque et hépatique.
- 3. ATTENTION !**
- a. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)**

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

- Insuffisance rénale grave ;
- Insuffisance hépatique grave ;
- Hyperkaliémie ;
- Allergie à l'un des constituants de ce médicament ;
- Association à d'autres diurétiques épargneurs de potassium (sauf en cas d'hypokaliémie).
EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b. MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas d'atteinte hépatique, les diurétiques thiazidiques et apparentés peuvent induire une encéphalopathie hépatique. Dans ce cas, l'administration du diurétique doit être immédiatement interrompue.

c. PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Dans certaines situations pathologiques comme les troubles hépatiques, le diabète, la goutte, les maladies rénales, votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens paracliniques (prise de sang).

Compte tenu de l'effet diurétique de ce médicament, il est préférable d'éviter de reprendre la dernière prise tard dans la journée afin d'éviter d'éventuels réveils nocturnes.

EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d. INTERACTIONS MÉDICALEMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A



LOT N° :

1989-76

P.P.V

39,30
39 30

durant le traitement de :

ALDACTAZINE®

spironolactone Aldactazine

20 Comprimés anaboliques



1. IDENTIFICATION

a. DENOMINATION

ALDACTAZINE

b. COMPOSITION

Spironolactone

Acétate de spironolactone

Excipient

c. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé

d. CLASSE PHARMACEUTIQUE

Diurétique thiazidique

(C: système cardiaque)

2. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

- Ce médicament est contre-indiqué dans les cas suivants :
- Hypertension artérielle
 - Oedèmes d'origine cardiaque, rénale, cardiaque et hépatique.
- 3. ATTENTION !**
- a. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)**

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

- Insuffisance rénale grave ;
- Insuffisance hépatique grave ;
- Hyperkaliémie ;
- Allergie à l'un des constituants de ce médicament ;
- Association à d'autres diurétiques épargneurs de potassium (sauf en cas d'hypokaliémie).
EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b. MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas d'atteinte hépatique, les diurétiques thiazidiques et apparentés peuvent induire une encéphalopathie hépatique. Dans ce cas, l'administration du diurétique doit être immédiatement interrompue.

c. PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Dans certaines situations pathologiques comme les troubles hépatiques, le diabète, la goutte, les maladies rénales, votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens paracliniques (prise de sang).

Compte tenu de l'effet diurétique de ce médicament, il est préférable d'éviter de reprendre la dernière prise tard dans la journée afin d'éviter d'éventuels réveils nocturnes.

EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d. INTERACTIONS MÉDICALEMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A



018000 250517

LOT N° :

1989-76

P.P.V

39,30
39 30

durant le traitement de :

ALDACTAZINE®

spironolactone Aldactazine

20 Comprimés anaboliques



1. IDENTIFICATION

a. DENOMINATION

ALDACTAZINE

b. COMPOSITION

Spironolactone

Acétate de spironolactone

Excipient

c. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé

d. CLASSE PHARMACOLOGIQUE

Diurétique thiazidique

(C: système cardiaque)

2. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

- Ce médicament est contre-indiqué dans les cas suivants :
- Hypertension artérielle
 - Oedèmes d'origine cardiaque et hépatique.
- 3. ATTENTION !**
- a. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)**

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

- Insuffisance rénale grave ;
- Insuffisance hépatique grave ;
- Hyperkaliémie ;
- Allergie à l'un des constituants de ce médicament ;
- Association à d'autres diurétiques épargneurs de potassium (sauf en cas d'hypokaliémie).
EN CAS DE DOUCE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

b. MISES EN GARDE SPÉCIALES

En cas d'atteinte hépatique, les diurétiques thiazidiques et apparentés peuvent induire une encéphalopathie hépatique. Dans ce cas, l'administration du diurétique doit être immédiatement interrompue.

c. PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Dans certaines situations pathologiques comme les troubles hépatiques, le diabète, la goutte, les maladies rénales, votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens paracliniques (prise de sang).

Compte tenu de l'effet diurétique de ce médicament, il est préférable d'éviter de reprendre la dernière prise tard dans la journée afin d'éviter d'éventuels réveils nocturnes.

EN CAS DE DOUCE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d. INTERACTIONS MÉDICALEMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A



LOT N° :

1989-76

P.P.V

39,30

39 30

durant le traitement de :

BELMAZOL® 20 mg

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DENOMINATION

BELMAZOL® 20 mg

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par gélule :

Oméprazole 20 mg

Excipients : q.s.

Composition de la gélule : sunset jaune (E110), dioxyde de titane (E171), indigo carmin (E132), gélatine.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

Boîtes de 7, 14 et de 28 gélules.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons (code ATC : A02BC01).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Adulte :

- Traitement des ulcères duodénaux.
- Prévention des récidives d'ulcères duodénaux.
- Traitement des ulcères gastriques.
- Prévention des récidives d'ulcères gastriques.
- En association à des antibiotiques appropriés, éradication de Helicobacter pylori (H pylori) dans la maladie ulcéreuse gastroduodénale.
- Traitement des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).
- Prévention des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) chez les patients à risque.
- Traitement de l'œsophagite par reflux.
- Traitement d'entretien des patients après cicatrisation d'une œsophagite par reflux.
- Traitement du reflux gastro-œsophagien symptomatique.
- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

Utilisation pédiatrique :

Enfant à partir de 1 an et ≥ 10 kg :

- Traitement de l'œsophagite par reflux.
- Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien.

Enfant de plus de 4 ans et adolescent :

- En association à des antibiotiques, traitement de l'ulcère duodenal consécutif à une infection par Helicobacter pylori.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité à l'oméprazole, aux dérivés benzimidazolés ou à l'un des excipients.
- L'oméprazole ne doit pas être administré de façon concomitante avec le neflénavir.

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Certains enfants atteints d'affections chroniques peuvent nécessiter un traitement à long terme bien

BELMAZOL® 20 mg

28 gélules



6 118000 070139

LOT :

EXP :

PPV :

Indication : Ulcère gastrique et/ou duodénal

Préparation : BELMAZOL® 20 mg + clarithromycine 500 mg + amoxicilline 1000 mg, chacun 2 fois par jour pendant une semaine,

- soit 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg + clarithromycine 250 mg (ou 500mg) + métronidazole 400 mg (ou 500mg ou tinidazole 500mg), chacun 2 fois par jour pendant une semaine,

- soit 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg une fois par jour + amoxicilline 500 mg + métronidazole 400 mg (ou 500 mg ou tinidazole 500 mg), chacun des deux 3 fois par jour pendant une semaine.

Si le patient présente encore H pylori après cette trithérapie, le traitement peut être répété.

Traitement des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'AINS : 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

Prévention des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'AINS chez les patients à risque (âge > 60 ans, antécédents d'ulcères gastriques et duodénaux, antécédent d'hémorragie digestive haute) : 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour.

Traitement de l'œsophagite par reflux : 1 à 2 gélules par jour pendant 4 à 8 semaines.

Traitement d'entretien des patients après cicatrisation d'une œsophagite par reflux : la dose peut augmenter à 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg par jour.

Traitement du reflux gastro-œsophagien symptomatique : 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 semaines.

Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison : 3 gélules par jour. Pour des posologies supérieures à 80 mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

• Enfant :

Enfant de plus de 1 an et 10 - 20 kg :

Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien : la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

Œsophagite par reflux : la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Enfant de plus de 2 ans et > 20 kg :

Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien : la posologie recommandée est de 20 à 40 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

Œsophagite par reflux : la posologie recommandée est de 20 à 40 mg 1 fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Adolescent et enfant de plus de 4 ans :

Traitement de l'ulcère duodenal associé à une infection par H.pylori :

Poids (15-30 kg) : oméprazole 10 mg + amoxicilline 25 mg/kg de poids corporel + clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

Poids (31-40 kg) : oméprazole 20 mg + amoxicilline 750 mg + clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

Poids (> 40 kg) : oméprazole 20 mg + amoxicilline 1 g + clarithromycine 500 mg administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

• Population particulière :

Insuffisants rénaux : aucun ajustement posologique n'est nécessaire.

Insuffisants hépatiques : une dose journalière de 10 mg-20 mg peut suffire.

Sujets âgés (> 65 ans) : aucune adaptation posologique n'est nécessaire.

DANS TOUS LES CAS VOUS DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

b) VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

ar jour pendant 7 à 4 semaines.
UMAZOL® 20 mg par jour.
1 jour pendant 4 à 8 semaines.

blement recommandés : 1 à 2

BELMAZOL® 20 mg

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DENOMINATION

BELMAZOL® 20 mg

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par gélule :

Oméprazole 20 mg

Excipients : q.s.

Composition de la gélule : sunset jaune (E110), dioxyde de titane (E171), indigo carmin (E132), gélatine.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

Boîtes de 7, 14 et de 28 gélules.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons (code ATC : A02BC01).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Adulte :

- Traitement des ulcères duodénaux.
- Prévention des récidives d'ulcères duodénaux.
- Traitement des ulcères gastriques.
- Prévention des récidives d'ulcères gastriques.
- En association à des antibiotiques appropriés, éradication de Helicobacter pylori (H pylori) dans la maladie ulcéreuse gastroduodénale.
- Traitement des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).
- Prévention des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) chez les patients à risque.
- Traitement de l'œsophagite par reflux.
- Traitement d'entretien des patients après cicatrisation d'une œsophagite par reflux.
- Traitement du reflux gastro-œsophagien symptomatique.
- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

Utilisation pédiatrique :

Enfant à partir de 1 an et ≥ 10 kg :

- Traitement de l'œsophagite par reflux.
- Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien.

Enfant de plus de 4 ans et adolescent :

- En association à des antibiotiques, traitement de l'ulcère duodenal consécutif à une infection par Helicobacter pylori.

3. ATTENTION

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité à l'oméprazole, aux dérivés benzimidazolés ou à l'un des excipients.
- L'oméprazole ne doit pas être administré de façon concomitante avec le neflénavir.

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Certains enfants atteints d'affections chroniques peuvent nécessiter un traitement à long terme bien

BELMAZOL® 20 mg

28 gélules



6 118000 070139

LOT :

EXP :

PPV :

ulcèreuse gastroduodénale :

voie de BELMAZOL® 20 mg + clarithromycine 500 mg + amoxicilline 1000 mg, chacun 2 fois par jour pendant une semaine,

- soit 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg + clarithromycine 250 mg (ou 500mg) + métronidazole 400 mg (ou 500mg ou tinidazole 500mg), chacun 2 fois par jour pendant une semaine,

- soit 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg une fois par jour + amoxicilline 500 mg + métronidazole 400 mg (ou 500 mg ou tinidazole 500 mg), chacun des deux 3 fois par jour pendant une semaine.

Si le patient présente encore H pylori après cette trithérapie, le traitement peut être répété.

Traitement des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'AINS : 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

Prévention des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'AINS chez les patients à risque (âge > 60 ans, antécédents d'ulcères gastriques et duodénaux, antécédent d'hémorragie digestive haute) : 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour.

Traitement de l'œsophagite par reflux : 1 à 2 gélules par jour pendant 4 à 8 semaines.

Traitement d'entretien des patients après cicatrisation d'une œsophagite par reflux : la dose peut augmenter à 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg par jour.

Traitement du reflux gastro-œsophagien symptomatique : 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 semaines.

Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison : 3 gélules par jour. Pour des posologies supérieures à 80 mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

• Enfant :

Enfant de plus de 1 an et 10 - 20 kg :

Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien : la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

Œsophagite par reflux : la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Enfant de plus de 2 ans et > 20 kg :

Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien : la posologie recommandée est de 20 à 40 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

Œsophagite par reflux : la posologie recommandée est de 20 à 40 mg 1 fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Adolescent et enfant de plus de 4 ans :

Traitement de l'ulcère duodenal associé à une infection par H.pylori :

Poids (15-30 kg) : oméprazole 10 mg + amoxicilline 25 mg/kg de poids corporel + clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

Poids (31-40 kg) : oméprazole 20 mg + amoxicilline 750 mg + clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

Poids (> 40 kg) : oméprazole 20 mg + amoxicilline 1 g + clarithromycine 500 mg administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

• Population particulière :

Insuffisants rénaux : aucun ajustement posologique n'est nécessaire.

Insuffisants hépatiques : une dose journalière de 10 mg-20 mg peut suffire.

Sujets âgés (> 65 ans) : aucune adaptation posologique n'est nécessaire.

DANS TOUS LES CAS VOUS DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

b) VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

ar jour pendant 7 à 4 semaines.

BELMAZOL® 20 mg par jour.

1 jour pendant 4 à 8 semaines.

élement répondre : 1 à 2

BELMAZOL® 20 mg

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre des informations importantes sur votre traitement.

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

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la lire à nouveau.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a) DENOMINATION

BELMAZOL® 20 mg

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par gélule :

Oméprazole 20 mg

Excipients : q.s.

Composition de la gélule : sunset jaune (E110), dioxyde de titane (E171), indigo carmin (E132), gélatine.

c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

Boîtes de 7, 14 et de 28 gélules.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons (code ATC : A02BC01).

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Adulte :

- Traitement des ulcères duodénaux.
- Prévention des récidives d'ulcères duodénaux.
- Traitement des ulcères gastriques.
- Prévention des récidives d'ulcères gastriques.
- En association à des antibiotiques appropriés, éradication de *Helicobacter pylori* (*H pylori*) dans la maladie ulcéreuse gastroduodénale.
- Traitement des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).
- Prévention des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) chez les patients à risque.
- Traitement de l'œsophagite par reflux.
- Traitement d'entretien des patients après cicatrisation d'une œsophagite par reflux.
- Traitement du reflux gastro-œsophagien symptomatique.
- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

Utilisation pédiatrique :

Enfant à partir de 1 an et ≥ 10 kg :

- Traitement de l'œsophagite par reflux.
- Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien.

Enfant de plus de 4 ans et adolescent :

- En association à des antibiotiques, traitement de l'ulcère duodenal consécutif à une infection par *Helicobacter pylori*.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité à l'oméprazole, aux dérivés benzimidazolés ou à l'un des excipients.
- L'oméprazole ne doit pas être administré de façon concomitante avec le neflénavir.

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MÉDICAMENT AVEC PRÉCAUTION :

- Certains enfants atteints d'affections chroniques peuvent nécessiter un traitement à long terme bien

BELMAZOL® 20 mg

28 gélules



6 118000 070139

LOT :

EXP :

PPV :

ulcère gastroduodénale :

de BELMAZOL® 20 mg + clarithromycine 500 mg + amoxicilline 1000 mg, chacun 2 fois par jour pendant une semaine,

- soit 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg + clarithromycine 250 mg (ou 500mg) + métronidazole 400 mg (ou 500mg ou tinidazole 500mg), chacun 2 fois par jour pendant une semaine,

- soit 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg une fois par jour + amoxicilline 500 mg + métronidazole 400 mg (ou 500 mg ou tinidazole 500 mg), chacun des deux 3 fois par jour pendant une semaine.

Si le patient présente encore *H pylori* après cette trithérapie, le traitement peut être répété.

Traitement des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'AINS : 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

Prévention des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'AINS chez les patients à risque (âge > 60 ans, antécédents d'ulcères gastriques et duodénaux, antécédent d'hémorragie digestive haute) : 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour.

Traitement de l'œsophagite par reflux : 1 à 2 gélules par jour pendant 4 à 8 semaines.

Traitement d'entretien des patients après cicatrisation d'une œsophagite par reflux : la dose peut augmenter à 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg par jour.

Traitement du reflux gastro-œsophagien symptomatique : 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 semaines.

Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison : 3 gélules par jour. Pour des posologies supérieures à 80 mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

• Enfant :

Enfant de plus de 1 an et 10 – 20 kg :

Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien : la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

Œsophagite par reflux : la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Enfant de plus de 2 ans et > 20 kg :

Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien : la posologie recommandée est de 20 à 40 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

Œsophagite par reflux : la posologie recommandée est de 20 à 40 mg 1 fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Adolescent et enfant de plus de 4 ans :

Traitement de l'ulcère duodenal associé à une infection par *H.pylori* :

Poids (15-30 kg) : oméprazole 10 mg + amoxicilline 25 mg/kg de poids corporel + clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

Poids (31-40 kg) : oméprazole 20 mg + amoxicilline 750 mg + clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

Poids (> 40 kg) : oméprazole 20 mg + amoxicilline 1 g + clarithromycine 500 mg administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

• Population particulière :

Insuffisants rénaux : aucun ajustement posologique n'est nécessaire.

Insuffisants hépatiques : une dose journalière de 10 mg-20 mg peut suffire.

Sujets âgés (> 65 ans) : aucune adaptation posologique n'est nécessaire.

DANS TOUS LES CAS VOUS DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

b) VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

ar jour pendant 7 à 4 semaines.

BELMAZOL® 20 mg par jour.

1 jour pendant 4 à 8 semaines.

blement recommandés : 1 à 2

CELEBREX® gélule

Celecoxib 100 ou 200 mg

LISEZ ATTENTIVEMENT L'INTÉGRAITÉ DE CETTE NOTICE AVANT DE PRENDRE CE MÉDICAMENT.

Elle
d'i
qu
de
Ct
Le
Le
m
En
CE
La
Le
maj

CELEBREX®
100 mg
20 GELULES



Exp.

P.P.V.:

117 30

117 30

09366090/7

Enveloppe de la gélule : gél
DANS QUEL CAS UTILISER CELE

Ce médicament se présente sous forme de gélules.

Ce médicament contient un anti-inflammatoire sélectif de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2). Il soulage l'arthrose et les signes et symptômes de la spondylarthrite ankylosante.

NE PAS PRENDRE CELEBREX DANS LES CAS SUIVANTS :

antécédent d'allergie à l'un des constituants de ce médicament ou aux sulfamides, ulcère gastro-duodénal en cours, hémorragie gastro-intestinale, maladies inflammatoires de l'intestin, maladie grave du cœur, maladie grave du foie, maladie grave du rein, antécédents d'asthme ou d'allergie (rhinite, polypes dans le nez, brusque gonflement du visage et du cou, urticaire ou autres réactions allergiques) déclenchés par la prise d'aspirine ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens, y compris les inhibiteurs de la COX-2, grossesse ou femme susceptible d'être enceinte, en l'absence d'une contraception efficace (cf. chapitre "Grossesse - Allaitement"), allaitement. Le Celebrex est contre-indiqué chez les patients présentant une maladie cardiaque (telle qu'une angine de poitrine, un infarctus du myocarde ou une insuffisance cardiaque) ou une maladie cérébro-vasculaire (antécédent d'accident vasculaire cérébral ou d'accident ischémique transitoire).

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC CELEBREX :

Ce médicament est réservé à l'adulte (plus de 15 ans).

Le Celebrex doit être utilisé avec prudence par les patients présentant des facteurs de risque cardiovasculaire, tel qu'une hypertension, un taux de cholestérol élevé, un diabète ou un tabagisme.

AVANT LE TRAITEMENT, PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN : en cas d'antécédents digestifs (œsophagite, gastrite, ulcère de l'estomac ou de l'intestin anciens ou hémorragie digestive), en cas de maladie du cœur, du foie ou du rein, d'hypertension artérielle, d'oedème, de traitement par diurétique, en cas de traitement anti-agrégant plaquettaire ou anticoagulant concomitant (ex : aspirine à faible dose, warfarine, anticoagulants oraux), en cas d'infection, en cas d'intolérance au lactose [galactosémie, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou de déficit en lactase (maladies métaboliques rares)], en raison de la présence de lactose. En fonction de ces différents cas, votre médecin pourra être amené à vous suivre régulièrement et/ou à adapter, si nécessaire, la posologie de votre médicament. Il en est de même en fonction de votre âge.

AU COURS DU TRAITEMENT, ARRETER CELEBREX ET CONTACTER IMMEDIATEMENT UN MEDECIN OU UN SERVICE MEDICAL D'URGENCE en cas : d'hémorragie gastro-intestinale (rejet de sang par la bouche, présence de sang dans les selles ou coloration noire des selles), de symptômes pouvant évoquer une réaction allergique sévère telle que crise d'asthme, gêne respiratoire, brusque réaction du visage et du cou ou toute réaction cutanée, de maladie cardiaque dont les symptômes semblent s'aggraver (essoufflement, douleurs thoraciques ou augmentation des oedèmes). Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïden : le célecoxib. Vous devez éviter de prendre en même temps que ce médicament d'autres médicaments contenant des anti-inflammatoires non stéroïdiens (y compris les médicaments contenant du célecoxib) et/ou de l'aspirine (sauf à dose anti-agrégante plaquettaire). Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer de l'absence d'anti-inflammatoires non stéroïdiens et/ou d'aspirine.

GROSSESSE - ALLAITEMENT :

Grossesse

L'utilisation de ce médicament est CONTRA-INDIQUÉE pendant la grossesse et pour les femmes susceptibles d'être enceintes (absence de contraception efficace). Les effets de ce médicament, notamment à partir du 3ème trimestre de la grossesse, peuvent avoir des conséquences graves sur votre enfant, sur un plan cardio-pulmonaire et rénal, et cela, même avec une seule prise. Si vous découvrez

التحدث مع طبيبك قد تحتاج إلى استخدام جرعة أقل

BIPROL® 10 mg
30 Comprimés pelliculés
sécables



لا تأخذ كميات أكبر أو أصغر جرعة ممكنة وتل التالي: بول مرة واحدة في اليوم.

من البيزوبيرولول مرة واحدة في اليوم خمسة أيام.

- 3.75 ملغ من البيزوبيرولول مرة واحدة في اليوم خلال أسبوع.

- 5 ملغ من البيزوبيرولول مرة واحدة في اليوم لمدة أسبوع.

- 7.5 ملغ من البيزوبيرولول مرة واحدة في اليوم لمدة أسبوع.

- 10 ملغ من البيزوبيرولول مرة واحدة في اليوم كل يوم.

يُؤخذ الدواء عادة مرة واحدة يومياً في الصباح قبل أو بعد الأكل.

موانع الاستعمال:

- فرط الحساسية لبيزوبيرولول أو لأحد مكونات الدواء.

- الربو أو مشاكل في التنفس.

- اضطرابات شديدة في الدورة الدموية.

- حموضة (وجود حمض بكبكة مفرطة في الدم).

- تدهور القصور القلبي الذي يتطلب حقن الأدوية.

- تزيد من قوة تقلص القلب.

- نظم ضربات القلب، بطينية.

- بعض الإضطرابات في القلب التي تولد بطن أو انتظام ضربات القلب.

- ورم نادر في الغدة الكظرية.

- مشاكل في القلب (قصور قلبي، تسارع في الضرب، التهابات في القلب).

- إنخفاض الضغط الدموي.

- اضطراب قلبي حاد ينبع عنه إنخفاض في ضغط الدم.

قصور في الدورة الدموية.

آثار جانبية:

يجب الحصول على المساعدة الطبية في حالات الطوارئ إذا كان لديك أي من علامات الحساسية (طفح جدي، صعوبة في التنفس: تورم وجهك، والشفتين واللسان أو الحلق).

عليك إعلام طبيبك فوراً إذا كان لديك آثار جانبية خطيرة.

بوليسيديك 10 ملغ

120 كجم

1039201133
PPV 65DH76

وصى

ويتفعل

لا تقطع مدة العلاج المحددة لك من تلقاء نفسك.

لا تكرر صرف الدواء بدون وصفة طبية.

احفظ الدواء بعيداً عن متناول الأطفال.

التركيبة النوعية و الكمية:
المادة الفعالة:

فومارات البيزوبيرولول 10 ملغ في كل قرص
باقي المكونات كمية كافية لقرص واحد.

سواغات ذات تأثير معروف: بدون
الصنف الصيدلي والعلجي:

مجموعة من الأدوية تسمى كابحات البيتا
دوعي الاستعمال:

يوسع الأوعية الدموية ما يؤدي إلى تباطئة انقباضات
القلب لخفض ضغط الدم وألم الذبحة الصدرية.

هذا الدواء يستخدم في علاج ارتفاع ضغط الدم أو
الذبحة الصدرية (الم في الصدر سببها نقص الاكسجين)

في عضلة القلب بسبب انسداد الشرايين)
كيفية الاستعمال:

وحدة الطبيب يمكن أن يصف الجرعات.
الجرعة الإعتيادية هي 10 ملغ في اليوم.

يمكن، في بعض الحالات القصوى الاحتياج إلى 20 ملغ
في اليوم.

عامة، ليس هناك دواع لضبط الجرعات لدى الأشخاص
الذين يعانون من قصور كبد أو كلو.

لدى الأشخاص المسنين، يبدأ العلاج بجرعة 5 ملغ.

ليست هناك دراسات حول تأثير البيزوبيرولول على
الأطفال، لهذا لا ينصح إستعمال بيبمول بوليسيديك لدى
الأطفال.

لا تتوقف عن استخدام بيبمول بوليسيديك فجأة دون

التحدث مع طبيبك قد تحتاج إلى استخدام جرعة أقل

BIPROL® 10 mg
30 Comprimés pelliculés
sécables



لا تأخذ كميات أكبر أو أصغر جرعة ممكنة وتل التالي: بول مرة واحدة في اليوم.

من البيزوبيرولول مرة واحدة في اليوم خمسة أيام.

- 3.75 ملغ من البيزوبيرولول مرة واحدة في اليوم خلال أسبوع.

- 5 ملغ من البيزوبيرولول مرة واحدة في اليوم لمدة أسبوع.

- 7.5 ملغ من البيزوبيرولول مرة واحدة في اليوم لمدة أسبوع.

- 10 ملغ من البيزوبيرولول مرة واحدة في اليوم كل يوم.

يُؤخذ الدواء عادة مرة واحدة يومياً في الصباح قبل أو بعد الأكل.

موانع الاستعمال:

- فرط الحساسية لبيزوبيرولول أو لأحد مكونات الدواء.

- الربو أو مشاكل في التنفس.

- اضطرابات شديدة في الدورة الدموية.

- حموضة (وجود حمض بكبكة مفرطة في الدم).

- تدهور القصور القلبي الذي يتطلب حقن الأدوية التي تزيد من قوة تقلص القلب.

- نظم ضربات القلب، بطينية.

- بعض الإضطرابات في القلب التي تولد بطن أو انتظام ضربات القلب.

- ورم نادر في الغدة الكظرية.

- مشاكل في القلب (قصور قلبي، تسارع في الضرب، التهابات في القلب).

- إنخفاض الضغط الدموي.

- اضطراب قلبي حاد ينبع عنه إنخفاض في ضغط الدم.

قصور في الدورة الدموية.

أثار جانبية:

يجب الحصول على المساعدة الطبية في حالات الطوارئ إذا كان لديك أي من علامات الحساسية (طفح جدي، صعوبة في التنفس: تورم وجهك، والشفتين واللسان أو الحلق).

عليك إعلام طبيبك فوراً إذا كان لديك آثار جانبية خطيرة.

بوليسيديك 10 ملغ

120 كجم

1039201133
PPV 65DH76

وصى

ويتفعل

لا تقطع مدة العلاج المحددة لك من تلقاء نفسك.

لا تكرر صرف الدواء بدون وصفة طبية.

احفظ الدواء بعيداً عن متناول الأطفال.

التركيبة النوعية و الكمية:
المادة الفعالة:

فومارات البيزوبيرولول 10 ملغ في كل قرص
باقي المكونات كمية كافية لقرص واحد.

سواغات ذات تأثير معروف: بدون
الصنف الصيدلي والعلجي:

مجموعة من الأدوية تسمى كابحات البيتا
دوعي الاستعمال:

يوسع الأوعية الدموية ما يؤدي إلى تباطئة انتقباضات القلب لخفض ضغط الدم وألم الذبحة الصدرية.

هذا الدواء يستخدم في علاج ارتفاع ضغط الدم أو الذبحة الصدرية (الم في الصدر سببها نقص الاكسجين

في عضلة القلب بسبب انسداد الشرايين)

كيفية الاستعمال:

وحدة الطبيب يمكن أن يصف الجرعات.

الجرعة الإعتيادية هي 10 ملغ في اليوم.

يمكن، في بعض الحالات القصوى الاحتياج إلى 20 ملغ في اليوم.

عامة، ليس هناك دواع لضبط الجرعات لدى الأشخاص

الذين يعانون من قصور كبد أو كلو.

لدى الأشخاص المسنين، يبدأ العلاج بجرعة 5 ملغ.

ليست هناك دراسات حول تأثير البيزوبيرولول على الأطفال، لهذا لا ينصح باستعمال بيبيرول بوليسيديك لدى الأطفال.

لا تتوقف عن استخدام بيبيرول بوليسيديك فجأة دون

DUOXOL® 500 mg/2 mg
Comprimé
Boîte de 20
Paracétamol - Thiocolchicoside

DUOXOL 500mg/2mg
20 comprimés

6 1118000 120735

Thiocolchicoside

Excipients :

Excipients à effet notoire : Amidon de blé, lactose

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est préconisé dans :

- Traitement symptomatique de la douleur d'origine rhumatoïde en traumatologie et gynécologie.
- Traitement d'appoint des contractures douloureuses au cours :
 - des affections vertébrales dégénératives et des troubles statiques vertébraux : torticolis, dorsalgies, lombalgies.
 - des affections traumatologiques et neurologiques (avec spasticité).

ATTENTION !

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament ne doit pas être utilisé en cas :

- d'hypersensibilité au thiocolchicoside ou au paracétamol,
- de grossesse,
- d'allaitement,
- d'insuffisance hépatocellulaire,
- d'hypersensibilité à l'un des excipients du produit,
- chez l'enfant de moins de 15 ans.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Chez les patients souffrant d'insuffisance hépatique et/ou rénale, d'affections cardiaques ou pulmonaires, éviter les traitements prolongés.
- Pour éviter le risque de surdosage au paracétamol, vérifier l'absence de paracétamol dans la composition d'autres médicaments.
- Le thiocolchicoside doit être administré avec prudence chez les patients épileptiques ou à risque de convulsions.
- En cas de diarrhée, prévenez votre médecin qui pourra éventuellement réajuster la posologie.
- Éventuellement, ingérer les comprimés avec un pansement gastrique.
- Ne pas dépasser la dose prescrite.
- Il est conseillé de consulter un médecin pour des traitements excédant 7 jours.

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

En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et de galactose, ou de déficit en lactose.

L'amidon de blé peut provoquer des réactions allergiques chez les personnes allergiques au blé ainsi que des intolérances chez les personnes souffrant de maladies coeliaques.

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. DUOXOL® peut augmenter la toxicité du chloramphénicol.

En cas de traitement avec des anticoagulants oraux, on peut l'administrer occasionnellement comme analgésique d'électro-

Examens paracliniques :

La prise de paracétamol peut fausser le dosage de l'acide urique sanguin par la méthode à l'acide phosphotungstique et le dosage de la glycémie par la méthode à la glucose oxydase-peroxydase.

LD-NOR®

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

Veuillez lire attentivement

- Gardez cette boîte
- Si vous avez des questions, consultez votre médecin ou votre pharmacien
- Ce médicament ne contient pas de sucre ni d'arôme
- Si l'un de ces ingrédients est mentionné dans la liste des allergènes de votre enfant, n'utilisez pas ce médicament

FORMES :
LD-NOR®

Composition :

Principe actif : atorvastatine équivalente à 10, 20 ou 40 mg

Excipients : hydroxypropyl cellulose, gomme de guar, poudre de lactose monohydraté

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appartenant à la classe thérapeutique des statines.

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 inexplicables.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

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

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 :

- Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- Si vous avez des problèmes aux reins.
- Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie).

Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.

Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate).

Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.

Si vous avez des antécédents de maladie du foie.

Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.

Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et

l'entretien par LD-NOR, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables.

établie. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament. D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS CONSULTER VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

CONDUISSEZ LD-NOR 10mg

30 comprimés pelliculés



CHINE

Faculté à conduire ou utiliser des machines. Cependant il ne faut pas conduire, utiliser des machines ou des appareils ou des machines si l'état de santé ne permet pas cela.

Le médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, il traite le traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé. Il est recommandé de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé une fois par jour chez les adultes et enfants âgés nécessaires par votre médecin jusqu'à la posologie dont le médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose quotidienne est de 20 mg une fois par jour chez les

D'ADMINISTRATION :

Imprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris au moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous à la même heure. Suivez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Le traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminé par votre médecin.

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

DOSAGE :

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. Erption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la planète des pieds qui peuvent former des cloques.

Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées 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'hématoques 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

Effets indésirables fréquents (affectant 1 à 10 patients sur 100) :

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignements de nez.
- Réaction allergiques.

Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang.

Maux de tête

Nausée, constipation, flatulence, indigestion.

Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.

Résultat d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Effets indésirables peu fréquents (affectant 1 à 10 patients sur 100) :

- Anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie).
- Cauchemars, insomnie.

LD-NOR®

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

Veuillez lire attentivement

- Gardez cette boîte
- Si vous avez des questions, consultez votre médecin ou votre pharmacien
- Ce médicament ne contient pas de sucre ni d'arôme
- Si l'un de ces ingrédients est mentionné dans la liste des allergènes de votre enfant, n'utilisez pas ce médicament

FORMES :
LD-NOR®

Composition :

Principe actif : atorvastatine équivalente à 10, 20 ou 40 mg

Excipients : hydroxypropyl cellulose, gomme de guar, poudre de lactose monohydraté

Excipient à effet notoire : lactose monohydraté.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appartenant à la classe thérapeutique des statines.

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 inexplicables.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

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

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 :

- Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- Si vous avez des problèmes aux reins.
- Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie).

Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.

- Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate).
- Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.
- Si vous avez des antécédents de maladie du foie.
- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.

- Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et

l'entretien par LD-NOR, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre risque de survenue

établie. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament. D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE CONSOMMER UN MÉDICAMENT SEULEMENT APRÈS CONSEIL MEDICAL.

CONDUITE

Ce médicament ne contient pas de sucre ni d'arôme.

30 comprimés pelliculés

Lot : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV.

LD-NOR®

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

Veuillez lire attentivement

- Gardez cette boîte
- Si vous avez des questions, consultez votre médecin ou votre pharmacien
- Ce médicament ne contient pas de sucre ni d'arôme
- Si l'un de ces ingrédients est mentionné dans la liste des allergènes de votre enfant, n'utilisez pas ce médicament

FORMES :
LD-NOR®

Composition :

Principe actif : atorvastatine équivalente à 10, 20 ou 40 mg

Excipients : hydroxypropyl cellulose, gomme de guar, poudre de lactose monohydraté

Excipient à effet notoire : lactose monohydraté.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appartenant à la classe thérapeutique des statines.

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 inexplicables.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

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

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 :

- Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- Si vous avez des problèmes aux reins.
- Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie).

Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.

- Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrate).
- Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.
- Si vous avez des antécédents de maladie du foie.
- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé.

- Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.

Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et

l'entretien par LD-NOR, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre risque de survenue d'effets indésirables.

établie. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre tout médicament. D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE CONSOMMER UN MÉDICAMENT SEULEMENT SUR ORDONNANCE.

CONDUITE

Ce médicament ne contient pas de sucre ni d'arôme.

30 comprimés pelliculés

Lot : 201285

UT AV : 08/2023

PPV : 99,000H

Unité : UT AV :

LOT N° : 201285

UT AV : 08/2023

PPV (DH) : 99,000H

Unité : PPV (DH) :

D'ADMINISTRATION :

Imprimés de LD-NOR, comprimé pelliculé doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris au moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous à la même heure.

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

Le du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé est déterminée par votre médecin. Pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin, avec près plus de LD-NOR, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

DOSAGE

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. Erption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la planète des pieds qui peuvent former des cloques.

Faiblesse musculaire, endolorissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées 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'hématoques 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

Effets indésirables fréquents (affectant 1 à 10 patients sur 100) :

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorge, saignements de nez.
- Réaction allergiques.

Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatine phosphokinase dans le sang.

Maux de tête

Nausée, constipation, flatulence, indigestion.

Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.

Résultat d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

Effets indésirables peu fréquents (affectant 1 à 10 patients sur 100) :

- Anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie).
- Cauchemars, insomnie.

CHINÉS

Facile à conduire ou utiliser des machines. Cependant à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines amenant.

Un :
Le médecin prescrira un régime pauvre en cholestérol, il traite par LD-NOR, comprimé pelliculé.
Le de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont le médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose



6118000082231



مصحة أمراض القلب الدار البيضاء - الوازيس
CLINIQUE Cardiologique Casa-Oasis
Cardiologie / Cardiologie Interventionnelle / Radiologie Vasculaire Interventionnelle
Chirurgie Cardio Vasculaire et Thoracique
Coro-Scanner / 128 barrettes

Casablanca, le 19 Janvier 2021

Mme HARTOUN Miloudia

FACTURE N° 0127*/2021

Date	Désignation	QT	Montant
19/01/2021	Consultation Cardiologique+ECG	1	0,00
			250,00
			0,00
			0,00
			0,00
			0,00
			0,00
			0,00
			0,00
			250,00

Arrêtée la présent facture à la somme de :
Deux Cent cinquante dirhame (250,00 dhs)

Dr ALLAOUI Mohamed
Cardiologue
20, Rue France Ville Oasis - Casablanca
Tél: 0522 98 07 06 - Fax: 0522 98 83 25

Tél: 0522 98 07 06 - Fax: 0522 98 83 25
20, Rue de France Ville Oasis - Casablanca
CLINIQUE CASA - OASIS
CLINIQUE CARDIOLOGIQUE



valable 3 mois

Le 19.01.2024

DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE

(À adresser au médecin conseil de la MUPRAS sous pli confidentiel)

Je soussigné :

Certifie que Mlle, Mme, M. : HORTUA Dilandia

Présente Xanthia Céline - AVC + Diabète

Nécessitant un traitement d'une durée de :

longue durée

Dont ci-joint ordonnance :

(à défaut noter le traitement prescrit)

site : www.mupras.com // mail : pec@mupras.com // tel : 0522-20-45-45 ou 0522-22-78-15 / fax : 0522-22-78-18

Adresse : Center d'affaire Allal Ben Abdellah, 49, Angle Rue Allal Ben Abdellah et Rue Mohammed Fakir
6ème Etage. Casablanca

ID:
D-naiss
ans,

HARTcela
MELOUDIA

19-Jan-2021 11:32:29

Fréq. Card. 75 BPM
Int PR 224 ms
Dur.QRS 109 ms
QT/QTc 361/389 ms
Axes P-R-T 42 2 111

Dr.ALLAOUI Mohamed
Cardiologue
20, Rue de France Villa Oasis - Casa
Télé: 0522 98 07 06 - Fax: 0522 98 83 25

140/H

