

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

Consignes générales :

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

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

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

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

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

Pharmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

Biologie et Biologie :

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

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

Optique :

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

Rééducation :

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

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- Reclamation : 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.

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

N° M20- 0003666

57915

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0002725 Société :

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : HARTOUN MILOUDA

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 0671.30.44.86 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 19/01/2021

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie : Symptôme Coronar + ALD + 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 : Le :

Signature de l'adhérent(e) :


Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

DR. ALLAOUI Mohamed
Cardiologue
20, Rue de France - Ville Oasiss - Casa
Tél: 05 22 22 98 07 06 Fax: 05 22 22 98 25
CLINIQUE CARDIOLOGIQUE
CASA - OASIS
20, Rue de France - Ville Oasiss - Casa
Tél: 05 22 22 98 07 06 Fax: 05 22 22 98 25

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
19/11/2021	ST ECG		250,-	 Dr. ALLAOUT Mohamed Carrefour de la Ville Oudis - Casa 20, Rue de France Ville Oudis - Casa Tél: 0522 98 07 06 Fax: 0522 98 83 25

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 PHARMACIE EL HACHEM 61, Bd Abderrahim Bouabid Oudis - CASABLANCA Tél: 0522 23 34 49 / 0522 99 47 20	19/11/2021	1816,30

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

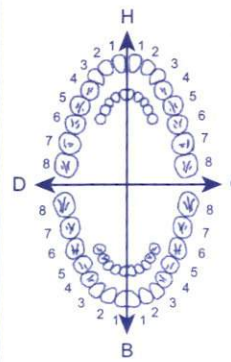
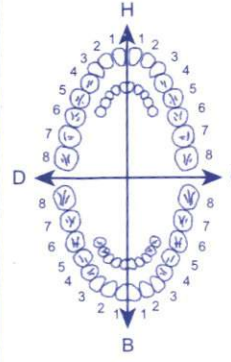
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				Coefficient DES TRAVAUX
				MONTANTS DES SOINS
				DEBUT D'EXECUTION
				FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div> H 25533412 00000000 D </div> <div> 21433552 00000000 G </div> </div> <div style="display: flex; justify-content: space-around;"> <div> 00000000 35533411 </div> <div> 00000000 11433553 </div> </div> B			Coefficient DES TRAVAUX
	MONTANTS DES SOINS			
	DATE DU DEVIS			
	DATE DE L'EXECUTION			
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



مصلحة 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
Tél.: 23.54.49 / 99.09.19

PHARMACIE JERRADA
61, Bd Abderrahim Bouabid
Oasis - CASABLANCA
Tél.: 23.54.49 / 99.09.19

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

19/9/21

MARTON 1/10/19
2x49.60

Aspirine 1/10/19
5x21.80

TANEG 1/10/19
13x180.30

Aldactone 1/10/19
5x39.30

20/11/19
3x99.00

2x65.70

3x96.00

Belmorel 20/1/19
117.30

Celebra 10/1/19
37.00

20x3 15/19
1816.30

PHARMACIE JERRADA
61, Bd Abderrahim Bouabid
Oasis - CASABLANCA
Tél.: 23.54.49 / 99.09.19

PHARMACIE JERRADA
61, Bd Abderrahim Bouabid
Oasis - CASABLANCA
Tél.: 23.54.49 / 99.09.19

PHARMACIE JERRADA
61, Bd Abderrahim Bouabid
Oasis - CASABLANCA
Tél.: 23.54.49 / 99.09.19

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

20, Rue France Ville - Oasis - CASABLANCA 20000 - الوازيس - الدار البيضاء - زنقة فرانس فيل

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



PPV: 49,60 DH
LOT: 20J13
EXP: 10/2023

PPV: 49,60 DH
LOT: 20J13
EXP: 10/2023



LOT : 20E010
PER : 11 2021

ASPEGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V : 21DH80



ASPÉGIC® NOURRISSONS 100ⁿⁱ

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ **Dénomination** : ASPEGIC 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 essence de mandarine), glycyrrhizate 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 ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES

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

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

6 118000 061113
... mg/kg par jour), • traitement avec des anticoagulants oraux,
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-duodéal (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 des
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 ont pu provoquer des hémolyses (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-duodéal, • des



LOT : 20E010
PER : 11 2021

ASPEGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V : 21DH80



ASPÉGIC® NOURRISSONS 100ⁿⁱ

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ Dénomination : ASPEGIC 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 essence de mandarine), glycyrrhizate 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 ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES

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

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

6 118000 061113
... mg/kg par jour), • traitement avec des anticoagulants oraux,
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-duodéal (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 des
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 ont pu provoquer des hémolyses (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-duodéal, • des



ASPÉGIC® NOURRISSONS 100^{mg}

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

LOT : 20E010
PER : 11 2021

ASPEGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V : 21DH80



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

6 118000 061113
... mg/kg par jour), • traitement avec des anticoagulants oraux,
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
MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

a/ **Dénomination** : ASPEGIC 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 essence de mandarine), glycyrrhizate 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 ANALGESIQUES ET ANTIPYRÉTIQUES

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT (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 du duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou
risque de saignement, • maladie grave du foie, • maladie grave des

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 des
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 ont pu provoquer des hémolyses (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



LOT : 20E010
PER : 11 2021

ASPEGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V : 21DH80



ASPÉGIC® NOURRISSONS 100ⁿⁱ

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ **Dénomination** : ASPEGIC 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 essence de mandarine), glycyrrhizate 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 ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES

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

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

6 118000 061113
... mg/kg par jour), • traitement avec des anticoagulants oraux,
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-duodéal (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 des
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 ont pu provoquer des hémolyses (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-duodéal, • des



ASPÉGIC® NOURRISSONS 100^{mg}

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ Dénomination : ASPEGIC 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 essence de mandarine), glycyrrhizate 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 ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES

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

ASPEGIC 100MG
SACHETS B20

P.P.V. : 21DH80



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

6 118000 061113
... mg/kg par jour), • traitement avec des anticoagulants oraux,
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-duodéal (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 des
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 ont pu provoquer des hémolyses (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-duodéal, • des

ALDACTAZINE®



spironolactone

Aldactazine
20 Comprimés enrobés



TITATIVE

1. IDENTIFICATION

a. DENOMINATION

ALDACTAZINE

b. COMPOSITION

Spironolactone

Excipients

c. FORME PHARMACUTIQUE

Comprimés pelliculés

d. CLASSE PHARMACOLOGIQUE

Diurétique thiazidique

(C: système cardiovasculaire)

2. DANS QUEL(S) CAS ?

Ce médicament est indiqué dans :

- Hypertension artérielle

- Œdèmes d'origine cardiaque et hépatique.

3. ATTENTION !

a. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ 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 DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN 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. PRECAUTIONS 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 DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d. INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A

LOT N° :

UT. AV. :

P.P.V

25 mg

5 mg

primé

39,30

39 30

ALDACTAZINE®



spironolactone

Aldactazine
20 Comprimés enrobés



TITATIVE

1. IDENTIFICATION

a. DENOMINATION

ALDACTAZINE

b. COMPOSITION

Spironolactone

Atteintes

Excipients

c. FORME PHARMACUTIQUE

Comprimé pelliculé

d. CLASSE PHARMACOLOGIQUE

Diurétique thiazidique

(C: système cardiovasculaire)

2. DANS QUEL(S) CAS ?

Ce médicament est indiqué dans :

- Hypertension artérielle

- Œdèmes d'origine rénale, cardiaque et hépatique.

3. ATTENTION !

a. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ 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 DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN 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. PRECAUTIONS 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 DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d. INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A

LOT N° :

UT. AV. :

P.P.V

25 mg

5 mg

primé

39,30

39 30

dans le traitement de :

ALDACTAZINE®



spironolactone

Aldactazine
20 Comprimés enrobés



TITATIVE

1. IDENTIFICATION

a. DENOMINATION

ALDACTAZINE

b. COMPOSITION

Spironolactone

Atteintes

Excipients

c. FORME PHARMACUTIQUE

Comprimé pelliculé

d. CLASSE PHARMACOLOGIQUE

Diurétique thiazidique

(C: système cardiovasculaire)

2. DANS QUEL(S) CAS ?

Ce médicament est indiqué dans :

- Hypertension artérielle

- Œdèmes d'origine

cardiaque et hépatique.

3. ATTENTION !

a. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ 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 DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN 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. PRECAUTIONS 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 DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d. INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A

LOT N° :

UT. AV. :

P.P.V

25 mg

5 mg

primé

39,30

39 30

dans le traitement de :

ALDACTAZINE®



spironolactone

Aldactazine
20 Comprimés enrobés



TITATIVE

1. IDENTIFICATION

a. DENOMINATION

ALDACTAZINE

b. COMPOSITION

Spironolactone

Excipients

c. FORME PHARMACUTIQUE

Comprimés pelliculés

d. CLASSE PHARMACOLOGIQUE

Diurétique thiazidique

(C: système cardiovasculaire)

2. DANS QUEL(S) CAS ?

Ce médicament est indiqué dans :

- Hypertension artérielle

- Œdèmes d'origine cardiaque et hépatique.

3. ATTENTION !

a. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ 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 DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN 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. PRECAUTIONS 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 DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d. INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A

LOT N° :

UT. AV. :

P.P.V

25 mg

5 mg

primé

39,30

39 30

ALDACTAZINE®



spironolactone

Aldactazine
20 Comprimés enrobés



TITATIVE

1. IDENTIFICATION

a. DENOMINATION

ALDACTAZINE

b. COMPOSITION

Spironolactone

Excipients

c. FORME PHARMACUTIQUE

Comprimé pelliculé

d. CLASSE PHARMACOLOGIQUE

Diurétique thiazidique

(C: système cardiovasculaire)

2. DANS QUEL(S) CAS ?

Ce médicament est indiqué dans :

- Hypertension artérielle

- Œdèmes d'origine

cardiaque et hépatique.

3. ATTENTION !

a. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)

Ce médicament NE DOIT PAS ÊTRE UTILISÉ 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 DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN 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. PRECAUTIONS 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 DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

d. INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A

LOT N° :

UT. AV. :

P.P.V

25 mg

5 mg

primé

39,30

39 30

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-le 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 MEDICAMENT

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 PRESENTATIONS

Boîtes de 7, 14 et de 28 gélules.

d) CLASSE PHARMA-CHOTHERAPEUTIQUE

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

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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 gastro-duodénale.
- 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 duodénal consécutif à une infection par *Helicobacter pylori*.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE 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 nelfinavir.

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- 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 :

96/00

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 500 mg) + métronidazole 400 mg (ou 500 mg ou tinidazole 500 mg), 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 duodénal 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 MEDECIN.

b) VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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-le 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 MEDICAMENT

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 PRESENTATIONS

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 MEDICAMENT ?

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 gastro-duodénale.
- 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 duodénal consécutif à une infection par *Helicobacter pylori*.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE 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 nelfinavir.

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- 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 :

96/00

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 500 mg) + métronidazole 400 mg (ou 500 mg ou tinidazole 500 mg), 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 duodénal 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 MEDECIN.

b) VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

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-le 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 MEDICAMENT

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 PRESENTATIONS

Boîtes de 7, 14 et de 28 gélules.

d) CLASSE PHARMA- THERAPEUTIQUE

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

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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 gastro-duodénale.
- 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 duodénal consécutif à une infection par *Helicobacter pylori*.

3. ATTENTION !

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE 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 nelfinavir.

b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- 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 :

96/00

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 500 mg) + métronidazole 400 mg (ou 500 mg ou tinidazole 500 mg), 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 duodénal 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 MEDECIN.

b) VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

CELEBREX® gélule

Celecoxib 100 ou 200 mg

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



le traitement. Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus
ancien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à
antiques, car cela pourrait lui être nocif. Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin

Enveloppe de la gélule : gé

DANS QUEL CAS UTILISER CELEBREX®

Ce médicament se présente sous forme de

Ce médicament contient un anti-inflam

sélectifs de la cyclo-oxygénase-2 (COX-2).

l'arthrose et les signes et symptômes de
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-duodéal 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 (oesophagite, 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'œdème, 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, ARRÊTER CELEBREX ET CONTACTER IMMÉDIATEMENT UN MÉDECIN OU UN SERVICE MÉDICAL 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 œdèmes). Ce médicament contient un anti-inflammatoire non stéroïdien : le célécoxib. 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 célécoxib) 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 CONTRE-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

P.P.V. :

117 30

117 30

09366090/7

التحدث مع طبيبك. قد تحتاج إلى استخدام جرعة أقل

BIPROLOL 10mg
30 Comprimés pelliculés
sécabloc



6 118001 200825

لا تأخذ كميات أكبر أو
أصغر جرعة ممكنة وت
القتالي:
لؤل مرة واحدة في ال

منع من البيزوبرولول مرة واحدة في اليوم

- أسبوع.
- 3.75 ملغ من البيزوبرولول مرة واحدة في ال
- خلال أسبوع.
- 5 ملغ من البيزوبرولول مرة واحدة في اليوم لمد
- أسابيع.
- 7.5 ملغ من البيزوبرولول مرة واحدة في اليوم
- 4 أسابيع.
- 10 ملغ من البيزوبرولول مرة واحدة في اليوم كعلا

يؤخذ الدواء عادة مرة واحدة يوميا في الصباح قبل أ
أو بعد الأكل

موانع الاستعمال

- فرط الحساسية لبيزوبرولول أو لأحد مكونات الدواء
- الربو أو مشاكل في التنفس
- اضطرابات شديدة في الدورة الدموية
- حموضة (وجود حمض بكمية مفرطة في الدم):
- تدهور القصور القلبي الذي يتطلب حقن الأدوية
- تزيد من قوة تقلص القلب:
- نظم ضربات القلب، بطيئة:
- بعض الإضطرابات في القلب التي تولد بطئ أو
- انتظام ضربات القلب:
- ورم نادر في الغدة الكظرية:
- مشاكل في القلب (قصور قلبي، تسارع في الضرب
- التهابات في القلب)
- انخفاض الضغط الدموي
- إضطراب قلبي حاد ينتج عنه إنخفاض في ضغط الد
- قصور في الدورة الدموية
- آثار جانبية
- يجب الحصول على المساعدة الطبية في حالات الطو
- إذا كان لديك أي من علامات الحساسية (طفح جلدي
- صعوبة في التنفس : تورم وجهك ، والشفتين واللسا
- أو الحلق)
- عليك إعلام طبيبك فوراً إذا كان لديك آثار جانبية خ

ملغ 10 البيميدك

65170

107930
PPV 65DH70

وص

وينفعه

إلى
وضرره.
لا تقطع مدة العلاج المحددة لك من تلقاء نفسك.
لا تكرر صرف الدواء بدون وصفة طبية.
إحفظ الدواء بعيدا عن متناول الأطفال .

التركيبية النوعية و الكمية:

المادة الفعالة:

فومارات البيزوبرولول..... 10 ملغ في كل قرص

باقي المكونات..... كمية كافية لقرص واحد.

سواغات ذات تأثير معروف: بدون

الصف الصيدي والعلاجي:

مجموعة من الأدوية تسمى كاهبات الببتا

دواعي الاستعمال

يوسع الأوعية الدموية ما يؤدي إلى تبطئة انقباضات

القلب لخفض ضغط الدم وآلام الذبحة الصدرية

هذا الدواء يستخدم في علاج ارتفاع ضغط الدم ،أو

الذبحة الصدرية (ألم في الصدر سببها نقص الأكسجين

في عضلة القلب بسبب انسداد الشرايين)

كيفية الاستعمال

وحده الطبيب يمكن أن يصف الجرعات.

الجرعة الإعتيادية هي 10 ملغ في اليوم.

يمكن، في بعض الحالات القصوى الإحتياج إلى 20 ملغ

في اليوم.

عامة، ليس هناك دواع لضبط الجرعات لدى الأشخاص

الذين يعانون من قصور كبدي أو كلوي.

لدى الأشخاص المسنين، يبدأ العلاج بجرعة 5 ملغ.

ليست هناك دراسات حول تأثير البيزوبرولول على

الأطفال، لهذا لا ينصح إستعمال بيبيرول بوليميدك لدى

الأطفال.

لا تتوقف عن استخدام بيبيرول بوليميدك فجأة دون

التحدث مع طبيبك. قد تحتاج إلى استخدام جرعة أقل

BIPROLOL® 10mg
30 Comprimés pelliculés
sécabloc



6 118001 200825

لا تأخذ كميات أكبر أو
أصغر جرعة ممكنة وت
القتالي:
لؤل مرة واحدة في ال

منع من البيزوبرولول مرة واحدة في اليوم

- أسبوع.
- 3.75 ملغ من البيزوبرولول مرة واحدة في ال
- خلال أسبوع.
- 5 ملغ من البيزوبرولول مرة واحدة في اليوم لمد
- أسابيع.
- 7.5 ملغ من البيزوبرولول مرة واحدة في اليوم
- 4 أسابيع.
- 10 ملغ من البيزوبرولول مرة واحدة في اليوم كعا

يؤخذ الدواء عادة مرة واحدة يوميا في الصباح قبل أ
أو بعد الأكل

موانع الاستعمال

- فرط الحساسية لبيزوبرولول أو لأحد مكونات الدواء
- الربو أو مشاكل في التنفس
- اضطرابات شديدة في الدورة الدموية
- حموضة (وجود حمض بكمية مفرطة في الدم):
- تدهور القصور القلبي الذي يتطلب حقن الأدوية
- تزيد من قوة تقلص القلب:
- نظم ضربات القلب، بطيئة:
- بعض الاضطرابات في القلب التي تولد بطئ أو
- انتظام ضربات القلب:
- ورم نادر في الغدة الكظرية:

- مشاكل في القلب (قصور قلبي، تسارع في الضرب
- التهابات في القلب)
- انخفاض الضغط الدموي
- اضطراب قلبي حاد ينتج عنه انخفاض في ضغط الد
- قصور في الدورة الدموية
- آثار جانبية

يجب الحصول على المساعدة الطبية في حالات الطو
إذا كان لديك أي من علامات الحساسية (طفح جلدي
صعوبة في التنفس : تورم وجهك ، والشفتيين واللسا
أو الحلق)

عليك إعلام طبيبك فوراً إذا كان لديك آثار جانبية خ

ملغ 10 البيميدك

65170

107930
PPV 65DH70

وص

وينفعه

إلى
وضرره.
لا تقطع مدة العلاج المحددة لك من تلقاء نفسك.
لا تكرر صرف الدواء بدون وصفة طبية.
إحفظ الدواء بعيداً عن متناول الأطفال .

التركيبية النوعية و الكمية:

المادة الفعالة:

فورمات البيزوبرولول..... 10 ملغ في كل قرص

باقي المكونات..... كمية كافية لقرص واحد.

سواغات ذات تأثير معروف: بدون

الصف الصيدي والعلاجي:

مجموعة من الأدوية تسمى كاهبات الببتا

دواعي الاستعمال

يوسع الأوعية الدموية ما يؤدي إلى تبطئة انقباضات

القلب لخفض ضغط الدم وآلام الذبحة الصدرية

هذا الدواء يستخدم في علاج ارتفاع ضغط الدم ،أو

الذبحة الصدرية (ألم في الصدر سببها نقص الأكسجين

في عضلة القلب بسبب انسداد الشرايين)

كيفية الاستعمال

وحده الطبيب يمكن أن يصف الجرعات.

الجرعة الإعتيادية هي 10 ملغ في اليوم.

يمكن، في بعض الحالات القصوى الإحتياج إلى 20 ملغ

في اليوم.

عامة، ليس هناك دواع لضبط الجرعات لدى الأشخاص

الذين يعانون من قصور كبدي أو كلوي.

لدى الأشخاص المسنين، يبدأ العلاج بجرعة 5 ملغ.

ليست هناك دراسات حول تأثير البيزوبرولول على

الأطفال، لهذا لا ينصح إستعمال بيبيرول بوليميدك لدى

الأطفال.

لا تتوقف عن استخدام بيبيرول بوليميدك فجأة دون

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

DUOXOL® 500mg/2mg
20 comprimés



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 rhumatismale 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.
- Eventuellement, 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 lactase.

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 coéliquées.

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'élect

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 notice.
- Si vous avez des questions sur votre médicament ou sur son utilisation, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament est destiné à être utilisé à long terme.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessous apparaît, consultez votre médecin.

FORMES LD-NOR®

Composition

Principe actif : atorvastatine calcium (équivalent)

Excipients : hydroxypropylcellulose, povidone, qsp un comprimé

Excipient à effet notoire : lactose monohydraté.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments utilisés pour 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 eu avec ou sans une maladie du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTION 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 inexpliquées, 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 fibraté).
- 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 pendant votre traitement avec 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 GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS CONSULTER VOTRE MEDICIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

LD-NOR 10mg

30 comprimés pelliculés



D'ADMINISTRATION :

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

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

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

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

POSOSAGE

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 oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

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

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

EFFETS SECONDAIRES :

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

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

Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, engourdissement 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'hématomes 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 (affectent 1 à 10 patients sur 100) :

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorges, 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 (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :

- 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 notice.
- Si vous avez des questions, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament est un médicament.
- Ce médicament est un médicament.
- Si l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessus vous concerne, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

FORMES LD-NOR®

Composition

Principe actif : atorvastatine calcium (équivalent)

Excipients : hydroxypropylcellulose, povidone, qsp un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notoire : lactose monohydraté.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

LD-NOR comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments utilisés pour la régulation des lipides (graisseurs).

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 eu ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTION 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 inexpliquées, 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 fibraté).
- 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 pendant, et après votre traitement avec 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 GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT DE TOUJOURS CONSULTER VOTRE MEDICIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

LD-NOR 10mg

30 comprimés pelliculés



D'ADMINISTRATION :

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

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

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

Si vous pensez que l'effet de LD-NOR, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oubliée de prendre.

POSOSAGE

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 oubliée de prendre.

Risque de syndrome de sevrage

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

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

EFFETS SECONDAIRES :

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

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

Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelade et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre. Eruption cutanée de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, engourdissement 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'hématomes 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 (affectent 1 à 10 patients sur 100) :

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorges, 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 (affectent 1 à 10 patients sur 1000) :

- 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.



مصلحة 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	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 de France Ville Oasis - Casa
Tél: 0522 98 07 06 - Fax: 0522 98 83 25

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

☐ **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.:

HARTANA Dilordia

Présente

Insuffisance Cardiaque - 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,

HARTOUN
MELODIA

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

142/74

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

