

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

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

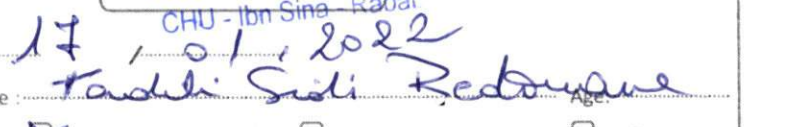
La MUPRAS garantit le respect de la loi n° 09-08 relative à la protection des personnes physiques à l'égard du traitement à caractère personnel.

N° W21-676485

106934

<input checked="" type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent(e)			
Matricule : 00626	Société : R A M		
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input checked="" type="checkbox"/> Autre :	RÉTRAITÉ
Nom & Prénom : TADILI SIDI REDOUANE			
Date de naissance : 07/08/1944			
Adresse : 17 RUE DE SATTANI - 4000 AL HAOUA - RABAT			
Email : sidi_reduane.tadili81@gmail.com			
Tél. : 066139022	Total des frais engagés :	1289,70 Dhs	

Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

Cadre réservé au Médecin	<div style="border: 1px solid black; padding: 5px; display: inline-block;"> Dr. TADILI Jawad Anesthésie-Réanimation CHU - Ibn Sina - Rabat </div>		
Cachet du médecin :			
Date de consultation :	17/01/2022		
Nom et prénom du malade :	Tadili Sidi Redouane		
Lien de parenté :	<input checked="" type="checkbox"/> Lui-même	<input type="checkbox"/> Conjoint	<input type="checkbox"/> Enfant
Nature de la maladie :	HTA + Cardiopathie ischémique		
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 fournis sur la présente déclaration. Je déclare avoir pris connaissance de la clause relative à la protection des données personnelles.

Fait à : **RABAT** Le : **17/01/2022**

Signature de l'adhérent(e) :

R ACCUEIL



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du praticien attestant le Paiement
17/01/2022	g	G		INP : DR. TADIL Anesthésie-Réanim. CHU Ibn Sina

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien
du Fourisseur

Pharmacie de Kebibat
SEDRIATI M. Pharmacien
7, rue Slaoul Kebibat - Rabat
Tél.: 0527 69 02 27

Date

Montant de la Facture

17.01.2022 1289,70



ANALYSES - RADIographies

Jouque

Date

Désignation des Cœfficients

Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

Cachet et signature du Particien

Date des Soins

Nombre

AM

PC

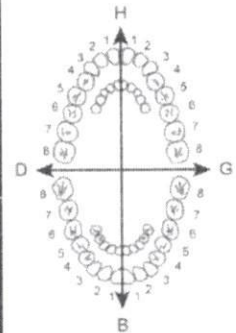
Montant détaillé des Honoraires

IM

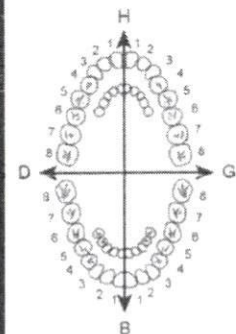
IV

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.



O.D.F PROTHESES DENTAIRES



DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H	25533412	21433552
	00000000	00000000
D	00000000	00000000
	35533411	11433553
B		

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

COEFFICIENT DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



+212 537 67 51 55 | E-mail : chu.cc.ibnsina@sante.gov.ma | Fax : +212 537 67 51 55
 ٢٠٢٠٥ ٠٦١٥٩ ٣٧٨٠٤ ٥٤١٠
 ٢٠٢١٠ ٠٦١٥٩ ٣٧٨٠٤ ٥٤١٠

DR. TADILI Jawad
 Anesthésie-Réanimation
 CHU - Ibn Sina - Rabat

Rabat, le 17/01/2022
 Dr. Tadili Sidi fedouane
 148100 x 3

LOT : 200984 EXP : 09/2023
 PPV : 148DH00

1. bromazepam 10 mg 1cp/medicin
 75, 20 x 3

2. amex 10 mg 1cp/medicin
 70, 100 x 2

3. Sibutrine 10 mg 1cp/boîte
 30, 70 x 4

4. Kavellag 25 mg 18t/m
 96, 00 x 3

5. Plazol 10mg. 1 cp/i
 69, 30

6. Natirplay 0.30mg, 100ml

PPV : 70DH00
 PER : 10/2023
 LOT : 2797

6 118001 040148
 NATISPRAY 0,30mg
 Solution (18ml)
 BOTTU S.A PPV : 69DH30

تجهيزات
 Pharmacie de
 SEDRATI M ed pharmaciens
 7, rue Slaoui Kebibat - Rabat
 Tel.: 0527 69 05 07

Dr. TADILI Jawad
 Anesthésie-Réanimation
 CHU Ibn Sina - Rabat

T = 1289,170

75,20

75,20

75,20

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la interroger votre médecin ou votre pharmacien. « Ce n'est pas prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur maladie sont identiques aux vôtres. » Si vous parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique : quel est ce que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

QUELLES CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBiteur DE L'AGGRÉGATION PLAQUETTAIRE. HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens =AINS).

si vous êtes enceinte, à partir du début du deuxième mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour.

si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).

si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou duodénum.

si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).

si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.

si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.

si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

si vous avez une maladie hérititaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.

si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).

si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).

si vous avez une maladie des reins ou du foie.

si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).

si vous avez des réactions allergiques.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en flits.

an chirurgicale est prévue :

te les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque le médicament date de plusieurs jours.

stécin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament.

cents

i-dessus. Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin, pas être administré aux enfants et aux adolescents.

nts et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

contient de l'aspirine. Autres médicaments en contiennent. Vous ne devriez pas prendre ce médicament lorsque KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille [les AINS comme par exemple l'ibuprofène] sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

isez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

un autre médicament à base de benzibromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

le ticagrelor en dehors des indications validées,

un autre médicament à base de diflubenzétil (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

• nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine),

• topiques gastro-intestinaux, antiacides et absorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

• anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

• anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de fièvre),

• ticagrelor (dans les indications validées),

• cobimetinib,

• ibritumomab,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

• médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre autre médicament.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de saignement dans le système gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, consultez à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (l'acide acétylsalicylique). Ne prendre qu'un autre médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la interroger votre médecin ou votre pharmacien. « Ce n'est pas prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur maladie sont identiques aux vôtres. » Si vous parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique : quel est ce que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

QUELLES CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBiteur DE L'AGGRÉGATION PLAQUETTAIRE. HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens =AINS).

si vous êtes enceinte, à partir du début du deuxième mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour.

si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).

si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou duodénum.

si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).

si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.

si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.

si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

si vous avez une maladie hérititaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.

si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).

si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).

si vous avez une maladie des reins ou du foie.

si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).

si vous avez des réactions allergiques.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en flits.

an chirurgicale est prévue :

te les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque le médicament date de plusieurs jours.

stécin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament.

cents

i-dessus. Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin, pas être administré aux enfants et aux adolescents.

nts et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

contient de l'aspirine. Autres médicaments en contiennent. Vous ne devriez pas prendre ce médicament lorsque KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille [les AINS comme par exemple l'ibuprofène] sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

isez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

un autre médicament à base de benzibromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

le ticagrelor en dehors des indications validées,

un autre médicament à base de diflubenzétil (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

• nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine),

• topiques gastro-intestinaux, antiacides et absorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

• anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

• anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de fièvre),

• ticagrelor (dans les indications validées),

• cobimetinib,

• ibritumomab,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

• médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre autre médicament.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de saignement dans le système gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, consultez à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (l'acide acétylsalicylique). Ne prendre qu'un autre médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la interroger votre médecin ou votre pharmacien. « Ce n'est pas prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur maladie sont identiques aux vôtres. » Si vous parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique : quel est ce que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

QUELLES CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉGATION PLAQUETTAIRE. HÉPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens =AINS).

si vous êtes enceinte, à partir du début du deuxième mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour.

si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).

si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou duodénum.

si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).

si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.

si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.

si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

si vous avez une maladie hérititaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.

si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).

si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).

si vous avez une maladie des reins ou du foie.

si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).

si vous avez des réactions allergiques.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en flots.

an chirurgicale est prévue :

te les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque le médicament date de plusieurs jours.

stécin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament date de plusieurs jours.

cents

i-dessus. Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin,

pas être administré aux enfants et aux adolescents.

nts et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

contient de l'aspirine. Autres médicaments en contiennent. Vous ne devriez pas prendre ce médicament dans le même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille [les AINS comme par exemple l'ibuprofène] sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

isez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

un autre médicament à base de benzibromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

le ticagrelor en dehors des indications validées,

un autre médicament à base de diflubenzétil (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

• nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine),

• topiques gastro-intestinaux, antiacides et absorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

• anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

• anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de fièvre),

• ticagrelor (dans les indications validées),

• cobimetinib,

• ibritumomab,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

• médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre autre médicament.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de saignement dans le système gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, consultez à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (l'acide acétylsalicylique). Ne prendre qu'un autre médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament.

contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la interroger votre médecin ou votre pharmacien. « Ce n'est pas prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il peut leur maladie sont identiques aux vôtres. » Si vous parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique : quel est ce que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

QUELLES CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBiteur DE L'AGGRÉGATION PLAQUETTAIRE. HEPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens =AINS).

si vous êtes enceinte, à partir du début du deuxième mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour.

si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).

si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou duodénum.

si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).

si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.

si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.

si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

si vous avez une maladie hérititaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.

si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).

si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).

si vous avez une maladie des reins ou du foie.

si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).

si vous avez des réactions allergiques.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en flits.

an chirurgicale est prévue :

te les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque le médicament date de plusieurs jours.

stécin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament.

cents

i-dessus. Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin, pas être administré aux enfants et aux adolescents.

nts et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

contient de l'aspirine. Autres médicaments en contiennent. Vous ne devriez pas prendre ce médicament lorsque KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille [les AINS comme par exemple l'ibuprofène] sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

isez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

un autre médicament à base de benzibromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),

un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

le ticagrelor en dehors des indications validées,

un autre médicament à base de diflubenzétil (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),

• nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine),

• topiques gastro-intestinaux, antiacides et absorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

• anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

• anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de fièvre),

• ticagrelor (dans les indications validées),

• cobimetinib,

• ibritumomab,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

• médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourrez prendre autre médicament.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et alcool

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de saignement dans le système gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, consultez à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (l'acide acétylsalicylique). Ne prendre qu'un autre médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin

Prazol® 20 mg

oméprazole

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant

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

PPV : 96DH00

PER : 03/24

LOT : K2832-1

otre

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol® 20 mg :

Oméprazole (DCI) 20 mg

Excipients qsp 1 gélule

FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastrorésistants.

- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

Prazol® 20 mg

oméprazole

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant

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

PPV : 96DH00

PER : 03/24

LOT : K2832-1

otre

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol® 20 mg :

Oméprazole (DCI) 20 mg

Excipients qsp 1 gélule

FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastrorésistants.

- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

Prazol® 20 mg

oméprazole

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant

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

PPV : 96DH00

PER : 03/24

LOT : K2832-1

otre

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol® 20 mg :

Oméprazole (DCI) 20 mg

Excipients qsp 1 gélule

FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastrorésistants.

- Présentation : boîte de 7, 14 et 28 gélules.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante contient la substance active oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelée inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante est utilisé pour traiter les affections suivantes :

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.