

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 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 Casablanca 20000 - Tel : 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° W21-676485

106234

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 00626 Société : RAM
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : RETRAITÉ
 Nom & Prénom : TADILI SIDI REDOUANE
 Date de naissance : 07/08/1944
 Adresse : 17, RUE AL BATTANI - ANASS - 10090
 Email : redouane.tadili@gmail.com - RABAT
 Tél : 0661390226 Total des frais engagés : 1289,70 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

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

Date de consultation : 17/01/2022
 Nom et prénom du malade : TADILI SIDI REDOUANE
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ 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 portés 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) : [Signature]



Autorisation CNDP N° : A-A-215/2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur Date Montant de la Facture

Pharmacie de Kebibat
SEDRATI Med Pharmacies
7, rue Slaoui Kebibat - Rabat
Tél.: 0537 69 05 97

17.01.2022 1289,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

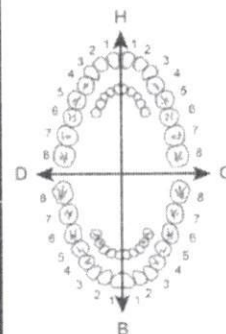
Date Désignation des Coefficients Montant des Honoraires

AUXILIAIRES MEDICAUX

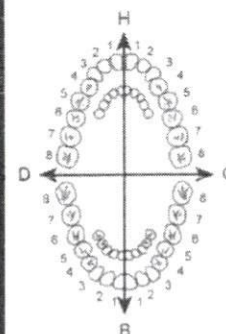
Cachet et signature du Particien Date des Soins Nombre AM PC IM IV Montant détaillé des Honoraires

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 G
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



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

Rabat le 17/01/2022
TADILI Sidikeddouane

148100x3

LOT
200984
EXP
09/2023
PPV: 148DH00

1. Bantam 100 mg 1cp/matin
75.20x3

2. Lunex 10 mg 1cp/matin
70100x2

3. Siroxetine 10mg 1cp/soir
30.70x4

4. Kanadegic 25mg 1st/m
96.00x3

5. Praxol Long. 1cp/i
69.30

6. Natispray 0.30mg 1cp/i

LOT : 190361
PER : 09/2022
PPV : 148DH00

PPV 70DH00
PER 10/23
LOT K2797

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

القبيبات
Pharmacie de Kebib
SEDRA TI Med pharmacien
7, rue Slaoui Kebibat - Rabat
Tél.: 0527 69 05 07

T=1289170

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

PPV: 70DH00
PER: 05/23
LOT: K1415

75,20

75,20

75,20

KARDEGIC® 75mg

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

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre des informations importantes pour vous.
• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire avant votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament ne doit pas être administré à d'autres personnes. • Ce médicament ne doit pas être administré à d'autres personnes. • Si vous ne parlez pas votre langue, consultez votre médecin. Ceci qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 1.

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGREGATION 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 récurrences 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 (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 6ème 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 l'usage d'aspirine ou d'un médicament de la même famille que l'aspirine (les AINS) ;
- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du 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 maladie (maladie des cellules immunitaires 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 héréditaire des globules rouges, anémie déficiente 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 du 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 règles abondantes.
- 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

KARDEGIC 75MG
SACHETS Ø30

P.P.V : 30DH70



LOT : 21E006
PER : 12/2022

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 faibles 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 cas de saignements.

Un chirurgien est prévu :

Le risque de saignements même à de très faibles doses, et ce même lors d'interventions chirurgicales de plusieurs jours, est augmenté par l'usage de KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose. Avant toute intervention chirurgicale, le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Conts

« Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

par être administré aux enfants et aux adolescents.

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

contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que 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.

Lisez 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 benzotriazole 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 défibrotide (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).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- vitamine K (vitamine K1 ou vitamine K2) à des doses supérieures à 20 mg/jour (médicament utilisé pour traiter certains cancers) ;
- lopiques gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (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 la fièvre) ;
- le ticagrelor (dans les indications validées) ;
- cimétiline ;
- ibuprofène ;
- 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 pourriez prendre tout autre médicament.

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

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifier une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez pas d'autres médicaments contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin pourra vous prescrire KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

KARDEGIC® 75mg

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

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre des informations importantes pour vous.
• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire avant votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament ne doit pas être administré à d'autres personnes. • Ce médicament ne doit pas être administré à d'autres personnes. • Si vous ne parlez pas votre langue, consultez votre médecin. Ceci est une notice destinée à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci est une notice destinée à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci est une notice destinée à votre médecin, ou votre pharmacien.

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGREGATION 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 récurrences 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 (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 6ème 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 l'usage d'aspirine ou d'un médicament de la même famille que l'aspirine (les AINS) ;
- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du 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 maladie (maladie des cellules immunitaires 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 héréditaire des globules rouges, anémie déficiente 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 du 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 règles abondantes.
- 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

KARDEGIC 75MG
SACHETS Ø30

P.P.V : 30DH70



LOT : 21E006
PER : 12 2022

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 faibles 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 cas de saignements.

Un chirurgien est prévu :

Le risque de saignements même à de très faibles doses, et ce même lors de médicaments dans de plusieurs jours.
Envisagez, votre chirurgien, l'anesthésie ou votre dentiste de la prise de la cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Conts

« 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. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

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.

Lisez 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 benzotriazole 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 delfibrotide (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).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- des médicaments censés à des doses supérieures à 20 mg/jour (médicament utilisé pour traiter certains cancers) ;
- lopiques gastro-intestinaux, antidiarrhéiques et adsorbants (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 la fièvre) ;
- le ticagrelor (dans les indications validées) ;
- clobéramine ;
- ibuprofène ;
- 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 pourriez prendre tout autre médicament.

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

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifier une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez pas d'autres médicaments contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin pourra vous prescrire KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

KARDEGIC® 75mg

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

veuille lire attentivement cette notice avant de pr
contient des informations importantes pour vous.
• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la
interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce m
prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. • Il p
leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous n
parlez ou à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci
qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir ru

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solu
QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :
ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGREGATION 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 récives 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 (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 6ème 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 l'usage d'aspirine ou d'un médicament de la même famille que l'aspirine ;
- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du 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 maladie (maladie des cellules immunitaires 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 héréditaire des globules rouges, anémie déficitaire 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 du 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 règles abondantes.
- 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

KARDEGIC 75MG
SACHETS Ø30

P.P.V : 30DH70



6 118000 061847

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 faibles 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 cas de saignements.

Un chirurgicale est prévue :

Le risque de saignements même à de très faibles doses, et ce même lors de médicaments dans de plusieurs jours.
Envisagez la prise d'aspirine avant votre chirurgie, l'anesthésie ou votre dentiste de la prise de la cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Conts

« Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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

contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Contre-indications :
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.

Lisez 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 benzobromarone 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 défibrotide (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).

Interdire votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- médicaments censés à des doses supérieures à 20 mg/jour (médicament utilisé pour traiter certains cancers) ;
- lopiques gastro-intestinaux, antidiarrhéiques et adsorbants (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 la fièvre) ;
- ticagrelor (dans les indications validées) ;
- cimétiline ;
- ibuprofène ;
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux) ;
- médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

Interrogez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

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

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifier une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez pas KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pendant la grossesse.

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 pourra vous prescrire KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

KARDEGIC® 75mg

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

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire avant votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament ne doit pas être administré à d'autres personnes. • Ce médicament ne doit pas être administré à d'autres personnes. • Si vous ne parlez pas votre langue, consultez votre médecin. Ceci qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 1.

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGREGATION 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 récurrences 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 (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 6ème 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 l'usage d'aspirine ou d'un médicament de la même famille que l'aspirine (les AINS) ;
- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du 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 maladie (maladie des cellules immunitaires 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 héréditaire des globules rouges, anémie déficiente 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 du 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 règles abondantes.
- 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

KARDEGIC 75MG
SACHETS Ø30

P.P.V : 30DH70



6 118000 061847

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 faibles 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 cas de saignements.

Un chirurgien est prévu :

Le risque de saignements même à de très faibles doses, et ce même lors de médicaments dans de plusieurs jours.

scin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de la cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin si vous avez déjà été administré aux enfants et aux adolescents.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Les associations de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourraient entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lisez 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 benzotriazole 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 défibrotine (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).

Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :

- méthotrexate (à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers)) ;
- lopiques gastro-intestinaux, antidiarrhéiques et adsorbants (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 la fièvre) ;
- ticagrelor (dans les indications validées) ;
- cimétiline ;
- ibuprofène ;
- 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 pourriez prendre tout autre médicament.

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

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez pas d'autres médicaments contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin pourra vous prescrire un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

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, consultez votre médecin ou 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

PAZOL[®] 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

PAZOL[®] 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, consultez votre médecin ou 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

PAZOL[®] 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

PAZOL[®] 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, consultez votre médecin ou 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

PAZOL[®] 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

PAZOL[®] 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.