

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

ditions générales :

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

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

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

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

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

rmacie :

Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.

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

diologie et Biologie :

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

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

optique :

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

éducation :

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

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

ntaire :

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

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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

N° P19-

068584
115136

Optique

Autres

Maladie

Dentaire

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 339 Société : RAM

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom :

AILI EL HOUSSINE

Date de naissance :

30/16/1942

Adresse :

CITE OULFA A' K Rue 162 N° 13

Tél. : 0522900469

Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Age :

Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casa

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : Ali

ACCUEIL *15 MAI 2021* *MUPRAS*

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
20/05/2022	C		150 DHA	<i>Médecin Dr. Laila HAOUIZIR Rue 6 - Oued Massira Hassania - Tél : 05 22 89 57 77 10/05/2022</i>

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie Massira Hassania Dr. Laila HAOUIZIR Rue 6 - Oued Massira Hassania - Tél : 05 22 89 57 77	10/05/2022	634,10

ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur I. FADLOULLAH

الدكتورة إ. فضل الله

MEDECIN GENERALISTE

الطب العام

97, Rue 40, Wifak II
Hay Oulfa - Casablanca
Tél. : (212) 0522 93 05 47

زنقة 40 ، رقم 97 ، الوفاق II
حي الألفة - الدار البيضاء
الهاتف : (212) 0522 93 05 47

Casablanca, le 10 MAI 2022 الدار البيضاء، في

Mme. El Hachimi

MENNAHA

21,00
x 2 ① Libnax C.P.
1 C.P. x 24. x 6 Semes.

54,70
② Mcheweriu Fort
1 C.P. x 24.

99,00 ③ Lixiher C
0 - 0 - 1 C.P. 6 Semes

49,60 ④ Dr. cur e
1 C.P. 115 Jm x 3 mn

مطبعة دار الفاتح
الطب العام
زنقة 40 رقم 97
الدار البيضاء
الهاتف: 0522 93 05 47

28,70
x 3

Vitamine
10ph x 3mg x 1mn

15,50

INVER 20g
10ph x 1mn

30,70
x 3

KALDEfic. morning
1 sachet x 3mg

30,00

LOCAPREG OIL ^{su}
10ph U.S.P.

45,20

Myroctin cream.

10ph x 2g
1/2LW 1/2LW

18,60

Beleslim sol.

1 tutu U.S.P.

634,10

Pharmacie Massira Hassania

Dr. Laila HAOUIZIR

Lot Massira Hassania Rue 6 - Oulfa

Casablanca - Tel: 05 22 89 57 77

فيتافيريل قوي 100 ملغ

بنفيتامين

1. الشكل والتقديم

علبة تحتوي على 30 قرصاً ملمسياً.

الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل البدء باستعمال هذا الدواء.

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجدداً.

- إذا كانت لديك أي أستللة إضافية أو أي شكوك، استشر الطبيب أو الصيدلي للمزيد من المعلومات.

- لقد وصف هذا الدواء لك أنت شخصياً. لا يجدر بك إعطاؤه

لآخرين فقد يؤديهم حتى لو كانت عوارضهم مثل عوارضك

2. التركيب النوعي والكمي:

بنفيتامين ملء 100

الساوا ما يكفي لقرص واحد

قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر

عند بعض المرضى: اللاكتوز والسكروز.

3. الصنف الحميدي والعلاجي: ينتمي بنفيتامين إلى مجموعة الأدوية ذات الفاعلية من

الجهاز الهضمي والتمثيل الغذائي.

4. الوصف:

- علاج البري بري.

- الوقاية من نقص الفيتامين B1 الناتج عن انخفاض في

الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال: سوء الامتصاص.

الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن.

بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات.

- ينصح به الأشخاص اللذين يشكون من التهاب الأعصاب

ويعانون من المشروبات الكحولية.

- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب.

- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

5. المقدار/طريقة الاستعمال:

المقدار:

2 إلى 4 أقراص خلال 24 ساعة.

في جميع الحالات يتعين التقيد بوصفة طبيبكم

طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم

مدة العلاج:

تقيدوا بوصفة طبيبكم

6. موانع الاستعمال:

لا يجب استعمال هذا الدواء

- الأطفال أقل من 8 سنوات

- أشخاص ذوي المرض

على العموم لا يجب

باستثناء إذا ارتأى

الطبيب في استشارة طبيبكم أو صيدليكم

7. الآثار الجانبية المرغوب فيها:

لا تتردوا في استشارة طبيبكم أو صيدليكم

أثر غير مرغوب فيه خاصه الآثار التي لا تتضمنها

هذه النشرة.

8. الاحتياطات خاصة:

يسبب تراجد اللاكتوز والسكروز لا ينصح بأخذ هذا الدواء في

حالة حساسية للفركتوز و تراجد الغالاكتوز بكثرة في الدم

ناتج عن مرض خلقي أو نقص في الكتاز (أمراض ايسوبية نادرة)

قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر:

عند بعض المرضى:

اللاكتوز و السكرور

وأنا أطالعكم على الاستعمال الآمن.

لفرض تناول تفاعلات بين الأدوية يتعين إبعاع

صيدليكم على أي علاج آخر تأخذونه

9. الحمل-الرضاعة:

ينصح بعدم أخذ فيتافيريل قوي عند المرأة المرضعة و

الحامل، في حالة اكتشاف الحمل أثناء العلاج بفيتافيريل

قوي أطلعوا طبيبكم على العموم يتعين خلال الحمل أو

الرضاعة استشارة طبيبكم أو صيدليكم قبل استعمال أي دواء.

10. العمل-الرضاة:

ينصح بعدم أخذ القيتامين B1 الناتج عن انخفاض في

الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال: سوء الامتصاص.

الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن.

بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات.

- ينصح به الأشخاص اللذين يشكون من التهاب الأعصاب

ويعانون من المشروبات الكحولية.

- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب.

- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

11. السائقون و المستعملون للآلات:

12. ما يجب القيام به في حالة الإفراط في الجرعة:

13. ما يجب القيام به في حالة نسيان أو الإفراط في الجرعة:

14. الحفظ:

لا تتجاوزوا التاريـخ المـبيـن على الغـلاف الـخارـجي

لا يترك في متناول الأطفال

تاريـخ المـراجـعة: مـارـس 2015

مخابر سانتيمونيك

20-22، زنقة الزبير بن العوام

الصخور السوداء، الدار البيضاء

28.80

الضدوى في استشارة طبيبكم أو صيدليكم

أثر غير مرغوب فيه خاصه الآثار التي لا تتضمنها

هذه النشرة.

8. الاحتياطات خاصة:

يسبب تراجد اللاكتوز والسكروز لا ينصح بأخذ هذا الدواء في

حالة حساسية للفركتوز و تراجد الغالاكتوز بكثرة في الدم

ناتج عن مرض خلقي أو نقص في الكتاز (أمراض ايسوبية نادرة)

قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر:

عند بعض المرضى:

اللاكتوز و السكرور

وأنا أطالعكم على الاستعمال الآمن.

لفرض تناول تفاعلات بين الأدوية يتعين إبعاع

صيدليكم على أي علاج آخر تأخذونه

9. الحمل-الرضاعة:

ينصح بعدم أخذ القيتامين B1 الناتج عن انخفاض في

الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال: سوء الامتصاص.

الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن.

بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات.

- ينصح به الأشخاص اللذين يشكون من التهاب الأعصاب

ويعانون من المشروبات الكحولية.

- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب.

- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

10. العمل-الرضاة:

ينصح بعدم أخذ القيتامين B1 الناتج عن انخفاض في

الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال: سوء الامتصاص.

الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن.

بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات.

- ينصح به الأشخاص اللذين يشكون من التهاب الأعصاب

ويعانون من المشروبات الكحولية.

- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب.

- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

11. السائقون و المستعملون للآلات:

12. ما يجب القيام به في حالة الإفراط في الجرعة:

13. ما يجب القيام به في حالة نسيان أو الإفراط في الجرعة:

14. الحفظ:

لا تتجاوزوا التاريـخ المـبيـن على الغـلاف الـخارـجي

لا يترك في متناول الأطفال

تاريـخ المـراجـعة: مـارـس 2015

مخابر سانتيمونيك

20-22، زنقة الزبير بن العوام

الصخور السوداء، الدار البيضاء

IMPIMPEL 10/18 (105 x 120) mm

فيتافيريل قوي 100 ملغ

بنفيتامين

1. الشكل والتقديم

علبة تحتوي على 30 قرصاً ملمسياً.

الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل البدء باستعمال هذا الدواء.

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجدداً.

- إذا كانت لديك أي أستللة إضافية أو أي شكوك، استشر الطبيب أو الصيدلي للمزيد من المعلومات.

- لقد وصف هذا الدواء لك أنت شخصياً. لا يجدر بك إعطاؤه

لآخرين فقد يؤديهم حتى لو كانت عوارضهم مثل عوارضك

2. التركيب النوعي والكمي:

بنفيتامين ملء 100

الساوا ما يكفي لقرص واحد

قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر

عند بعض المرضى: اللاكتوز والسكروز.

3. الصنف الحميدي والعلاجي: ينتمي بنفيتامين إلى مجموعة الأدوية ذات الفاعلية من

الجهاز الهضمي والتمثيل الغذائي.

4. الوصف:

- علاج البري بري.

- الوقاية من نقص الفيتامين B1 الناتج عن انخفاض في

الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال: سوء الامتصاص.

الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن.

بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات.

- ينصح به الأشخاص اللذين يشكون من التهاب الأعصاب

ويعانون من المشروبات الكحولية.

- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب.

- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

5. المقدار/طريقة الاستعمال:

المقدار:

2 إلى 4 أقراص خلال 24 ساعة.

في جميع الحالات يتعين التقيد بوصفة طبيبكم

طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم

مدة العلاج:

تقيدوا بوصفة طبيبكم

6. موانع الاستعمال:

لا يجب استعمال هذا الدواء

- الأطفال أقل من 8 سنوات

- أشخاص ذوي المرض

على العموم لا يجب

باستثناء إذا ارتأى

الطبيب في استشارة طبيبكم أو صيدليكم

7. الآثار الجانبية المرغوب فيها:

لا تتردوا في استشارة طبيبكم أو صيدليكم

أثر غير مرغوب فيه خاصه الآثار التي لا تتضمنها

هذه النشرة.

8. الاحتياطات خاصة:

يسبب تراجد اللاكتوز والسكروز لا ينصح بأخذ هذا الدواء في

حالة حساسية للفركتوز و تراجد الغالاكتوز بكثرة في الدم

ناتج عن مرض خلقي أو نقص في الكتاز (أمراض ايسوبية نادرة)

قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر:

عند بعض المرضى:

اللاكتوز و السكرور

وأنا أطالعكم على الاستعمال الآمن.

لفرض تناول تفاعلات بين الأدوية يتعين إبعاع

صيدليكم على أي علاج آخر تأخذونه

9. الحمل-الرضاعة:

ينصح بعدم أخذ فيتافيريل قوي عند المرأة المرضعة و

الحامل، في حالة اكتشاف الحمل أثناء العلاج بفيتافيريل

قوي أطلعوا طبيبكم على العموم يتعين خلال الحمل أو

الرضاعة استشارة طبيبكم أو صيدليكم قبل استعمال أي دواء.

10. العمل-الرضاة:

ينصح بعدم أخذ القيتامين B1 الناتج عن انخفاض في

الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال: سوء الامتصاص.

الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن.

بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات.

- ينصح به الأشخاص اللذين يشكون من التهاب الأعصاب

ويعانون من المشروبات الكحولية.

- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب.

- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

11. السائقون و المستعملون للآلات:

12. ما يجب القيام به في حالة الإفراط في الجرعة:

13. ما يجب القيام به في حالة نسيان أو الإفراط في الجرعة:

14. الحفظ:

لا تتجاوزوا التاريـخ المـبيـن على الغـلاف الـخارـجي

لا يترك في متناول الأطفال

تاريـخ المـراجـعة: مـارـس 2015

مخابر سانتيمونيك

20-22، زنقة الزبير بن العوام

الصخور السوداء، الدار البيضاء

28.80

الضدوى في استشارة طبيبكم أو صيدليكم

أثر غير مرغوب فيه خاصه الآثار التي لا تتضمنها

هذه النشرة.

8. الاحتياطات خاصة:

يسبب تراجد اللاكتوز والسكروز لا ينصح بأخذ هذا الدواء في

حالة حساسية للفركتوز و تراجد الغالاكتوز بكثرة في الدم

ناتج عن مرض خلقي أو نقص في الكتاز (أمراض ايسوبية نادرة)

قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر:

عند بعض المرضى:

اللاكتوز و السكرور

وأنا أطالعكم على الاستعمال الآمن.

لفرض تناول تفاعلات بين الأدوية يتعين إبعاع

صيدليكم على أي علاج آخر تأخذونه

9. الحمل-الرضاعة:

ينصح بعدم أخذ القيتامين B1 الناتج عن انخفاض في

الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال: سوء الامتصاص.

الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن.

بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات.

- ينصح به الأشخاص اللذين يشكون من التهاب الأعصاب

ويعانون من المشروبات الكحولية.

- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب.

- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

10. العمل-الرضاة:

ينصح بعدم أخذ القيتامين B1 الناتج عن انخفاض في

الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال: سوء الامتصاص.

الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن.

بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات.

- ينصح به الأشخاص اللذين يشكون من التهاب الأعصاب

ويعانون من المشروبات الكحولية.

- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب.

- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

11. السائقون و المستعملون للآلات:

12. ما يجب القيام به في حالة الإفراط في الجرعة:

13. ما يجب القيام به في حالة نسيان أو الإفراط في الجرعة:

14. الحفظ:

لا تتجاوزوا التاريـخ المـبيـن على الغـلاف الـخارـجي

لا يترك في متناول الأطفال

تاريـخ المـراجـعة: مـارـس 2015

مخابر سانتيمونيك

20-22، زنقة الزبير بن العوام

الصخور السوداء، الدار البيضاء

IMPIMPEL 10/18 (105 x 120) mm

فيتافيريل قوي 100 ملغ

بنفيتامين

1. الشكل والتقديم

علبة تحتوي على 30 قرصاً ملمسياً.

الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل البدء باستعمال هذا الدواء.

- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجدداً.

- إذا كانت لديك أي أستللة إضافية أو أي شكوك، استشر الطبيب أو الصيدلي للمزيد من المعلومات.

- لقد وصف هذا الدواء لك أنت شخصياً. لا يجدر بك إعطاؤه

لآخرين فقد يؤديهم حتى لو كانت عوارضهم مثل عوارضك

2. التركيب النوعي والكمي:

بنفيتامين ملء 100

الساوا ما يكفي لقرص واحد

قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر

عند بعض المرضى: اللاكتوز والسكروز.

3. الصنف الحميدي والعلاجي: ينتمي بنفيتامين إلى مجموعة الأدوية ذات الفاعلية من

الجهاز الهضمي والتمثيل الغذائي.

4. الوصف:

- علاج البري بري.

- الوقاية من نقص الفيتامين B1 الناتج عن انخفاض في

الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال: سوء الامتصاص.

الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن.

بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات.

- ينصح به الأشخاص اللذين يشكون من التهاب الأعصاب

ويعانون من المشروبات الكحولية.

- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب.

- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

5. المقدار/طريقة الاستعمال:

المقدار:

2 إلى 4 أقراص خلال 24 ساعة.

في جميع الحالات يتعين التقيد بوصفة طبيبكم

طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم

مدة العلاج:

تقيدوا بوصفة طبيبكم

6. موانع الاستعمال:

لا يجب استعمال هذا الدواء

- الأطفال أقل من 8 سنوات

- أشخاص ذوي المرض

على العموم لا يجب

باستثناء إذا ارتأى

الطبيب في استشارة طبيبكم أو صيدليكم

7. الآثار الجانبية المرغوب فيها:

لا تتردوا في استشارة طبيبكم أو صيدليكم

أثر غير مرغوب فيه خاصه الآثار التي لا تتضمنها

هذه النشرة.

8. الاحتياطات خاصة:

يسبب تراجد اللاكتوز والسكروز لا ينصح بأخذ هذا الدواء في

حالة حساسية للفركتوز و تراجد الغالاكتوز بكثرة في الدم

ناتج عن مرض خلقي أو نقص في الكتاز (أمراض ايسوبية نادرة)

قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر:

عند بعض المرضى:

اللاكتوز و السكرور

وأنا أطالعكم على الاستعمال الآمن.

لفرض تناول تفاعلات بين الأدوية يتعين إبعاع

صيدليكم على أي علاج آخر تأخذونه

9. الحمل-الرضاعة:

ينصح بعدم أخذ فيتافيريل قوي عند المرأة المرضعة و

الحامل، في حالة اكتشاف الحمل أثناء العلاج بفيتافيريل

قوي أطلعوا طبيبكم على العموم يتعين خلال الحمل أو

الرضاعة استشارة طبيبكم أو صيدليكم قبل استعمال أي دواء.

10. العمل-الرضاة:

ينصح بعدم أخذ القيتامين B1 الناتج عن انخفاض في

الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال: سوء الامتصاص.

الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن.

بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات.

- ينصح به الأشخاص اللذين يشكون من التهاب الأعصاب

ويعانون من المشروبات الكحولية.

- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب.

- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

11. السائقون و المستعملون للآلات:

12. ما يجب القيام به في حالة الإفراط في الجرعة:

13. ما يجب القيام به في حالة نسيان أو الإفراط في الجرعة:

14. الحفظ:

لا تتجاوزوا التاريـخ المـبيـن على الغـلاف الـخارـجي

لا يترك في متناول الأطفال

تاريـخ المـراجـعة: مـارـس 2015

مخابر سانتيمونيك

20-22، زنقة الزبير بن العوام

الصخور السوداء، الدار البيضاء

28.80

الضدوى في استشارة طبيبكم أو صيدليكم

أثر غير مرغوب فيه خاصه الآثار التي لا تتضمنها

هذه النشرة.

8. الاحتياطات خاصة:

يسبب تراجد اللاكتوز والسكروز لا ينصح بأخذ هذا الدواء في

حالة حساسية للفركتوز و تراجد الغالاكتوز بكثرة في الدم

ناتج عن مرض خلقي أو نقص في الكتاز (أمراض ايسوبية نادرة)

قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر:

عند بعض المرضى:

اللاكتوز و السكرور

وأنا أطالعكم على الاستعمال الآمن.

لفرض تناول تفاعلات بين الأدوية يتعين إبعاع

صيدليكم على أي علاج آخر تأخذونه

9. الحمل-الرضاعة:

ينصح بعدم أخذ القيتامين B1 الناتج عن انخفاض في

الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال: سوء الامتصاص.

الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن.

بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات.

- ينصح به الأشخاص اللذين يشكون من التهاب الأعصاب

ويعانون من المشروبات الكحولية.

- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب.

- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

10. العمل-الرضاة:

ينصح بعدم أخذ القيتامين B1 الناتج عن انخفاض في

الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال: سوء الامتصاص.

الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحقن.

بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات.

- ينصح به الأشخاص اللذين يشكون من التهاب الأعصاب

ويعانون من المشروبات الكحولية.

- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب.

- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

11. السائقون و المستعملون للآلات:

12. ما يجب القيام به في حالة الإفراط في الجرعة:

13. ما يجب القيام به في حالة نسيان أو الإفراط في الجرعة:

14. الحفظ:

لا تتجاوزوا التاريـخ المـبيـن على الغـلاف الـخارـجي

لا يترك في متناول الأطفال

تاريـخ المـراجـعة: مـارـس 2015

مخابر سانتيمونيك

20-22، زنقة الزبير بن العوام

الصخور السوداء، الدار البيضاء

IMPIMPEL 10/18 (105 x 120) mm

LOCATOP® 0,1 %

Désonide 0,1 %

Crème Usage local

01.21E019
PER.10 2024

LOCATOP 0,1%

CREME T30G

P.P.V : 30DH00



6 118000 012061

DU MEDICAMENT

LOCATOP® 0,1 %, crème

Composition qualitative / composition quantitative :

Désonide 0,1000 g

Vaseline, paraffine liquide, alcool cétylstéarylique et éther cétostéarylique de macrogol 1000

(EMULGADE 1000 NI), gallate de propyle, édétate de sodium, acide sorbique, eau purifiée.

Pour 100 g.

Forme pharmaceutique : Crème, tube de 30 g.

Classe pharmaco-thérapeutique :

GLUCOCORTICOIDE TOPIQUE (D: Dermatologie)

■ DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT :

Ce médicament est préconisé dans certaines maladies de peau comme l'eczéma de contact, la dermatite atopique, le psoriasis, mais votre médecin peut le prescrire dans d'autres cas.

■ ATTENTION !

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



6 118000 061847

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILE ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOGÈNE/INHIBITEUR DE L'AGGREGATION 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'agrégation plaquetttaire.

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 à l'aspirine (hypersensibilité à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens) — ANNS).

• si vous êtes enceinte à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des douleurs périodiques à 100 mg par jour.

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

• 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 règles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologie très rare 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 faible 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 survenue de tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ». KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

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

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en 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 ANNS 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.

Luise 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 stéroïden.

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 benzboromarone 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 débréfibrate (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins).
- niroxandrol (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

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

- méthotréxate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers).
- topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs).
- anti-coagulant oral, thrombolytiques ou hémorragiques (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicaments utilisés dans le traitement de la douleur et de la fièvre).
- ticagrelor (dans les indications validées).
- cobaméthim,
- ibuprofén,
- 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, avec 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 lésion 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 (acétylsalicylique). Ne prendre AUCUN 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 spécialisé

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



6 118000 061847

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILE ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOGÈNE/INHIBITEUR DE L'AGGREGATION 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'agrégation plaquetttaire.

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 à l'aspirine (hypersensibilité à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens) — ANNS).

• si vous êtes enceinte à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des douleurs périodiques à 100 mg par jour.

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

• 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 règles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologie très rare 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 faible 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 survenue de tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ». KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

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

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en 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 ANNS 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.

Luise 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 stéroïden.

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 benzboromarone 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 débréfibrateur (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins).
- niroxandrol (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

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

- méthotréxate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers).
- topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs).
- anti-coagulant oral, thrombolytiques ou hémorapides (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicaments utilisés dans le traitement de la douleur et de la fièvre).
- ticagrelor (dans les indications validées).
- cobaméthim,
- ibuprofén,
- 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, avec 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 lésion 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 (acétylsalicylique). Ne prendre AUCUN 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 spécialisé

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



6 118000 061847

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILE ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOGÈNE/INHIBITEUR DE L'AGGREGATION 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'agrégation plaquetttaire.

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 à l'aspirine (hypersensibilité à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens) — ANNS).

• si vous êtes enceinte à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des douleurs périodiques à 100 mg par jour.

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

• 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 règles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologie très rare 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 faible 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 survenue de tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ». KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

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

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en 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 ANNS 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.

Luise 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 stéroïden.

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 benzboromarone 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 débréfibrateur (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins).
- niroxandrol (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

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

- méthotréxate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers).
- topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs).
- anti-coagulant oral, thrombolytiques ou hémorragiques (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicaments utilisés dans le traitement de la douleur et de la fièvre).
- ticagrelor (dans les indications validées).
- cobaméthim,
- ibuprofén,
- 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, avec 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 lésion 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 (acétylsalicylique). Ne prendre AUCUN 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 spécialisé

Librax®

Pour le traitement des symptômes d'inténsion psychique.

LOT: 2024 PER: 04/2025
PPV: 21,00 DH

Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-chloro-2-[2-(1-méthyl-3H-1,4-benzodiazépine-4-oxido et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1-méthyl 3-benzoyloxyquinuclidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlordiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétante. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlordiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlordiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlordiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlordiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlordiazépoxide, démoxépam, desméthyldiazepam. Le démoxépam et le desméthyldiazepam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spastique.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

Librax®

Pour le traitement des symptômes d'inténsion psychique.

LOT: 2024 PER: 04/2025
PPV: 21,00 DH

Composition :

5 mg de chlordiazépoxide : 7-chloro-2-[2-(1-méthyl-3H-1,4-benzodiazépine-4-oxido et 2,5 mg de bromure de clidinium : bromure de 1-méthyl 3-benzoyloxyquinuclidinium par dragée.

1 dragée contient 279 mg de glucides, correspondant à 406 K.J.

Propriétés :

Le chlordiazépoxide et le bromure de clidinium se complètent dans leur action sur les troubles fonctionnels au niveau du tractus gastro-intestinal et des voies génito-urinaires. Le chlordiazépoxide, benzodiazépine bien tolérée, exerce un effet anxiolytique, tensiolytique et myorelaxant. Son emploi est indiqué lorsque l'anxiété et la tension psychique influent de manière causale ou secondaire sur le tableau clinique.

Le bromure de clidinium est un anticholinergique de synthèse. Il élimine les spasmes de la musculature lisse et inhibe l'activité sécrétante. L'association des deux principes actifs permet une action à la fois centrale et périphérique sur les symptômes que l'on observe lors de troubles fonctionnels survenant au niveau intestinal et au niveau des voies génito-urinaires. Dans de tels cas, elle entraîne une stabilisation rapide des fonctions neuro-végétatives.

Pharmacocinétique :

Après prise orale, le chlordiazépoxide est pratiquement entièrement absorbé et parvient en majeure partie sous forme inchangée dans la circulation. La concentration plasmatique maximale est atteinte en moyenne en l'espace de deux à quatre heures. A l'état d'équilibre le volume de distribution du chlordiazépoxide est de 0,3-0,4 l/kg de poids corporel. La liaison aux protéines plasmatiques atteint 93-97%. La substance inchangée ainsi que le desméthylchlordiazépoxide, principal métabolite pharmacologiquement actif, traversent rapidement les barrières hémato-encéphaliques et placentaires; ils passent également en petites quantités dans le lait maternel.

La demi-vie plasmatique du chlordiazépoxide est de 15 minutes environ pendant la phase de distribution et de dix heures environ pendant la phase d'élimination. La clairance plasmatique totale est de l'ordre de 0,3-0,5 ml/min/kg. Moins de 1% d'une dose orale est retrouvé dans l'urine sous forme de chlordiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlordiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlordiazépoxide, démoxépam, desméthyldiazepam. Le démoxépam et le desméthyldiazepam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlordiazépoxide inchangé s'installe en l'espace de trois jours, tandis que les métabolites s'accumulent beaucoup plus lentement.

Le bromure de clidinium est absorbé en majeure partie sous forme inchangée dans l'intestin grêle, puis rapidement hydrolysé dans le foie en dérivé alcoolique comportant une amine quaternaire. Ce dérivé est éliminé dans l'urine et est également retrouvé dans les fèces au côté du bromure de clidinium inchangé. Une faible partie de la dose orale est soumise sous forme inchangée à une circulation entéro-hépatique. L'élimination dans l'urine s'effectue en deux phases, avec des demi-vies de respectivement 1½ et 20 heures en moyenne.

Indications :

Manifestations de l'anxiété s'accompagnant de troubles fonctionnels digestifs à composante spastique.

Posologie habituelle :

3-4 dragées par jour. Prendre le médicament de préférence une demi-heure avant les repas avec du liquide.

Directives posologiques particulières :

Patients âgés et faibles : commencer par 1-2 dragées par jour, puis augmenter peu à peu la posologie jusqu'à la dose optimale, efficace et tolérée.

Enfants : 1-2 dragées par jour, selon l'âge et l'affection à traiter. Les dragées peuvent être avalées entières ou écrasées, avec du liquide.

Notice :

Information de l'utilisateur

D-CURE FORTE 100.000 U.I.,
buvable en ampoule, boîtes de 3.
Cholécalciférol (Vitamine D 3).

PPU: 49,60 DH
LOT: 21K03B
EXP: 11/2024

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

QUE CONTIENT CETTE NOTICE ?

1. Qu'est-ce que D-Cure forte et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser D-Cure forte ?
3. Comment prendre D-Cure forte ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver D-Cure forte ?
6. Information supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE D-CURE FORTE ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Classe pharmaceutique : Vitamines.
- Indications thérapeutiques : D-CURE FORTE 100.000 UI est utilisé en tant que traitement d'attaque pour la carence en vitamine D.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER D-CURE FORTE ?

N'utilisez pas D-CURE FORTE :

- si vous êtes allergique (hypersensible) au cholécalciférol ou à tout autre excipient de D-CURE FORTE (cf. rubrique 6).
- si vous avez moins de 18 ans.
- si vous souffrez d'hypercalcémie (augmentation du taux de calcium dans le sang) et/ou
- si vous souffrez d'hypercalcurie (augmentation du taux de calcium dans les urines).
- si vous souffrez de pseudo-hypoparathyroïdisme (perturbation du métabolisme de l'hormone parathyroïdienne), puisque le besoin en vitamine D peut être réduit lors de phases de sensibilité normale à la vitamine D. Dans ce cas, il y a un risque de surdosage prolongé. Des dérivés de la vitamine D qui se régulent mieux sont disponibles dans ces cas.
- si vous avez une prédisposition à la formation de calculs rénaux contenant du calcium.
- si vous avez une hypervitaminose D.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi :

precaution :

IXOR® (Oméprazole)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

IXOR® 20 mg

28

comprimés
effervescents

PPU 118DH50

EXP 11/2023
LOT 19026

20 mg

1 comprimé effervescent

10

1 comprimé effervescent

- Ulcère duodénal évolutif
- Ulcère gastrique évolutif
- Eradication de l'Hélicobacter pylori en association à une bithérapie antibiotique dans la maladie ulcère gastro-duodénale
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux Hélicobacter pylori négatifs ou si l'éradication n'a pas été positive
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien
- Oesophagite érosive par reflux gastro-œsophagien
- Traitement d'entretien des œsophagites par reflux gastro-œsophagien
- Syndrome de Zollinger-Ellison
- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les AINS
- Prévention des lésions gastroduodénales lors des traitements par AINS chez les patients à risque chez lesquels le traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

Oesophagite érosive ou ulcération symptomatique par reflux gastro-œsophagien

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

En cas d'ulcère gastrique, il est recommandé de vérifier la bénignité de la lésion avant traitement.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

Kétoconazole, Itraconazole : diminution de l'absorption de l'azolé antifongique par augmentation du transit gastrique par l'Oméprazole.

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, SIGNAISSEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

- Grossesse : l'utilisation de l'oméprazole ne doit être envisagée au cours de la grossesse que si nécessaire.
 - Allaitement : en raison du passage de l'oméprazole dans le lait maternel, l'allaitement est à éviter.
- D'UNE FAÇON GENERALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Aspartam
- Sodium : en cas de régime désodé ou hyposodé, tenir compte de la teneur en sodium :
- IXOR® 20 mg : environ 765,73 mg de sodium par comprimé effervescent
- IXOR® 10 mg : environ 768,61 mg de sodium par comprimé effervescent

POSOLOGIE USUELLE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Adulte :

1 - Posologie :

- Eradication de l'Hélicobacter pylori : 1 comprimé effervescent à 20 mg d'oméprazole et 1 comprimé d'antibiotique pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 5 semaines supplémentaires en cas d'ulcère duodénal et 6 semaines supplémentaires en cas d'ulcère gastrique évolutif.
- Ulcère duodénal évolutif : 1 comprimé effervescent à 20 mg d'oméprazole par jour.
- Ulcère gastrique évolutif : 1 comprimé effervescent à 20 mg d'oméprazole par jour.

XI018 0425

LOT

PER

Prix

99.00

LIXIFOR

COMPOSITION : Dose par gélule

- Séné	140 mg
- Radis Noir	75 mg
- Anis Etoilé	75 mg
- Cascara	30 mg

PROPRIETES :

LIXIFOR Actif dès le premier jour spécialement formulé pour :

- Régulation du volume et de la fréquence des selles
- Réduction des gaz
- Ballonnement et pesanteur abdominale
- Active le péristaltisme
- Améliore le confort intestinal
- Stimule le transit intestinal
- Combat les fermentations intestinales
- Favorise un transit régulier

CONSEILS D'UTILISATION :

- 1 gélule par jour le soir au coucher avec un verre d'eau.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Ne pas administrer aux enfants de moins de 12 ans.
- Ce produit est déconseillé aux femmes enceintes ou qui allaitent sans avis médical.
- A conserver dans un endroit sec et frais.
- Sans ingrédient d'origine animale, sans gluten, sans gélatine.

PRESENTATION :

Boite de 15 gélules.

LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES
FORTE PHARMA
"Le Patio Palace" - 41 - Av. Hector otto
98000 - MONACO

MEBEVERINE FORTE

trenker

LOT 211885
EXP 07/2026
PPV 54.70

54.70



enker, est le chlorhydrate de mébévérine. Asmolytique musculotrope puissant et sélectif, notamment sur ceux du côlon.

Pathologies du système digestif, telles que : diverticulose et diverticulite du côlon, entérocolite régionale, troubles de la vésicule ou des voies biliaires (dyskinésie biliaire), ulcère de l'estomac et du duodénum, dysenterie (notamment celle de l'anamnèse) et inflammations aspécifiques ou spécifiques du système digestif.

Posologie :

1 comprimés (135 mg) 3 fois par jour, de préférence vingt minutes avant le repas.

Lorsque l'effet recherché est atteint, la posologie peut ~~après quelques semaines~~ être