

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.

biologie et Biologie :

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

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

tique :

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 canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

Réclamation : contact@mupras.com

Prise en charge : pec@mupras.com

Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

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



Déclaration de Maladie

N° P19- 068584

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 339 Société : RAM

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : AILI ELITHOUSSINE

Date de naissance : 30/10/1942

Adresse : Cite OULFA GIK Rue 162 N°13 Casablanca

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 ☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

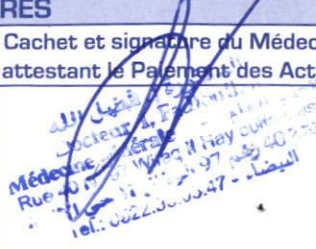
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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 : Casablanca Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
20/05/2022	C		150 DH	 Médecine Générale Rue 40 n° 1099 II Hay el Omrane Tél: 0622 30 00 47 - البوحيه

EXECUTION DES ORDONNANCES

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

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

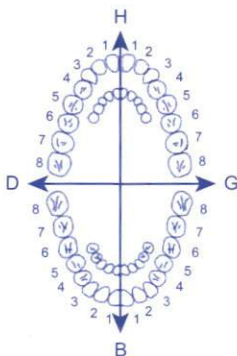
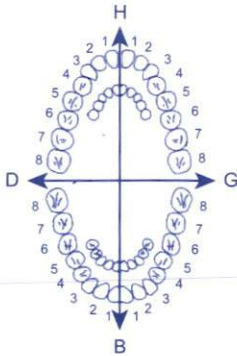
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient															
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>														
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>														
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>														
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table> [Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur I. FADLOULLAH

MEDECIN GENERALISTE

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

الدكتورة إ. فضل الله

الطب العام

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

Casablanca, le

10 MAI 2022

الدار البيضاء، في

Mme ELACHIMI

MENNANA

21,00

① Librex cp
1 cp x 24 x 6 jours.

54,70

Mecherim forte
1 cp x 24.

99,00 ③

Librex cp
0 - 0 - 1 cp 6 j

49,60 ④

D. cur + 15 j x 3 m

الدار البيضاء - الدار البيضاء
Rue 40, Wifak II
Tél. : (212) 0522 93 05 47

28,10
x
3 — Vitamine
1 cp x 34 x 1 mn

115,50
— I NOR 207
1 cp x 1 mn

30,70
x
3 — KARDECIC woman
1 sachet, x 3 mn

30,00
— 60 CAPRE oil. beatop
1 app u suir.

45,20
— Myocetin cream.
1 cp x 24

شالو شالو

16,60
— Beloshin gel
1 utu u suir

634,10

Pharmacie Massira Hassania
Dr. Laila HAOUZIR
Lot Massira Hassania Rue 6 - Oulfa
Casablanca - Tél : 05 22 89 57 77

ميدانية
Rue 6
10000 Casablanca - 3047 - 3048



2880



6. موانع الاستعمال
لا يجب استعمال هذا الدواء
- الأطفال أقل من 8 سنوات
- أشخاص ذوي الحساسية
على العموم لا يجب
باستثناء إذا ارتأى

7. الأثر الفوري لطبيبكم أو صيدليكم

7. الآثار الغير مرغوب فيها:

أثر غير مرغوب فيه خاصة الآثار التي لا تتضمنها هذه النشرة.

8. احتياطات خاصة:

يسبب تواجد لكتوز و السكروز لا ينصح بأخذ هذا الدواء في حالة حساسية للفركتوز و تواجد الغالكتوز بكثرة في الدم ناتج عن مرض خلقي أو أعراض عدم امتصاص الغالكتوز والفاكتور أو نقص في كبتاز (أمراض أيضية نادرة).
قائمة السواء الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر عند بعض المرضى:
اللاكتوز و السكروز.

وأما النسخة التي لا تحتوي على

لغرض تفادي تفاعلات بين الأدوية يتعين إضمار صيدليكم على أي علاج آخر تأخذونه

10. الحمل - الرضاعة:

10. الحمل المتعدد: ينصح بعدم أخذ فيتانفريل * قوي عند المرأة المرضعة و الحامل ، في حالة اكتشاف الحمل أثناء العلاج بفيتانفريل قوي أطلعوا طبيبك على العموم يتعين خلال الحمل أو الرضاعة استشارة طبيبك أو صيدليكم قبل استعمال أي دواء.

11. السائقون ومستعملو الآلات:

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 التاريخ المبين على الغلاف الخارجي
لا يترك في متناول الأطفال
تاريخ المراجعة: مارس 2015

مخابر سائنميدىك

20-22، زنقة الزبير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

فيتانفريل قوي 100 ملغ
بنفوتيامين

1. الشكل والتقديم:
علبة تحتوي على 30 قرصا ملبسا.

الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل البدء باستخدام هذا الدواء.
- احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجدداً.
- إذا كانت لديك أي أسئلة إضافية أو أي شكوك، استشر الطبيب أو الصيدلي للمزيد من المعلومات.
- لقد وصف هذا الدواء حقاً لك لأنه مناسب لحالتك.
- للأخريين فقد يؤذيهم حتى لو كانوا يأخذون الدواء بكامل إعطائهم.

2 التركيب النوعي والكمي
بنفوتيامين:

السواغ: قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر عند بعض المرضى: اللاكتوز و السكروز.

3. الصف الصيدلي والعلاجي: ينقسم بنفوتيامين إلى مجموعة الأدوية ذات التأثير على 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، و
- بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات،
- ينصح به الأشخاص الذين يستكون من التهاب الأعصاب
- ويتعاطون للمشروبات الكحولية،
- ينصح به في حالة التهاب الأعصاب،
- يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

5. المقدار/طريقة الاستعمال:

المقدّم:

2 إلى 4 أقراص خلال 24 ساعة.

في جميع الحالات يتعين التقيد بوصفة طبيبك
طريقة الاستعمال:

عن طريق الفم

مدة العلاج:

تقيدوا بوصفة طبييكم

فيتانفريل قوي 100 ملغ بنفوتيامين

www

LOT

PER

2880



6. موانع الاستعمال
لا يجب استعمال هذا الدواء
- الأطفال أقل من 8 سنوات
- أشخاص ذوي الحساسية
على العمر لا يجب
باستثناء إذا ارتأى
الطبيب استشارة طبيبك أو صيدليكم

7. الآثار الغير مرغوب فيها:
لا تتربصوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم والإشارة إلى أي
أثر غير مرغوب فيه خاصة الآثار التي لا تتضمنها
هذه النشرة.

8. احتياطات خاصة:
يسبب تواجدهم للسكر ولا ينصح بأخذ هذا الدواء في
حالة حساسية للسكر ولا تواجدهم للسكر ولا تواجدهم للسكر
نتيجة عن مرض خلقي أو أعراض عدم امتصاص السكر في الدم
والسكر في البول أو نقص في تكتل (أمراض أيضية نادرة).
قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر
عند بعض المرضى:
اللاكتوز والسكر.

9. احتياطات خاصة:
يسبب تواجدهم للسكر ولا ينصح بأخذ هذا الدواء في
حالة حساسية للسكر ولا تواجدهم للسكر ولا تواجدهم للسكر
نتيجة عن مرض خلقي أو أعراض عدم امتصاص السكر في الدم
والسكر في البول أو نقص في تكتل (أمراض أيضية نادرة).
قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر
عند بعض المرضى:
اللاكتوز والسكر.

10. الحمل - الرضاعة:
ينصح بعدم أخذ فيتامين B1 الناتج عن انخفاض في
الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال: سوء الامتصاص،
الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحليب و
بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات،
ينصح به الأشخاص الذين يشكون من التهاب الأعصاب
و يتعاطون المشروبات الكحولية،
ينصح به في حالة التهاب الأعصاب،
يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

11. السائقون ومستعملو الآلات:
لا تتجاوزوا التاريخ المبين على الغلاف الخارجي
لا يترك في متناول الأطفال
تاريخ المراجعة: مارس 2015

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 التاريخ المبين على الغلاف الخارجي
لا يترك في متناول الأطفال
تاريخ المراجعة: مارس 2015

15. مخاطر استعماله:
20-22. زنتة الزبير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

16. مخاطر استعماله:
20-22. زنتة الزبير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

17. مخاطر استعماله:
20-22. زنتة الزبير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

18. مخاطر استعماله:
20-22. زنتة الزبير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

19. مخاطر استعماله:
20-22. زنتة الزبير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

20. مخاطر استعماله:
20-22. زنتة الزبير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

21. مخاطر استعماله:
20-22. زنتة الزبير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

22. مخاطر استعماله:
20-22. زنتة الزبير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

23. مخاطر استعماله:
20-22. زنتة الزبير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

24. مخاطر استعماله:
20-22. زنتة الزبير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

25. مخاطر استعماله:
20-22. زنتة الزبير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

26. مخاطر استعماله:
20-22. زنتة الزبير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

27. مخاطر استعماله:
20-22. زنتة الزبير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

28. مخاطر استعماله:
20-22. زنتة الزبير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

29. مخاطر استعماله:
20-22. زنتة الزبير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

30. مخاطر استعماله:
20-22. زنتة الزبير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

31. مخاطر استعماله:
20-22. زنتة الزبير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

32. مخاطر استعماله:
20-22. زنتة الزبير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

33. مخاطر استعماله:
20-22. زنتة الزبير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

34. مخاطر استعماله:
20-22. زنتة الزبير بن العوام
الصخور السوداء، الدار البيضاء

1. الشكل والتقديم:
علبة تحتوي على 30 قرصا ملبسا.

الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل البدء باستعمال هذا الدواء
احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجددا.

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

- لقد وصف هذا الدواء لك أنت شخصيا. لا يجدر بك إعطاؤه
للآخرين فقد يؤذيهم حتى لو كانت عوارضهم مثل عوارضك

2. التركيب النوعي والكمي:
بنفوتيامين

السواغ: 100 ملغ
قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر
عند بعض المرضى: اللاكتوز والسكر.

3. الصنف الصيدلي والعلاجي:
ينتسب بنفوتيامين إلى مجموعة الأدوية ذات التأثير على
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 بالحليب و
بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات،
ينصح به الأشخاص الذين يشكون من التهاب الأعصاب
و يتعاطون 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 طبيبك
طريقة الاستعمال:
عن طريق الفم
مدة العلاج:
تقيدوا بوصفة طبيبك

352125-06

IMPRIMEPEL 1018 (105 x 120) mm

352125-06

352125-06

352125-06

352125-06

352125-06

فيتانفريل قوي 100 ملغ بنفوتيامين

www

LOT

PER

2880



6. موانع الاستعمال
لا يجب استعمال هذا الدواء
- الأطفال أقل من 8 سنوات
- أشخاص ذوي الحساسية
على العمر لا يجب
باستثناء إذا ارتأى
الطبيب استشارة طبيبك أو صيدليكم

7. الآثار الغير مرغوب فيها:
لا تتربصوا في استشارة طبيبك أو صيدليكم والإشارة إلى أي
أثر غير مرغوب فيه خاصة الآثار التي لا تتضمنها
هذه النشرة.

8. احتياطات خاصة:
يسبب تواجدهم للسكر ولا ينصح بأخذ هذا الدواء في
حالة حساسية للسكر ولا توجد الغالكتوز بكثرة في الدم
والغالكتوز أو نقص في تكتان (أمراض أيضية نادرة).
قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر
عند بعض المرضى:
اللاكتوز والسكر.

9. احتياطات خاصة:
يسبب تواجدهم للسكر ولا ينصح بأخذ هذا الدواء في
حالة حساسية للسكر ولا توجد الغالكتوز بكثرة في الدم
والغالكتوز أو نقص في تكتان (أمراض أيضية نادرة).
قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر
عند بعض المرضى:
اللاكتوز والسكر.

10. الحمل - الرضاعة:
ينصح بعدم أخذ فيتامين B1 الناتج عن انخفاض في
الاستهلاك الغذائي على سبيل المثال: سوء الامتصاص،
الحمية الغذائية الغنية بالبروتينات، التغذية بالحليب و
بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات،
ينصح به الأشخاص الذين يشكون من التهاب الأعصاب
و يتعاطون المشروبات الكحولية،
ينصح به في حالة التهاب الأعصاب،
يستخدم بتركيزات عالية في بعض متلازمات الألم.

11. السائقون ومستعملو الآلات:
لا تتجاوزوا التاريخ المبين على الغلاف الخارجي
لا يترك في متناول الأطفال
تاريخ المراجعة: مارس 2015

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 التاريخ المبين على الغلاف الخارجي
لا يترك في متناول الأطفال
تاريخ المراجعة: مارس 2015

15. مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

16. التخزين:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

17. ملاحظات:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

18. معلومات إضافية:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

19. معلومات إضافية:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

20. معلومات إضافية:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

21. معلومات إضافية:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

22. معلومات إضافية:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

23. معلومات إضافية:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

24. معلومات إضافية:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

25. معلومات إضافية:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

26. معلومات إضافية:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

27. معلومات إضافية:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

28. معلومات إضافية:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

29. معلومات إضافية:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

30. معلومات إضافية:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

1. الشكل والتقديم:
علبة تحتوي على 30 قرصا ملبسا.

الرجاء قراءة هذه النشرة بدقة قبل البدء باستعمال هذا الدواء
احتفظ بهذه النشرة فقد تحتاج إلى قراءتها مجددا.

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

- لقد وصف هذا الدواء لك أنت شخصيا. لا يجدر بك إعطاؤه
للآخرين فقد يؤذيهم حتى لو كانت عوارضهم مثل عوارضك

2. التركيب النوعي والكمي:
بنفوتيامين
السواغ: 100 ملغ

قائمة السواغ الذي من الواجب معرفته لاستعمال بدون خطر
عند بعض المرضى: اللاكتوز والسكر.

3. الصنف الصيدلي والعلاجي:
ينتسب بنفوتيامين إلى مجموعة الأدوية ذات التأثير
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 بالحليب و
بالاشتراك مع غيرها من الفيتامينات،
ينصح به الأشخاص الذين يشكون من التهاب الأعصاب
و يتعاطون 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 طبيبك
طريقة الاستعمال:
عن طريق الفم
مدة العلاج:
تقيدوا بوصفة طبيبك

مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:
مخاطر استعماله:

LOCATOP® 0,1 %

Désionide 0,1%

Crème Usage local

LOCATOP 0,1%
CREME T30G

P.P.V : 30DH00



6 118000 012061

DU MEDICAMENT

LOCATOP® 0,1 %, crème

Composition qualitative / composition quantitative :

Désionide 0,1000 g

Vaseline, paraffine liquide, alcool cétylstéarylique et
éther cétystéarylique 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

LOT : 21E019
PER.: 10 2024



KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable

PER: 02 2023
LOT: 21E008

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



SANOFI

médicament car elle

vous avez d'autres questions,
vous avez été personnellement
notifié, même si les signes
sont légers et indésirables,
si à tout effet indésirable

1. Qui
QUESTIONS CAS EST-IL UTILE ?

Classe pharmacothérapeutique :
ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE

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

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

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les 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 À 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 6^{ème} mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,

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

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou 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 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 héréditaire 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 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 régles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des saignements (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 4). 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 de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez 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 ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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 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 benzbromarone 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),

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

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- toxiques 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),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- cobaméthine,
- ibuprofène,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

• médicaments miastés 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 AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable

PER: 02 2023
LOT: 21E008

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



SANOFI

médicament car elle

vous avez d'autres questions, vous n'avez pas été personnellement notifié, même si les signes ne sont pas évidents, si à tout effet indésirable

1. Qui doit prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILE ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE
Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

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

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les 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 À 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 :

- 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 6^{ème} mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,
- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),
- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou 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 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 héréditaire 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 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 saignements (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 4). 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 de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez 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 ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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 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 benzbromarone 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),

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

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- toxiques 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),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- cobaméthine,
- ibuprofène,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

• médicaments miast 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 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 spécialiste

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable

PER: 02 2023
LOT: 21E008

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



SANOFI

médicament car elle

vous avez d'autres questions, vous n'avez pas été personnellement notifié, même si les signes ne sont pas évidents, si à tout effet indésirable

1. Qui doit prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILE ?

Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE
Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

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

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les 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 À 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 :

- 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 6^{ème} mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour,
- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),
- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou 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 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 héréditaire 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 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 saignements (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 4). 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 de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez 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 ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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 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 benzbromarone 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),

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

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- toxiques 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),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- cobaméthine,
- ibuprofène,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

• médicaments miasmatiques 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 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 spécialiste

Librax®

Pour le traitement des symptômes intestinaux et de la tension psychique.

LOT: 2046 PER: 04/2025
PPV: 21,00 DH.

Composition :

5 mg de chlórdiazépoxide : 7-chloro-2-[5-(8-chloro-8-phenyl-5H-1,4-benzodiazépine-4-oxyl)-2,5-méthyl-3-benzoyloxyquinuclidinium] par dragée.

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

Propriétés :

Le chlórdiazépoxide 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 chlórdiazépoxide, 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 sécrétoire. 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 chlórdiazépoxide 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 chlórdiazépoxide 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 desméthylchlórdiazépoxide, 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 chlórdiazépoxide 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 chlórdiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlórdiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlórdiazépoxide, démoxépam, desméthylclonazépam. Le démoxépam et le desméthylclonazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlórdiazépoxide 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 spasmodique.

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 intestinaux et de la tension psychique.

LOT: 2046 PER: 04/2025
PPV: 21,00 DH.

Composition :

5 mg de chlórdiazépoxide : 7-chloro-2-[5-(8-chloro-8-phenyl-5H-1,4-benzodiazépine-4-oxyl)-2,5-méthyl-3-benzoyloxyquinuclidinium] par dragée.

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

Propriétés :

Le chlórdiazépoxide 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 chlórdiazépoxide, 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 sécrétoire. 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 chlórdiazépoxide 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 chlórdiazépoxide 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 desméthylchlórdiazépoxide, 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 chlórdiazépoxide 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 chlórdiazépoxide inchangé. La désalkylation et l'hydroxylation hépatique du chlórdiazépoxide donnent naissance aux métabolites suivants, pharmacologiquement actifs : desméthylchlórdiazépoxide, démoxépam, desméthylclonazépam. Le démoxépam et le desméthylclonazépam sont éliminés sous forme de conjugués inactifs de l'acide glucuronique. Lors d'administration répétée, l'état d'équilibre du chlórdiazépoxide 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 spasmodique.

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.
Cholécalficérol (Vitamine D 3).

LOT: 49.060 DH
 EXP: 11/2020
 4

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 indésirables 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 cholécalficérol 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'hypercalciurie (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 :

Précaution :

IXOR® (Oméprazole)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

IXOR® 20 mg

28 comprimés effervescent

PPU 118DH50

EXP 11/2023
LOT 19028/2

.....20 mg

.....1 comprimé effervescent

.....10

.....1 comprimé effervescent

- Ulcère duodénal évolutif
- Ulcère gastrique évolutif
- Eradication de l'*Helicobacter pylori* en association à une bithérapie antibiotique dans la maladie ulcé gastro-duodénale
- Traitement d'entretien des ulcères duodénaux *Helicobacter pylori* négatifs ou si l'éradication n'a pas été possible
- Traitement symptomatique du reflux gastro-œsophagien
- Œsophagite 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, lesquels le traitement anti-inflammatoire est indispensable.

Enfant à partir de 1 an :

Œsophagite érosive ou ulcéraire symptomatique par reflux gastro-œsophagien

PRECAUTIONS 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 pH intragastrique par l'Oméprazole.

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, SIGNALEZ 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 DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MEDICAMENT.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

- Aspartame
- 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'*Helicobacter pylori* : 1 comprimé effervescent à 20 mg d'oméprazole en association avec un antibiotique pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 4 semaines supplémentaires en cas d'ulcère duodénal évolutif ou 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.

MYCOSTER® 1%

Ciclopiroxolamine
Crème

notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations

vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à
un pharmacien.
plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des
effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

MYCOSTER 1%
CREME 130G

P.P.V. : 45DH20



LOT : 22E002
PER : 12/2024

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE MYCOSTER 1 pour cent, crème ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?
3. COMMENT UTILISER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

7. CLASSIFICATION PHARMACOTHERAPEUTIQUE ANTIFONGIQUE A USAGE TOPIQUE
8. INDICATIONS THERAPEUTIQUES
9. Le médicament est préconisé dans le traitement :
 - des mycoses de la peau ou des ongles (affections dues aux champignons) surinfectées ou non par des bactéries,
 - dermatite séborrhéique légère à modérée du visage.
10. 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER MYCOSTER 1 pour cent, crème ?
11. Contre-indications

12. Utilisez jamais MYCOSTER 1 pour cent, crème dans les cas suivants :
 - en cas d'allergies à l'un des composants du produit,
 - prévenir votre médecin en cas de grossesse,
 - ne pas appliquer ce médicament près des yeux,
 - ne pas avaler.
13. EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDecin OU DE VOTRE PHARMACIEN.
14. Précautions d'emploi : mises en garde spéciales Faites attention avec MYCOSTER 1 pour cent, crème :
 - Ne pas appliquer ce médicament près de la région oculaire.
 - Candidoses : il est déconseillé d'utiliser un savon à pH acide (pH favorable à la multiplication de candida).
 - EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDecin OU DE VOTRE PHARMACIEN.
15. Interactions avec d'autres médicaments
16. Prise en utilisation d'autres médicaments
17. Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.
18. Grossesse - allaitement

X1018 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 :

Boîte de 15 gélules.

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

trenker

54.70

asmolytique musculotrope puissant et sélectif, notamment sur ceux du côlon.

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