

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu [sous pli confidentiel] doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

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

Rééducation :

- L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.
- Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement 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

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3573

Société :

Actif

Pensionné(g)

Autre :

Nom & Prénom :

SEBBATA Abdellah

Date de naissance :

21.01.1952

Adresse :

25, rue Alain Youssef El Mezdegui

BP 10000 Ben Boula - Casablanca

Tél. : 06 89 98 10 73 Total des frais engagés : 16.17.20 Dhs

Autorisation CNPD N° : A-A-215 / 2019

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

Nom et prénom du malade : EL OUARDIGHI Soumia 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 : 05/05/2019 Le : / /

Signature de l'adhérent(e) : Habib

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
21.9.2008	Ch	1	150	DR. HENCHEROUN H. Washington, D.C. 05229334610922

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE JANQUIER Hannan Mostakim Cachet per. Aumz. Tel 05 22 51 00 00	15/7/2012	1317,70

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

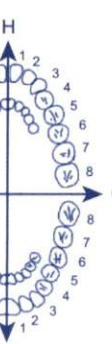
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

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			
	$\begin{array}{c cc} H & 25533412 & 21433552 \\ \hline D & 00000000 & 00000000 \\ & 00000000 & 00000000 \\ B & 35533411 & 11433553 \end{array}$		Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>	
	[Création, remont, adjonction] Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		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

CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES

Dr Chadia BENCHEQROUN

Cardiologue

Ancienne externe des hôpitaux de Paris

Ancienne interne des hôpitaux de Bordeaux

Diplômée de la faculté de médecine de Bordeaux

CES des maladies du cœur et vaisseaux

Diplômée d'écho-doppler cardiaque et vasculaire

Membre de la Société Française de Cardiologie

Filiale Pédiatrique et Filiale d'Echocardiographie

CASABLANCA, LE 24 MAI 2022

MADAME EL OUARDIGHI EP SEBBATA SOUMIA

1/ - HYTACAND 16 MG/12,50 MG
1 CP/J LE MATIN.

2/ - KARDEGIC 160 MG
1 S/J LE MATIN.

3/ - PRAZOL 20 MG
1 GEL/J LE MATIN.

4/ - LEVOTHYROX 50 µg et 25 µg
75 µg/J.

TRAITEMENT DE TROIS MOIS

5/ - AZIX 500 MG
1 CP/J LE MATIN.

6/ - BAYCUTENE POMMADE
1 APPX2/J MATIN ET SOIR.

PHARMACEUTIQUE
Hôpital de Casablanca
Do
39, Rue Washington
H.M. Casablanca
Casablanca
Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71

الدكتورة شادية بنشرعون
Dr. Chadia BENCHEQROUN
CARDIOLOGUE
63, Bd d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca
Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71

63, Boulevard d'Anfa, Angle Rue Washington – Casablanca-
Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71



Baycutène® N

Crème

Formes et présentations

Baycutène® N crème : tube de 15 g de crème pour application locale.

Composition

Baycutène® N, crème pour application locale.

100 g de crème contient 1 g de clotrimazole et 0,0443 g d'acétate de déexaméthasone (soit 0,04 g de dexaméthasone).

Excipients : Alcool benzylique, Alcool cétostéarylque, triglycérides à chaîne moyenne, Hostaphat KW et l'eau purifiée.

Classe Pharmaco-thérapeutique

Association d'un corticostéroïde et d'un antifongique imidazolé à large spectre d'action.

Anti-eczémateux.

Indications

Baycutène® N crème est préconisé dans les infections fongiques cutanées à composante anti-inflammatoire importante.

Contre-indications

Le traitement par Baycutène® N crème est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au clotrimazole,
 - Hypersensibilité à l'alcool cétostéarylque ou à l'un des autres composants,
 - Affections cutanées spécifiques (syphilis, tuberculose),
 - Infections cutanées d'origine virale (herpes, rosacée),
 - Varicelle
 - Réaction à la vaccination antivariolique,
 - Dermatite péri-buccale,
 - Pansement occlusif en cas d'eczème ato
 - Durant le premier trimestre de la grossesse
- Pendant le reste de la grossesse ainsi que Baycutène® N ne doit pas être appliqué sur étendues ou pendant une longue durée. Il ne appliqué sur le sein allaitant.

LOT:

PER:

PPV:

22/30

/



Baycutène® N

Crème

Formes et présentations

Baycutène® N crème : tube de 15 g de crème pour application locale.

Composition

Baycutène® N, crème pour application locale.

100 g de crème contient 1 g de clotrimazole et 0,0443 g d'acétate de déexaméthasone (soit 0,04 g de dexaméthasone).

Excipients : Alcool benzylique, Alcool cétostéarylque, triglycérides à chaîne moyenne, Hostaphat KW et l'eau purifiée.

Classe Pharmaco-thérapeutique

Association d'un corticostéroïde et d'un antifongique imidazolé à large spectre d'action.

Anti-eczémateux.

Indications

Baycutène® N crème est préconisé dans les infections fongiques cutanées à composante anti-inflammatoire importante.

Contre-indications

Le traitement par Baycutène® N crème est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au clotrimazole,
 - Hypersensibilité à l'alcool cétostéarylque ou à l'un des autres composants,
 - Affections cutanées spécifiques (syphilis, tuberculose),
 - Infections cutanées d'origine virale (herpes, rosacée),
 - Varicelle
 - Réaction à la vaccination antivariolique,
 - Dermatite péri-buccale,
 - Pansement occlusif en cas d'eczème ato
 - Durant le premier trimestre de la grossesse
- Pendant le reste de la grossesse ainsi que Baycutène® N ne doit pas être appliqué sur étendues ou pendant une longue durée. Il ne doit pas être appliqué sur le sein allaitant.

LOT:

PER:

PPV:

22/30

/



Baycutène® N

Crème

Formes et présentations

Baycutène® N crème : tube de 15 g de crème pour application locale.

Composition

Baycutène® N, crème pour application locale.

100 g de crème contient 1 g de clotrimazole et 0,0443 g d'acétate de déexaméthasone (soit 0,04 g de dexaméthasone).

Excipients : Alcool benzylique, Alcool cétostéarylque, triglycérides à chaîne moyenne, Hostaphat KW et l'eau purifiée.

Classe Pharmaco-thérapeutique

Association d'un corticostéroïde et d'un antifongique imidazolé à large spectre d'action.

Anti-eczémateux.

Indications

Baycutène® N crème est préconisé dans les infections fongiques cutanées à composante anti-inflammatoire importante.

Contre-indications

Le traitement par Baycutène® N crème est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au clotrimazole,
 - Hypersensibilité à l'alcool cétostéarylque ou à l'un des autres composants,
 - Affections cutanées spécifiques (syphilis, tuberculose),
 - Infections cutanées d'origine virale (herpes, rosacée),
 - Varicelle
 - Réaction à la vaccination antivariolique,
 - Dermatite péri-buccale,
 - Pansement occlusif en cas d'eczème ato
 - Durant le premier trimestre de la grossesse
- Pendant le reste de la grossesse ainsi que Baycutène® N ne doit pas être appliqué sur étendues ou pendant une longue durée. Il ne appliqué sur le sein allaitant.

LOT:

PER:

PPV:

22/30

1



Baycutène® N

Crème

Formes et présentations

Baycutène® N crème : tube de 15 g de crème pour application locale.

Composition

Baycutène® N, crème pour application locale.

100 g de crème contient 1 g de clotrimazole et 0,0443 g d'acétate de déexaméthasone (soit 0,04 g de dexaméthasone).

Excipients : Alcool benzylique, Alcool cétostéarylque, triglycérides à chaîne moyenne, Hostaphat KW et l'eau purifiée.

Classe Pharmaco-thérapeutique

Association d'un corticostéroïde et d'un antifongique imidazolé à large spectre d'action.

Anti-eczémateux.

Indications

Baycutène® N crème est préconisé dans les infections fongiques cutanées à composante anti-inflammatoire importante.

Contre-indications

Le traitement par Baycutène® N crème est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au clotrimazole,
 - Hypersensibilité à l'alcool cétostéarylque ou à l'un des autres composants,
 - Affections cutanées spécifiques (syphilis, tuberculose),
 - Infections cutanées d'origine virale (herpes, rosacée),
 - Varicelle
 - Réaction à la vaccination antivariolique,
 - Dermatite péri-buccale,
 - Pansement occlusif en cas d'eczème ato
 - Durant le premier trimestre de la grossesse
- Pendant le reste de la grossesse ainsi que Baycutène® N ne doit pas être appliqué sur étendues ou pendant une longue durée. Il ne doit pas être appliqué sur le sein allaitant.

LOT:

PER:

PPV:

22/30

/



Baycutène® N

Crème

Formes et présentations

Baycutène® N crème : tube de 15 g de crème pour application locale.

Composition

Baycutène® N, crème pour application locale.

100 g de crème contient 1 g de clotrimazole et 0,0443 g d'acétate de déexaméthasone (soit 0,04 g de dexaméthasone).

Excipients : Alcool benzylique, Alcool cétostéarylque, triglycérides à chaîne moyenne, Hostaphat KW et l'eau purifiée.

Classe Pharmaco-thérapeutique

Association d'un corticostéroïde et d'un antifongique imidazolé à large spectre d'action.

Anti-eczémateux.

Indications

Baycutène® N crème est préconisé dans les infections fongiques cutanées à composante anti-inflammatoire importante.

Contre-indications

Le traitement par Baycutène® N crème est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au clotrimazole,
 - Hypersensibilité à l'alcool cétostéarylque ou à l'un des autres composants,
 - Affections cutanées spécifiques (syphilis, tuberculose),
 - Infections cutanées d'origine virale (herpes, rosacée),
 - Varicelle
 - Réaction à la vaccination antivariolique,
 - Dermatite péri-buccale,
 - Pansement occlusif en cas d'eczème ato
 - Durant le premier trimestre de la grossesse
- Pendant le reste de la grossesse ainsi que Baycutène® N ne doit pas être appliqué sur étendues ou pendant une longue durée. Il ne appliqué sur le sein allaitant.

LOT:

PER:

PPV:

22/30

/

AZIX®

Azithromycine

COMPOSITION ET PRÉSENTATION :

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 3

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitements des infections dues aux germes sensibles telles que :

- infections respiratoires hautes : otite moyenne, sinusite, angine et pharyngite;
- infections respiratoires basses (y compris bronchite et pneumonie);
- infections odontostomatologiques;
- infections cutanées;
- infections des tissus mous;
- urétrites et cervicites non gonococciques (chlamydia trachomatis).

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISES EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :

Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques; prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).



b

82, Allée des Ca
S. Bachouchi



04.11

AZIX®

Azithromycine

COMPOSITION ET PRÉSENTATION :

Comprimé 500 mg sécable, boîte de 3

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

Traitements des infections dues aux germes sensibles telles que :

- infections respiratoires hautes : otite moyenne, sinusite, angine et pharyngite;
- infections respiratoires basses (y compris bronchite et pneumonie);
- infections odontostomatologiques;
- infections cutanées;
- infections des tissus mous;
- urétrites et cervicites non gonococciques (chlamydia trachomatis).

CONTRE-INDICATIONS :

- Antécédents d'allergie à l'azithromycine et aux macrolides.
- Insuffisance hépatique sévère.

MISES EN GARDE :

- Toute manifestation allergique (éruption cutanée, démangeaison ...) en cours de traitement doit être signalée immédiatement à votre médecin.
- Signaler au médecin traitant toute allergie ou manifestation allergique survenue lors de traitements par les antibiotiques de la famille des macrolides.
- Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les patients présentant une maladie hépatique.
- En l'absence de données, l'association aux dérivés de l'ergot de seigle n'est pas recommandée.

PRÉCAUTIONS D'EMPLOI :

- Prévenir le médecin traitant en cas de :

Insuffisance hépatique, antécédents allergiques, manifestations cutanées d'origine allergique, prise concomitante d'autres médicaments, grossesse, allaitement.

EFFETS INDESIRABLES :

- Troubles digestifs : nausées, vomissements, diarrhées et douleurs abdominales.
- Manifestations allergiques; prurit, rash cutané, oedème de Quincke.

POSOLOGIE :

Se conformer à la prescription médicale.

Adulte et enfant de plus de 45 kg : 500 mg par jour, 1 comprimé de 500 mg en une prise par jour pendant 3 jours.

MODE D'ADMINISTRATION :

Azix peut être pris pendant ou en dehors des repas.

TABLEAU A (LISTE I).



b

82, Allée des Ca
S. Bachouchi



04.11

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ces informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes dont les symptômes et/ou la maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. Un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
- Contenu de l'emballage et autres informations pratiques



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg.

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

7862160336

L'association de l'hyperthyroïdie. En effet, Lévothyrox inhibe les antithyroidiens et diminue le risque d'hypothyroïdie.

H'allaitement maternel. Le t

hypothyroïdie. Le t

être administré au

-dosage et/ou usage per

Effets sur l'autoimmunité et les machines

Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ces informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes dont les symptômes et/ou la maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. Un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
- Contenu de l'emballage et autres informations pratiques



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg.

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

7862160336

L'association de l'hyperthyroïdie. En effet, Lévothyrox inhibe les antithyroidiens et diminue le risque d'hypothyroïdie.

H'allaitement maternel. Le t

hypothyroïdie. Le t

être administré au

-dosage et/ou usage per

Effets sur l'autoimmunité et les machines

Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ces informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes dont les symptômes et/ou la maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. Un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
- Contenu de l'emballage et autres informations pratiques



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg.

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

7862160336

L'association de l'hyperthyroïdie. En effet, Lévothyrox inhibe les antithyroidiens et diminue le risque d'hypothyroïdie.

H'allaitement maternel. Le t

hypothyroïdie. Le t

être administré au

-dosage et/ou usage per

Effets sur l'autoimmunité et les machines

Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ces informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes dont les symptômes et/ou la maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. Un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
- Contenu de l'emballage et autres informations pratiques



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg.

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

7862160336

L'association de l'hyperthyroïdie. En effet, Lévothyrox inhibe les antithyroidiens et diminue le risque d'hypothyroïdie.

H'allaitement maternel. Le t

hypothyroïdie. Le t

être administré au

-dosage et/ou usage per

Effets sur l'autoimmunité et les machines

Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ces informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes dont les symptômes et/ou la maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. Un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
- Contenu de l'emballage et autres informations pratiques



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg.

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

7862160336

L'association de l'hyperthyroïdie. En effet, Lévothyrox inhibe les antithyroidiens et diminue le risque d'hypothyroïdie.

H'allaitement maternel. Le t

hypothyroïdie. Le t

être administré au

-dosage et/ou usage per

Effets sur l'autoimmunité et les machines

Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ces informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes dont les symptômes et/ou leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. Il s'agit d'un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
- Contenu de l'emballage et autres informations pratiques



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg.

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

786260336

L'association de l'hyperthyroïdie. En effet, Lévothyrox inhibe les antithyroidiens et diminue le risque d'hypothyroïdie.

H'allaitement maternel. Le t

hypothyroïdie. Le t

être administré à dose ad

-dosage et usage per

Effets sur l'autoimmunité et les machines

Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ces informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes dont les symptômes et/ou leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. Il s'agit d'un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
- Contenu de l'emballage et autres informations pratiques



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg.

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

786260336

L'association de l'hyperthyroïdie. En effet, Lévothyrox inhibe les antithyroidiens et diminue le risque d'hypothyroïdie.

H'allaitement maternel. Le t

hypothyroïdie. Le t

être administré à dose ad

-dosage et usage per

Effets sur l'autoimmunité et les machines

Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ces informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes dont les symptômes et la maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. Un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
- Contenu de l'emballage et autres informations pratiques



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg.

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

7862160336

L'association de l'hyperthyroïdie. En effet, Lévothyrox inhibe les antithyroidiens et diminue le risque d'hypothyroïdie.

H'allaitement maternel. Le t

hypothyroïdité. Le tra

être adapté au dosage en fonction de la

usage personnel.

Effets sur l'appareil digestif et les machines

Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Quelles sont les indications pour lesquelles LEVOTHYROX est-il utilisé ?

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

LEVOTHYROX® comprimé sécable

Lévothyroxine sodique, Voie orale

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ces informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes dont les symptômes et/ou leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. Il s'agit d'un effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 3. Comment prendre LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- Comment conserver LEVOTHYROX, comprimé sécable ?
- Contenu de l'emballage et autres informations pratiques



6 118001 102013

Levothyrox® 50µg.

Comprimés sécables B/30

PPV: 13,40 DH

786260336

L'association de l'hyperthyroïdie. En effet, Lévothyrox inhibe les antithyroidiens et diminue le risque d'hypothyroïdie.

H'allaitement maternel. Le t

hypothyroïdie. Le t

être administré à dose ad

-dosage et usage per

Effets sur l'autoimmunité et les machines

Qu'est-ce que LEVOTHYROX, comprimé sécable ?

Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Prazol® 20 mg

oméprazole

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol® 20 mg :

Oméprazole (DCI)	20 mg
Excipients qsp	1 gélule

FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastrorésistants.

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

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel $\geq 10 \text{ kg}$

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol® 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.
- 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :

1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflam
- 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflam

PPV : 96DH00

PER : 06/24

LOT : L1070-1

diens :



Prazol® 20 mg

oméprazole

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol® 20 mg :

Oméprazole (DCI)	20 mg
Excipients qsp	1 gélule

FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastrorésistants.

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

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel $\geq 10 \text{ kg}$

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéreuse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol® 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.
- 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :

1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflam

1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites p

PPV : 96DH00

PER : 06/24

LOT : L1070-1

diens :



Prazol® 20 mg

oméprazole

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Prazol® 20 mg :

Oméprazole (DCI)	20 mg
Excipients qsp	1 gélule

FORME PHARMACEUTIQUE

- Gélule contenant des microgranules gastrorésistants.

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

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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

DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).
- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).
- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut également vous prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.
- les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). PRAZOL® 20 mg, gélule gastro-résistante peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.
- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison)

Chez les enfants :

Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel $\geq 10 \text{ kg}$

- le reflux gastro-œsophagien (RGO).

Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents

- les ulcères infectés par une bactérie appelée Helicobacter pylori. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

- Maladie ulcéruse gastroduodénale :

Selon le cas :

- 1 gélule de Prazol® 20 mg matin et soir, associée à deux antibiotiques pendant 7 jours. Cette trithérapie sera suivie par 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 3 à 5 semaines supplémentaires.
- 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 6 semaines.

- Oesophagite par reflux gastro-œsophagien :

1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflam
- 1 gélule de Prazol® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines.

- Traitement préventif des lésions gastroduodénales induites par les anti-inflam

PPV : 96DH00

PER : 06/24

LOT : L1070-1

diens :



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**HYTACAND® 8mg/12,5mg, comprimé
HYTACAND® 16mg/12,5mg, comprimé**

candésartan cilexétol/hydrochlorothiazide

lisez cette notice avant de prendre ce médicament pour des informations importantes

sur cette notice. Pourriez avoir besoin de la

avez d'eau. Questions, interroger votre médecin ou pharmacie,

llement vous été personnellement prescrit. Ne pas à d'autres personnes.

ait leur être nocif, même si les signes de leur sont identiques aux vôtres.

ressentez un quelconque effet indésirable, son à votre médecin ou votre pharmacien.

lique aussi à tout effet indésirable qui ne serait donné dans cette notice. Voir rubrique 4.

ent cette notice :

ce que HYTACAND®, comprimé et dans quel cas

isé ?

sont les informations à connaître avant de HYTACAND®, comprimé ?

nt prendre HYTACAND®, comprimé ?

nt les effets indésirables éventuels ?

nt conserver HYTACAND®, comprimé ?

de l'emballage et autres informations

**CE QUE HYTACAND, comprimé ET DANS
CAS EST-IL UTILISÉ ?**

votre médicament est HYTACAND. Il est utilisé à pression artérielle élevée (hypertension) chez les patients adultes.

deux substances actives : le candésartan cilexétol et hydrothiazide. Ces deux substances contribuent à la pression artérielle.

candésartan cilexétol appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. Il entraîne un relâchement et un élargissement des vaisseaux sanguins, ce qui contribue à la pression artérielle.

hydrothiazide appartient à un groupe de médicaments appelés diurétiques.

après à ce débarrasser de la notice.

- si vous avez déjà eu une crise de goutte.
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre HYTACAND.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre HYTACAND :

- si vous êtes diabétique.
- si vous avez des problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.
- si vous avez récemment subi une transplantation rénale.
- si vous avez des vomissements, que vous avez récemment eu des vomissements importants ou si vous avez de la diarrhée.
- si vous souffrez d'une maladie de la glande surrénale appelée syndrome de Conn (ou aussi appelé hyperaldostéronisme primaire).
- si vous avez déjà eu une maladie appelée le lupus érythémateux disséminé (LED)
- si votre pression artérielle est basse.
- si vous avez déjà eu un accident vasculaire cérébral.
- si vous avez déjà eu une allergie ou de l'asthme.
- vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

HYTACAND est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à la croissance du fœtus (voir rubrique Grossesse).

- si vous prenez l'un des médicaments pour traiter une hypertension :
- un « inhibiteur » de l'ER (par exemple énalapril, si vous avez des problèmes d'aliskiren).

SYNTHMEDIC

O IS

22 rue soultzheim broum al sounen roches

noires casablanca

HYTACAND

Cpr

16 mg/12,5 mg

Bte de 30

29 DMP 01 NRO P.P.V: 176,20 DH

6 118001 020898 culier

éte.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement la fonction rénale.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**HYTACAND® 8mg/12,5mg, comprimé
HYTACAND® 16mg/12,5mg, comprimé**

candésartan cilexétol/hydrochlorothiazide

lisez cette notice avant de prendre ce médicament pour des informations importantes

sur cette notice. Pourriez avoir besoin de la

avez d'eau. Questions, interroger votre médecin ou pharmacie,

llement vous été personnellement prescrit. Ne pas à d'autres personnes.

ait leur être nocif, même si les signes de leur sont identiques aux vôtres.

ressentez un quelconque effet indésirable, son à votre médecin ou votre pharmacien.

lique aussi à tout effet indésirable qui ne serait donné dans cette notice. Voir rubrique 4.

ent cette notice :

ce que HYTACAND®, comprimé et dans quel cas

isé ?

sont les informations à connaître avant de HYTACAND®, comprimé ?

nt prendre HYTACAND®, comprimé ?

nt les effets indésirables éventuels ?

nt conserver HYTACAND®, comprimé ?

de l'emballage et autres informations

**CE QUE HYTACAND, comprimé ET DANS
CAS EST-IL UTILISÉ ?**

votre médicament est HYTACAND. Il est utilisé à pression artérielle élevée (hypertension) chez les patients adultes.

deux substances actives : le candésartan cilexétol et hydrothiazide. Ces deux substances contribuent à la pression artérielle.

candésartan cilexétol appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. Il entraîne un relâchement et un élargissement des vaisseaux sanguins, ce qui contribue à la pression artérielle.

hydrothiazide appartient à un groupe de médicaments appelés diurétiques.

après à ce débarrasser de la notice.

- si vous avez déjà eu une crise de goutte.
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre HYTACAND.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre HYTACAND :

- si vous êtes diabétique.
- si vous avez des problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.
- si vous avez récemment subi une transplantation rénale.
- si vous avez des vomissements, que vous avez récemment eu des vomissements importants ou si vous avez de la diarrhée.
- si vous souffrez d'une maladie de la glande surrénale appelée syndrome de Conn (ou aussi appelé hyperaldostéronisme primaire).
- si vous avez déjà eu une maladie appelée le lupus érythémateux disséminé (LED)
- si votre pression artérielle est basse.
- si vous avez déjà eu un accident vasculaire cérébral.
- si vous avez déjà eu une allergie ou de l'asthme.
- vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

HYTACAND est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à la发育 of the fetus. HYTACAND

- si vous prenez l'un des noms suivants pour traiter une hypertension :
 - un « inhibiteur » de l'ACE (par exemple énalapril, si vous avez des problèmes de pression artérielle).

16 mg/12,5 mg Cpr
Bte de 30

29 DMP 01 NRO P.P.V. 176,20 DH »
6 118001 020898 culier
Barcode

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement la fonction rénale.

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

**HYTACAND® 8mg/12,5mg, comprimé
HYTACAND® 16mg/12,5mg, comprimé**

candésartan cilexétol/hydrochlorothiazide

lisez cette notice avant de prendre ce médicament pour des informations importantes

sur cette notice. Pourriez avoir besoin de la

avez d'eau. Questions, interroger votre médecin ou pharmacie,

llement vous été personnellement prescrit. Ne pas à d'autres personnes.

ait leur être nocif, même si les signes de leur sont identiques aux vôtres.

ressentez un quelconque effet indésirable, son à votre médecin ou votre pharmacien.

lique aussi à tout effet indésirable qui ne serait donné dans cette notice. Voir rubrique 4.

ent cette notice :

ce que HYTACAND®, comprimé et dans quel cas

isé ?

sont les informations à connaître avant de HYTACAND®, comprimé ?

nt prendre HYTACAND®, comprimé ?

nt les effets indésirables éventuels ?

nt conserver HYTACAND®, comprimé ?

de l'emballage et autres informations

**CE QUE HYTACAND, comprimé ET DANS
CAS EST-IL UTILISÉ ?**

votre médicament est HYTACAND. Il est utilisé à pression artérielle élevée (hypertension) chez les patients adultes.

deux substances actives : le candésartan cilexétol et hydrothiazide. Ces deux substances contribuent à la pression artérielle.

candésartan cilexétol appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. Il entraîne un relâchement et un élargissement des vaisseaux sanguins, ce qui contribue à la pression artérielle.

hydrothiazide appartient à un groupe de médicaments appelés diurétiques.

après à ce débarrasser de la notice.

- si vous avez déjà eu une crise de goutte.
- si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Si vous n'êtes pas certain(e) que l'une de ces situations vous concerne, parlez-en avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre HYTACAND.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre HYTACAND :

- si vous êtes diabétique.
- si vous avez des problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux.
- si vous avez récemment subi une transplantation rénale.
- si vous avez des vomissements, que vous avez récemment eu des vomissements importants ou si vous avez de la diarrhée.
- si vous souffrez d'une maladie de la glande surrénale appelée syndrome de Conn (ou aussi appelé hyperaldostéronisme primaire).
- si vous avez déjà eu une maladie appelée le lupus érythémateux disséminé (LED)
- si votre pression artérielle est basse.
- si vous avez déjà eu un accident vasculaire cérébral.
- si vous avez déjà eu une allergie ou de l'asthme.
- vous devez informer votre médecin si vous pensez être (ou susceptible de devenir) enceinte.

HYTACAND est déconseillé en début de grossesse, et ne doit pas être pris si vous êtes enceinte de plus de 3 mois, car cela pourrait nuire gravement à la croissance du fœtus (voir rubrique Grossesse).

- si vous prenez l'un des médicaments pour traiter une hypertension :
- un « inhibiteur » de l'ER (par exemple énalapril, si vous avez des problèmes d'aliskiren).

SYNTHMEDIC

O IS

22 rue soultzheim broum al sounen roches

noires casablanca

HYTACAND

Cpr

16 mg/12,5 mg

Bte de 30

29 DMP 01 NRO P.P.V: 176,20 DH

6 118001 020898 culier

éte.

Votre médecin pourra être amené à surveiller régulièrement la fonction rénale.

KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg).

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEURS DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

• En cas d'ulcère

En cas d'allergie c

non stéroïdiens (t

de maladie hémo

par le méthotrex

l'aspirine est pre

LOT : 20E022
PER.: 06/2022

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg).

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEURS DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

• En cas d'ulcère

En cas d'allergie c

non stéroïdiens (t

de maladie hémo

par le méthotrex

l'aspirine est pre

LOT : 20E022
PER.: 06/2022

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg).

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30.

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEURS DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Contre-indications)

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

• En cas d'ulcère

En cas d'allergie c

non stéroïdiens (t

de maladie hémo

par le méthotrex

l'aspirine est pre

LOT : 20E022
PER.: 06/2022

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES
Dr Chadia BENCHEQROUN
Cardiologue

Ancienne externe des hôpitaux de Paris
Ancienne interne des hôpitaux de Bordeaux
Diplômée de la faculté de médecine de Bordeaux
CES des maladies du cœur et vaisseaux
Diplômée d'écho-doppler cardiaque et vasculaire
Membre de la Société Française de Cardiologie
Filiale Pédiatrique et Filiale d'Echocardiographie

CASABLANCA, LE 24 MAI 2022

NOTE D'HONORAIRES

PATIENT : MME EL OUARDIGHI EP SEBBATA SOUMIA

EXAMENS :	- CONSULTATION	150,00 DH
	- ELECTROCARDIOGRAMME AU REPOS	150,00 DH
	TOTAL	300,00 DH

LA PRESENTE NOTE D'HONORAIRES EST ARRETEE A
LA SOMME DE : TROIS CENT DIRHAMS.

دكتورة شاديه بنشقرنون
Dr. Chadia BENCHEQROUN
CARDIOLOGUE
63, Bd. d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca
Tel/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71

CABINET D'EXPLORATIONS CARDIO-VASCULAIRES
Dr BENCHEQROUN Chadia
Cardiologue

NOM : EL OUARDIGHI EP SEBBATA
PRENOM : SOUMIA
AGE : 63 ANS
DATE : 24/05/2022

COMPTE-RENDU D'ELECTROCARDIOGRAMME

- Rythme cardiaque sinusal à 67 B/mn.
- Espace PR normal.
- Axe de QRS à + 28 degrés.
- Pas de trouble de la repolarisation.
- Pas d'hypertrophie ventriculaire gauche.
- Pas d'extrasystole.

CONCLUSION : - TRACE NORMAL.

الدكتورة شادية بنشرعون
Dr. Chadia BENCHEQROUN
CARDIOLOGUE
63, Bd d'Anfa, Angle Rue Washington - Casablanca
Tél/Fax : 0522 29 33 49 / 0522 29 41 71