

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.

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° M21- 0010087

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5279 Société : N° 17786

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : ANBRY Fatima Ep BENDANNA

Date de naissance : 1955

Adresse : 1 Rue AIN AGHRAL, N° SALAM, CASA. Co

Tél. 066255541 Total des frais engagés : 1753.90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 20/01/2022

Nom et prénom du malade : ANBRY Fatima Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie : Sténose Coronarienne - Artériosclérose

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 : Le : 06/06/2022

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
20.01.22			25081	<p>Docteur DZISS RAHOU Spécialiste en Médecine Interne 14, Rue Ibnou Rochd - Imm. SNIHI Appt. N° 1 - Ville Nouvelle - SAFI Tél. : 05 24 46 33 33</p>
26.01.22			GRI	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet et signature du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>Docteur ZAHIR Mustapha Pharmacie Populaire Quartier El Corse - Safi Tél: 05 24 65 25 84</p>	20/01/22	1459,20 DH
<p>Docteur ZAHIR Mustapha Pharmacie Populaire Quartier El Corse - Safi Tél: 05 24 65 25 84</p>	26/01/22	4970 DH

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

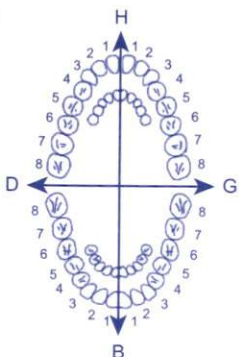
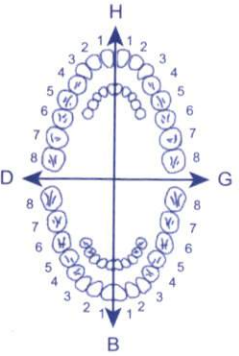
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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 CCEFFICIENT 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>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	<p>(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>		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

Dr Driss Rahli

Spécialiste en Médecine Interne
Membre de la Société Française
de Médecine interne

- Maladies de système
- Rhumatologie
- Maladies inflammatoires

الدكتور إدريس رحلي

إختصاصي في الطب الباطني
عضو الجمعية الفرنسية للطب الباطني

- الأمراض الجماعية
- أمراض الروماتيزم
- أمراض الالتهابات

Safi, le 20 MAI 2022 أسفي في

M^{lle} AUBRY FATIMA

$$160100 \times 3 = 480100$$

① CERUON 75

$$3070 \times 3 = 9210 \text{ cpl}$$

② KARDIGIC 75

$$5780 \times 3 = 17340 \text{ secchety}$$

③ TORUN 10

$$188100 \times 3 = 564300 \text{ le son}$$

④ Linsulidure 300

$$4590 \text{ 181}$$

⑤ TRIBUTINE 1000 3x1

$$84130 \text{ 14102}$$

⑥ BREXIN CP 1 cpl

$$14102 \text{ 1454120}$$

⑦ Doliprane 1000 4 cpl 2x1

S.V

S.V

S.V

S.V

S.V

S.V

S.V

Docteur ZAHIR Mustapha
Pharmacie Populaire
Quartier El Corse - Safi
Tél: 05.24.65.25.84

Docteur Driss Rahli
Spécialiste en Médecine Interne
14, Rue Ibnou Rochd - Imm. SNINI
Appt. N° 1 - Ville Nouvelle - SAFI
Tél: 05 24 46 33 33

14, زنقة ابن رشد - عمارة سني - شقة رقم 1 - المدينة الجديدة - أسفي
14, Rue Ibnou Rochd - Immeuble SNINI - Appt. N° 1 - Ville Nouvelle - SAFI
الهاتف: 05 24 46 33 33

CERUVIN® 75 mg

Clopidogrel

Comprimés pelliculés en boîtes de 14 et 28

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que CERUVIN® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CERUVIN® ?
3. Comment prendre CERUVIN® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CERUVIN® ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE CERUVIN® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

CERUVIN® contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang qui s'agregent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

CERUVIN® est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée athéromatose peut conduire à la survenue d'événements athéromatoseux (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

C'est pourquoi on prescrit CERUVIN® pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves car :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et
- Vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une artériopathie des membres inférieurs, ou
- Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom d'angor instable ou d'infarctus du myocarde (crise cardiaque). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace. Votre médecin doit également vous prescrire de l'acide acétylsalicylique (substance présente dans de nombreux médicaments utilisée pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre, mais aussi pour prévenir la formation de caillots sanguins).
- Vous avez une fréquence cardiaque irrégulière, maladie appelée fibrillation auriculaire, et vous ne pouvez pas être traité par les médicaments appelés « anticoagulants oraux » (antivitamines K) qui empêchent la formation de nouveaux caillots sanguins et la croissance de caillots sanguins déjà présents. Les antivitamines K sont plus efficaces que l'acide acétylsalicylique ou que l'association de CERUVIN® et d'acide acétylsalicylique pour cette maladie. Votre médecin vous a prescrit CERUVIN® et de l'acide acétylsalicylique si vous ne pouvez pas être traité par des anticoagulants oraux et si vous ne présentez pas de risque majeur de saignement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CERUVIN® ?

Ne prenez jamais CERUVIN®

- Si vous êtes allergique (hypersensible) au clopidogrel ou à l'un des autres composants contenus dans le médicament mentionnés dans la rubrique informations si
- Si vous avez une maladie actuellement saignant tel qu'un ulcère de l'estomac dans le cerveau;
- Si vous souffrez d'insuffisance hépatique
- Si vous pensez être dans l'un de ces cas consultez votre médecin avant de prendre CERUVIN®.

Avertissements et précautions :

- Si l'une des situations mentionnées ci-dessus vous concerne, vous devez en avertir votre médecin avant de prendre CERUVIN® ;
- Si vous avez un risque hémorragique tel que :

- une maladie qui peut provoquer un saignement (comme un ulcère de l'estomac)
- des troubles de la coagulation favorisant des hémorragies (saignement au sein d'un tissu, d'un organe, d'une articulation)
- une blessure grave récente
- une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire)
- une intervention chirurgicale (y compris dentaire), les 7 jours à venir
- Si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept derniers jours
- Si vous présentez une maladie du foie ou des reins
- Si vous avez des antécédents d'allergie ou de réactions allergiques à tout médicament utilisé pour traiter votre maladie.

Pendant la prise de CERUVIN® :

- Vous devez avertir votre médecin si vous avez une intervention chirurgicale est programmée (y compris dentaire).
- Vous devez aussi avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombopénique thrombotique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau, pouvant apparaître comme des petites têtes d'épingles rouges, accompagnée ou non de fatigue extrême inexpliquée, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique effets indésirables éventuels).
- Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin (voir rubrique effets indésirables éventuels).
- Si vous avez une intervention chirurgicale, vous devez en avertir immédiatement votre médecin (voir rubrique effets indésirables éventuels).

Cette notice pourra vous demander de pratiquer des examens sanguins.

Enfants et adolescents :

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants en raison de l'absence d'efficacité.

Autres médicaments et CERUVIN®

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de CERUVIN® ou vice-versa.

Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez :

- des médicaments qui peuvent augmenter votre risque de saignement tels que :
- des anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang), un anti-inflammatoire non-stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations, de l'héparine ou tout autre médicament injectable utilisé pour

diminuer la coagulation du sang ou de la ticlopidine, un autre anti-

PPV : 160DH00

Lot n° :

Exp :

CERUVIN® 75 mg

Boîte de 28
comprimés pelliculés

Voie orale



vous êtes traités par un opérateur intensif) à douleur très forte, CERUVIN® de l'acide acétylsalicylique (pas de 24 heures) ne devrait généralement pas être utilisée prolongée. CERUVIN® avec des aliments CERUVIN® peut être pris avec

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas grossesse. Si vous êtes enceinte ou si vous devez en avoir votre médecin de prendre CERUVIN®. Si vous êtes enceinte ou si vous devez en avoir votre médecin traitant, pendant un traitement par CERUVIN®, vous ne devez pas allaiter votre bébé.

Si vous allaitez ou prévoyez de votre médecin avant de prendre. Demandez conseil à votre médecin de prendre tout médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

CERUVIN® ne devrait pas conduire un véhicule ou à utiliser des machines. CERUVIN® contient du lactose. En cas d'intolérance à certains sucres, consultez votre médecin avant de prendre CERUVIN®.

3. COMMENT PRENDRE CERUVIN®

Veillez à toujours prendre ce médicament à la même heure, à la même dose recommandée, y compris si vous avez une maladie cardiaque irrégulière, est de 75 mg par jour, à prendre par votre repas et tous les jours au même moment. Si vous avez été victime d'un infarctus ou d'un angor instable ou crise cardiaque, vous devez prescrire 300 mg de CERUVIN® ou 4 comprimés de 75 mg, débuter le traitement. Puis, à la dose recommandée, 75 mg, comprimé de CERUVIN®, ci-dessus.

CERUVIN® 75 mg

Clopidogrel

Comprimés pelliculés en boîtes de 14 et 28

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que CERUVIN® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CERUVIN® ?
3. Comment prendre CERUVIN® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CERUVIN® ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE CERUVIN® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

CERUVIN® contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang qui s'agglutinent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

CERUVIN® est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée athéromatose peut conduire à la survenue d'événements athéromatoseux (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

C'est pourquoi on prescrit CERUVIN® pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves car :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et
- Vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une artériopathie des membres inférieurs, ou
- Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom d'angor instable ou d'infarctus du myocarde (crise cardiaque). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace. Votre médecin doit également vous prescrire de l'acide acétylsalicylique (substance présente dans de nombreux médicaments utilisée pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre, mais aussi pour prévenir la formation de caillots sanguins).
- Vous avez une fréquence cardiaque irrégulière, maladie appelée fibrillation auriculaire, et vous ne pouvez pas être traité par les médicaments appelés « anticoagulants oraux » (antivitamines K) qui empêchent la formation de nouveaux caillots sanguins et la croissance de caillots sanguins déjà présents. Les antivitamines K sont plus efficaces que l'acide acétylsalicylique ou que l'association de CERUVIN® et d'acide acétylsalicylique pour cette maladie. Votre médecin vous a prescrit CERUVIN® et de l'acide acétylsalicylique si vous ne pouvez pas être traité par des anticoagulants oraux et si vous ne présentez pas de risque majeur de saignement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CERUVIN® ?

Ne prenez jamais CERUVIN®

Si vous êtes allergique (hypersensible) au clopidogrel ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique informations si :

• Si vous avez une maladie actuellement saignant tel qu'un ulcère de l'estomac dans le cerveau ;

• Si vous souffrez d'insuffisance hépatique ;

Si vous pensez être dans l'un de ces cas consultez votre médecin avant de prendre :

Avertissements et précautions :

Si l'une des situations mentionnées ci-dessus vous concerne, vous devez en avertir votre médecin avant de prendre CERUVIN® :

• Si vous avez un risque hémorragique tel que :

- une maladie qui peut provoquer un saignement (comme un ulcère de l'estomac)
- des troubles de la coagulation favorisant des saignements (saignement au sein d'un tissu, d'un organe, d'une articulation)
- une blessure grave récente
- une intervention chirurgicale récente (y compris une intervention chirurgicale dentaire)
- une intervention chirurgicale (y compris dentaire, les 7 jours à venir)

• Si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept derniers jours

• Si vous présentez une maladie du foie ou des reins

• Si vous avez des antécédents d'allergie ou de réactions allergiques à tout médicament utilisé pour traiter votre maladie.

Pendant la prise de CERUVIN® :

• Vous devez avertir votre médecin si vous avez une intervention chirurgicale est programmée (y compris dentaire).

• Vous devez aussi avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombopénique thrombotique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau, pouvant apparaître comme des petites têtes d'épingles rouges, accompagnée ou non de fatigue extrême inexpliquée, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique effets indésirables éventuels).

• Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin (voir rubrique effets indésirables éventuels).

• Votre médecin pourra vous demander de pratiquer des examens sanguins.

Enfants et adolescents :

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants en raison de l'absence d'efficacité.

Autres médicaments et CERUVIN®

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de CERUVIN® ou vice-versa.

Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez :

- des médicaments qui peuvent augmenter votre risque de saignement tels que :
- des anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang), un anti-inflammatoire non-stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations, de l'héparine ou tout autre médicament injectable utilisé pour

diminuer la coagulation du sang ou de la ticlopidine, un autre anti-

PPV : 160DH00

Lot n° :

Exp :

CERUVIN® 75 mg

Boîte de 28
comprimés pelliculés

Voie orale



vous êtes traités par un opérateur intensif) à douleur très forte, CERUVIN® de l'acide acétylsalicylique (pas de 24 heures) ne devrait généralement pas être utilisée prolongée. CERUVIN® avec des aliments CERUVIN® peut être pris avec

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas grossesse.

Si vous êtes enceinte ou si vous devez en avertir votre médecin de prendre CERUVIN®. Si vous êtes enceinte ou si vous devez en avertir votre médecin de prendre CERUVIN®. Si vous êtes enceinte ou si vous devez en avertir votre médecin de prendre CERUVIN®.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

CERUVIN® ne devrait pas conduire à l'utilisation de machines ou de véhicules à utiliser des machines.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

CERUVIN® ne devrait pas conduire à l'utilisation de machines ou de véhicules à utiliser des machines.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

CERUVIN® ne devrait pas conduire à l'utilisation de machines ou de véhicules à utiliser des machines.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

CERUVIN® ne devrait pas conduire à l'utilisation de machines ou de véhicules à utiliser des machines.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

CERUVIN® ne devrait pas conduire à l'utilisation de machines ou de véhicules à utiliser des machines.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

CERUVIN® ne devrait pas conduire à l'utilisation de machines ou de véhicules à utiliser des machines.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

CERUVIN® ne devrait pas conduire à l'utilisation de machines ou de véhicules à utiliser des machines.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

CERUVIN® ne devrait pas conduire à l'utilisation de machines ou de véhicules à utiliser des machines.

CERUVIN® 75 mg

Clopidogrel

Comprimés pelliculés en boîtes de 14 et 28

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- 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.

Que contient cette notice :

1. Qu'est-ce que CERUVIN® et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre CERUVIN® ?
3. Comment prendre CERUVIN® ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver CERUVIN® ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE CERUVIN® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

CERUVIN® contient du clopidogrel et appartient à une classe de médicaments appelés antiagrégants plaquettaires. Les plaquettes sont de très petits éléments circulant dans le sang qui s'agregent lors de la coagulation du sang. En empêchant cette aggrégation, les antiagrégants plaquettaires réduisent le risque de formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

CERUVIN® est utilisé chez l'adulte pour éviter la formation de caillots sanguins (thrombus) dans les vaisseaux sanguins (artères) devenus rigides. Cette maladie également appelée athéromatose peut conduire à la survenue d'événements athéromatoseux (tels que l'accident vasculaire cérébral, la crise cardiaque, ou le décès).

C'est pourquoi on prescrit CERUVIN® pour empêcher la formation de caillots sanguins et réduire le risque de survenue de tels événements graves car :

- Vous avez des artères qui se sont rigidifiées (aussi connu sous le nom d'athérosclérose), et
- Vous avez déjà eu une crise cardiaque, un accident vasculaire cérébral ou vous avez une artériopathie des membres inférieurs, ou
- Vous avez eu une douleur thoracique grave connue sous le nom d'angor instable ou d'infarctus du myocarde (crise cardiaque). Pour cela, vous avez pu bénéficier d'une pose de stent dans l'artère bouchée ou rétrécie afin de rétablir une circulation sanguine efficace. Votre médecin doit également vous prescrire de l'acide acétylsalicylique (substance présente dans de nombreux médicaments utilisée pour soulager la douleur et faire baisser la fièvre, mais aussi pour prévenir la formation de caillots sanguins).
- Vous avez une fréquence cardiaque irrégulière, maladie appelée fibrillation auriculaire, et vous ne pouvez pas être traité par les médicaments appelés « anticoagulants oraux » (antivitamines K) qui empêchent la formation de nouveaux caillots sanguins et la croissance de caillots sanguins déjà présents. Les antivitamines K sont plus efficaces que l'acide acétylsalicylique ou que l'association de CERUVIN® et d'acide acétylsalicylique pour cette maladie. Votre médecin vous a prescrit CERUVIN® et de l'acide acétylsalicylique si vous ne pouvez pas être traité par des anticoagulants oraux et si vous ne présentez pas de risque majeur de saignement.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE CERUVIN® ?

Ne prenez jamais CERUVIN®

Si vous êtes allergique (hypersensible) au clopidogrel ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique informations si :

• Si vous avez une maladie actuellement saignant tel qu'un ulcère de l'estomac dans le cerveau;

• Si vous souffrez d'insuffisance hépatique

Si vous pensez être dans l'un de ces cas consultez votre médecin avant de prendre CERUVIN® :

Avvertissements et précautions :
Si l'une des situations mentionnées ci-dessus vous concerne, vous devez en avertir votre médecin avant de prendre CERUVIN® :

• Si vous avez un risque hémorragique tel que :

- une maladie qui peut provoquer un saignement (comme un ulcère de l'estomac)
- des troubles de la coagulation favorisant des saignements (saignement au sein d'un tissu, d'un organe, d'une articulation)
- une blessure grave récente
- une intervention chirurgicale récente (y compris dentaire)
- une intervention chirurgicale (y compris dentaire), les 7 jours à venir

• Si vous avez eu un caillot dans une artère de votre cerveau (accident vasculaire cérébral ischémique) survenu dans les sept derniers jours

• Si vous présentez une maladie du foie ou des reins

• Si vous avez des antécédents d'allergie ou de réactions allergiques à tout médicament utilisé pour traiter votre maladie.

Pendant la prise de CERUVIN® :

• Vous devez avertir votre médecin si vous avez une intervention chirurgicale est programmée (y compris dentaire).

• Vous devez aussi avertir votre médecin immédiatement si vous présentez une maladie (appelée purpura thrombocytopénique thrombotique ou PTT) incluant fièvre et bleus sous la peau, pouvant apparaître comme des petites têtes d'épingles rouges, accompagnée ou non de fatigue extrême inexpliquée, confusion, jaunissement de la peau ou des yeux (jaunisse) (voir rubrique effets indésirables éventuels).

• Si vous vous coupez ou si vous vous blessez, l'arrêt du saignement peut demander plus de temps que d'habitude. Ceci est lié au mode d'action de votre médicament qui empêche la formation de caillots sanguins. Dans le cas de coupures ou blessures superficielles (par exemple au cours du rasage), vous ne devriez généralement rien constater d'anormal. Cependant, si ce saignement vous préoccupe, vous devez en avertir immédiatement votre médecin (voir rubrique effets indésirables éventuels).

• Votre médecin pourra vous demander de pratiquer des examens sanguins.

Enfants et adolescents :

Ce médicament ne doit pas être utilisé chez les enfants en raison de l'absence d'efficacité.

Autres médicaments et CERUVIN®

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.

Certains médicaments peuvent exercer une influence sur l'utilisation de CERUVIN® ou vice-versa.

Vous devez informer avec précision votre médecin si vous prenez :

- des médicaments qui peuvent augmenter votre risque de saignement tels que :
- des anticoagulants oraux (médicaments utilisés pour diminuer la coagulation du sang), un anti-inflammatoire non-stéroïdien, médicament utilisé habituellement pour traiter la douleur et/ou les maladies inflammatoires des muscles ou des articulations, de l'héparine ou tout autre médicament injectable utilisé pour

diminuer la coagulation du sang ou de la ticlopidine, un autre anti-

PPV : 160DH00

Lot n° :

Exp :

CERUVIN® 75 mg

Boîte de 28
comprimés pelliculés

Voie orale



vous êtes traités par un op...

la douleur et faire baisser la fièvre, mais aussi pour prévenir la formation de caillots sanguins (phénomène appelé thrombose).

Grossesse et allaitement
Il est préférable de ne pas prendre CERUVIN® pendant la grossesse.

Si vous êtes enceinte ou si vous devez en avoir votre médecin avant de prendre CERUVIN®. Si vous êtes enceinte ou si vous devez en avoir votre médecin avant de prendre CERUVIN®.

Conduite de véhicules et utilisation de machines
CERUVIN® ne devrait pas empêcher vous de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines.

Conduite de véhicules et utilisation de machines
CERUVIN® ne devrait pas empêcher vous de conduire un véhicule ou d'utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE CERUVIN®
Veillez à toujours prendre ce médicament à la même heure, à la même dose, à la même fréquence.

La dose recommandée, y compris pour les personnes souffrant d'insuffisance rénale, est de 75 mg par jour, à prendre par repas et tous les jours au même moment.

Si vous avez été victime d'un accident vasculaire cérébral (AVC) ou d'un infarctus du myocarde (crise cardiaque), vous devez continuer à prendre CERUVIN® pendant au moins 30 jours.

Si vous avez été victime d'un accident vasculaire cérébral (AVC) ou d'un infarctus du myocarde (crise cardiaque), vous devez continuer à prendre CERUVIN® pendant au moins 30 jours.

KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des 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. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

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

Classe pharmacothérapeutique :

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

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

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

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récurrences vasculaires cérébrales ou cardiaques provoquées par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Vous devez peut-être 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'avis de votre médecin.

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

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

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens - AINS).
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour.
- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).
- si vous avez eu récemment 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 Raye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants des signes d'infection locale (en particulier varicelle et épisodes d'allergie grippe) 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 écoulements dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets au faible poids corporel, chez l'enfant, est accru.

• une intervention chirurgicale

l'aspirine augmente les risques

d'effets indésirables

Prévenez votre médecin

avant de prendre ce médicament

car il existe un risque

d'effets indésirables

avec l'aspirine

et/ou d'anti-inflammatoires

non stéroïdiens.

Ne prenez jamais

KARDEGIC 75 mg, poudre

pour solution buvable en

sachet-dose sans l'avis

de votre médecin.

Vous devez peut-être

decider 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'avis de votre

médecin.

Vous devez peut-être

decider 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'avis de votre

médecin.

Vous devez peut-être

decider 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'avis de votre

médecin.

Vous devez peut-être

decider 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'avis de votre

médecin.

Vous devez peut-être

decider d'associer ce

LOT : ZZE001
PERF.: 07 2023

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

P.P.V. : 30DH70



Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'avis de votre médecin.

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 stéroïdiens.

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 autre médicament à base d'aspirine (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzotriazole ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un autre médicament à base d'angiotensine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),
- le ticagrelor (dans les indications validées),
- un autre médicament à base de fibrinolyse (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins),
- nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

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

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- toques gastro-intestinales, 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),
- colchicine,
- ibuprofène,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments mistes adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre un 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 allez l'être, 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 (il 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 en sachet-dose

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des 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. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

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

Classe pharmacothérapeutique :

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

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

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

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récurrences vasculaires cérébrales ou cardiaques provoquées par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

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

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

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

• si vous avez actuellement ou 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 Raye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants des signes d'infection locale (en particulier varicelle et épisodes d'allergie grippe) 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 écoulements dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets au faible poids corporel, chez l'enfant, est augmenté.

• une intervention chirurgicale

l'aspirine augmente le risque de saignement

• une intervention chirurgicale

l'aspirine augmente le risque de saignement

• une intervention chirurgicale

l'aspirine augmente le risque de saignement

• une intervention chirurgicale

l'aspirine augmente le risque de saignement

• une intervention chirurgicale

l'aspirine augmente le risque de saignement

• une intervention chirurgicale

l'aspirine augmente le risque de saignement

• une intervention chirurgicale

l'aspirine augmente le risque de saignement

• une intervention chirurgicale

l'aspirine augmente le risque de saignement

• une intervention chirurgicale

l'aspirine augmente le risque de saignement

• une intervention chirurgicale

l'aspirine augmente le risque de saignement

• une intervention chirurgicale

l'aspirine augmente le risque de saignement

• une intervention chirurgicale

l'aspirine augmente le risque de saignement

• une intervention chirurgicale

l'aspirine augmente le risque de saignement

• une intervention chirurgicale

l'aspirine augmente le risque de saignement

• une intervention chirurgicale

l'aspirine augmente le risque de saignement

• une intervention chirurgicale

l'aspirine augmente le risque de saignement

• une intervention chirurgicale

LOT : ZZE001
PERF.: 07 2023



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 stéroïdiens.

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 autre médicament à base d'aspirine (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

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

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

• le ticagrelor (dans les indications validées),

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

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

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

• méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),

• toques gastro-intestinales, 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),

• colchicine,

• ibuprofène,

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

• médicaments métabolites adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre un 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 allez l'être, 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 (il 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 en sachet-dose

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des 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. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

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

Classe pharmacothérapeutique :

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

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récurrences vasculaires cérébrales ou cardiaques provoquées 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'avis de votre médecin.

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

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

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens - AINS).
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour.
- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).
- si vous avez eu récemment un ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- si vous avez eu déjà 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 eu déjà un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).
 - si vous avez eu 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 Raye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants des signes d'infection locale (en particulier varicelle et épisodes d'allergie grippe) 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 écoulements dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets au faible poids corporel, chez l'enfant, est accru en cas d'association à certains médicaments.

• **Une intervention chirurgicale**

l'aspirine augmente le risque

d'événements pris de ce médicament.

Prévenez votre médecin

avant de prendre ce médicament.

Enfant et adolescent

pour paragrahe o-dessus

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 stéroïdiens.

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 autre médicament à base d'aspirine (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

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

• un autre médicament à base d'angiotensine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang).

• le ticagrelor (dans les indications validées),

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

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

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

• méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),

• toques gastro-intestinales, antidiarrhéiques et adjuvants (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),

• colchicine,

• ibuprofène,

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

• médicaments méso adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre un 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 (il y compris les médicaments sans ordonnance).

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

LOT : ZZE001
PERF.: 07 2023



Boîte de 15 et 30

PRLTOR01 V01

snap 09/20

TORVA 10 mg, Comprimé pelliculé

Atorvastatine de calcium

Boîte de 15 et 30

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Le médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, même si les symptômes qui vous ont conduit à le prendre sont disparus.
- 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TORVA et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TORVA ?
3. Comment prendre TORVA ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TORVA ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TORVA ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Hypolipémiants, inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA05
Indications thérapeutiques :

- Hypercholestérolémie
- Prévention des maladies cardiovasculaires

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TORVA, comprimés pelliculés ?

Contre-indications :

- Chez les patients présentant une hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
 - Atteinte d'une affection hépatique évolutive ou ayant des élévations persistantes et inexpliquées des transaminases sériques supérieures à 3 fois la norme supérieure.
 - Chez les femmes enceintes, allaitantes ou en âge de procréer et n'utilisant pas de méthode contraceptive fiable.
- En cas de doute, est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.
- Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :**
- Risque de développement des signes ou symptômes évocant une altération hépatique.
 - Surveillance des patients présentant une augmentation du taux sérique des transaminases.
 - TORVA doit être utilisé en prudence chez les patients consommant des quantités importantes d'alcool et/ou ayant des antécédents d'affection hépatique.
 - Risque d'effacer les muscles squelettiques et entraîner des myalgies, des myosites et des myopathies qui peuvent évoluer vers une rhabdomyolyse ou insuffisance rénale.
 - Mesure du taux de CPK avant tout traitement dans les situations suivantes :
 - Insuffisance rénale ; Hypothyroïdie ; Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires héréditaires ; Antécédents de toxicité musculaire lors d'un traitement par une statine ou un fibraté ; Antécédents d'affection hépatique et/ou de consommation excessive d'alcool ; Chez les patients âgés (> 70 ans), la nécessité de ces mesures doit être évaluée, en fonction de la présence d'autres facteurs prédisposant à une rhabdomyolyse ; populations particulières incluant les polymorphismes génétiques.
 - Mesure de la créatine phosphokinase
 - Ne pas utiliser chez les patients ayant des antécédents d'AVC hémorragique d'infarctus lacunaire.
 - Ce médicament contient du lactose qui peut induire des effets indésirables chez les personnes souffrant d'une galactosémie ou du syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou d'un déficit en lactase. Si la quantité de lactose dans la dose maximale journalière du médicament dépasse 5 g/jour : en tenir compte dans la ration journalière.

Associations déconseillées : Risque de rhabdomyolyse en cas d'association avec : les inhibiteurs puissants du CYP3A4 ou les transporteurs protéiques (clopidogrel, ticlopidine, clarithromycine, érythromycine, claritromycine, dclaviridine, streptol, kétoconazole, voriconazole, itraconazole, posaconazole, et les inhibiteurs de protéase du VIH incluant ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, etc.). Risque de myopathie en cas d'association avec le gemfibrozil et les autres fibrates, le bopirivon, l'érythromycine, la niacine, l'ézétimibe, le telaprévir, ou l'association tipranavir/ritonavir. Association interdite avec l'acide fusidique.

Grossesse : TORVA est contre-indiqué pendant la grossesse.
Allaitement : En raison de la possibilité d'effets indésirables graves, les femmes traitées par TORVA ne doivent pas allaiter leur nourrisson. L'atorvastatine est contre-indiquée pendant l'allaitement.
Fertilité : Aucun effet de l'atorvastatine n'a été mis en évidence sur la fertilité.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines : TORVA n'a qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TORVA ?

Posologie :
 La posologie doit être adaptée individuellement en fonction des taux initiaux de LDL-cholestérol, de l'objectif thérapeutique et de la réponse au traitement du patient.
 La posologie initiale usuelle est de 10 mg une fois par jour. L'adaptation posologique devra être effectuée en respectant un intervalle minimum de 4 semaines. La posologie maximale est de 80 mg une fois par jour.

Voie d'administration : TORVA est destiné à la voie orale. La prise d'atorvastatine se fera en 1 prise quotidienne unique quel que soit le moment de la journée, pendant ou en dehors des repas. Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage : Il n'existe pas de traitement spécifique d'un surdosage à l'atorvastatine. En cas de surdosage, le traitement doit être symptomatique et les symptômes ou complications doivent être mis en œuvre selon les besoins. La fonction hépatique et les taux des CPK doivent être contrôlés. En raison de l'importance de la liaison de l'atorvastatine aux protéines plasmatiques, l'hémodialyse ne devrait pas significativement augmenter la clairance de l'atorvastatine.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

- Infections et infestation**
 Fréquent : nasopharyngite.
Affections hématoLOGIQUES et du système lymphatique
 Rare : thrombocytopénie.
Affections du système immunitaire
 Fréquent : réactions allergiques. Très rare : anaphylaxie.
Troubles du métabolisme et de la nutrition
 Fréquent : hyperglycémie. Peu fréquent : hypoglycémie, prise de poids, anorexie.
Affections psychiatriques
 Peu fréquent : cauchemars, insomnie.
Affections du système nerveux
 Fréquent : céphalées. Peu fréquent : vertiges, paresthésies, hypoesthésie, dysgueusie, amnésie. Rare : neuropathie périphérique.
Affections oculaires
 Peu fréquent : vision floue. Rare : troubles visuels.
Affections de l'oreille et du labyrinthe
 Peu fréquent : acouphènes. Très rare : perte d'audition.
Affections respiratoires, thoraciques et médianales
 Fréquent : douleur pharyngolaryngée, épistaxis.
Affections gastro-intestinales
 Fréquent : constipation, flatulences, dyspepsie, nausées, diarrhée. Peu fréquent : vomissements, douleurs abdominales hautes et basses, éructation, pancréatite.
Affections hépatobiliaires
 Peu fréquent : hépatite. Rare : cholestase. Très rare : insuffisance hépatique.
Affections de la peau et du tissu sous-cutané
 Fréquent : urticaire ; éruptions cutanées, prurit, alopecie. Rare : œdème angioneurotique, dermatose bulleuse dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell.
Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif
 Fréquent : myalgies, arthralgies, douleur des extrémités, spasmes musculaires, gonflement des articulations, douleur dorsale. Peu fréquent : douleur cervicale, fatigue musculaire.
 Rare : myopathie, myosite, rhabdomyolyse, tendinopathie, parfois compliquée d'une rupture. Fréquence indéterminée : myopathie nécrasante à médiation auto-immune.
Effets des organes de reproduction et du sein
 Très rare : gynécomastie.

Troubles généraux et anomalies au site d'administration
 Peu fréquent : malaise, asthénie, douleur thoracique, œdème périphérique, fatigue, pyrexie.
 Si certains effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER TORVA ?

À conserver à une température inférieure à 30°C. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. N'utiliserez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le conditionnement extérieur après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jeter aucun médicament à l'égout avec les déchets ménagers. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribuent à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Composition qualitative et quantitative en substance(s) actives (s) et en excipients :

TORVA 10 mg, comprimés pelliculés :10,00 mg

Atorvastatine de calcium.....

Les autres composants sont : Carbonate de calcium, Cellulose microcristalline, Lactose monohydraté, Croscarmellose sodique, Hydroxypropyl Cellulose, Stéarate de magnésium, Hydroxypropyl

Méthyl Cellulose type 2310, Dioxyde de titane, Propylène glycol 400.

Excipient à effet notoire : LACTOSE

Forme pharmaceutique et présentation : Comprimés pelliculés, boîte de 15 et de 30.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 09/09/2020.

Tableau A Liste I.

Fabriqué par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA

Z.I.12 Ti Melil - Casablanca -

Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.

Jordanie



LOT : 1100
 PER : 10/23
 PPV : 57,80 DH

TORVA 10 mg, Comprimé pelliculé

Atorvastatine de calcium

Boîte de 15 et 30

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les instructions fournies dans cette notice ou par votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Le médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes, il pourrait leur être nocif, même si les symptômes qui vous ont conduit à le prendre sont disparus.
- 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.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que TORVA et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre TORVA ?
3. Comment prendre TORVA ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver TORVA ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE TORVA ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique : Hypolipémiants, inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase, code ATC : C10AA05
Indications thérapeutiques :

- Hypercholestérolémie
- Prévention des maladies cardiovasculaires

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE TORVA, comprimés pelliculés ?

Contre-indications :

- Chez les patients présentant une hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.
 - Atteinte d'une affection hépatique évolutive ou ayant des élévations persistantes et inexpliquées des transaminases sériques supérieures à 3 fois la norme supérieure.
 - Chez les femmes enceintes, allaitantes ou en âge de procréer et n'utilisant pas de méthode contraceptive fiable.
- En cas de doute, est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.
- Mises en garde spéciales et précautions d'emploi :**
- Risque de développement des signes ou symptômes évocant une altération hépatique.
 - Surveillance des patients présentant une augmentation du taux sérique des transaminases.
 - TORVA doit être utilisé en prudence chez les patients consommant des quantités importantes d'alcool et/ou ayant des antécédents d'affection hépatique.
 - Risque d'effacer les muscles squelettiques et entraîner des myalgies, des myosites et des myopathies qui peuvent évoluer vers une rhabdomyolyse ou insuffisance rénale.
 - Mesure du taux de CPK avant tout traitement dans les situations suivantes :
 - Insuffisance rénale ; Hypothyroïdie ; Antécédents personnels ou familiaux de maladies musculaires héréditaires ; Antécédents de toxicité musculaire lors d'un traitement par une statine ou un fibraté ; Antécédents d'affection hépatique et/ou de consommation excessive d'alcool ; Chez les patients âgés (> 70 ans), la nécessité de ces mesures doit être évaluée, en fonction de la présence d'autres facteurs prédisposant à une rhabdomyolyse ; populations particulières incluant les polymorphismes génétiques.
 - Mesure de la créatine phosphokinase
 - A ne pas utiliser chez les patients ayant des antécédents d'AVC hémorragique d'infarctus lacunaire.
 - Ce médicament contient du lactose qui peut induire des effets indésirables chez les personnes souffrant d'une galactosémie ou du syndrome de malabsorption du glucose/galactose ou d'un déficit en lactase. Si la quantité de lactose dans la dose maximale journalière du médicament dépasse 5 g/jour : en tenir compte dans la ration journalière.

Associations déconseillées : Risque de rhabdomyolyse en cas d'association avec : les inhibiteurs puissants du CYP3A4 ou les transporteurs protéiques (clopidogrel, ticlopidine, clarithromycine, érythromycine, claritromycine, dclaviridine, streptol, kétoconazole, voriconazole, itraconazole, posaconazole, et les inhibiteurs de protéase du VIH incluant ritonavir, lopinavir, atazanavir, indinavir, darunavir, etc.). Risque de myopathie en cas d'association avec le gemfibrozil et les autres fibrates, le bopéridol, l'érythromycine, la niacine, l'ézétimibe, le telaprévir, ou l'association tipranavir/ritonavir. Association interdite avec l'acide fusidique.

Grossesse : TORVA est contre-indiqué pendant la grossesse.
Allaitement : En raison de la possibilité d'effets indésirables graves, les femmes traitées par TORVA ne doivent pas allaiter leur nourrisson. L'atorvastatine est contre-indiquée pendant l'allaitement.
Fertilité : Aucun effet de l'atorvastatine n'a été mis en évidence sur la fertilité.

Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines : TORVA n'a qu'un effet négligeable sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE TORVA ?

Posologie :
 La posologie doit être adaptée individuellement en fonction des taux initiaux de LDL-cholestérol, de l'objectif thérapeutique et de la réponse au traitement du patient.
 La posologie initiale usuelle est de 10 mg une fois par jour. L'adaptation posologique devra être effectuée en respectant un intervalle minimum de 4 semaines. La posologie maximale est de 80 mg une fois par jour.

Voie d'administration : TORVA est destiné à la voie orale. La prise d'atorvastatine se fera en 1 prise quotidienne unique quel que soit le moment de la journée, pendant ou en dehors des repas. Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage : Il n'existe pas de traitement spécifique d'un surdosage à l'atorvastatine. En cas de surdosage, le traitement doit être symptomatique et les symptômes ou complications doivent être mis en œuvre selon les besoins. La fonction hépatique et les taux des CPK doivent être contrôlés. En raison de l'importance de la liaison de l'atorvastatine aux protéines plasmatiques, l'hémodialyse ne devrait pas significativement augmenter la clairance de l'atorvastatine.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

- Infections et infestation**
 Fréquent : nasopharyngite.
Affections hématoLOGIQUES et du système lymphatique
 Rare : thrombocytopénie.
Affections du système immunitaire
 Fréquent : réactions allergiques. Très rare : anaphylaxie.
 Troubles du métabolisme et de la nutrition
 Fréquent : hyperglycémie. Peu fréquent : hypoglycémie, prise de poids, anorexie.
Affections psychiatriques
 Peu fréquent : cauchemars, insomnie.
Affections du système nerveux
 Fréquent : céphalées. Peu fréquent : vertiges, paresthésies, hypoesthésie, dysgueusie, amnésie. Rare : neuropathie périphérique.
Affections oculaires
 Peu fréquent : vision floue. Rare : troubles visuels.
Affections de l'oreille et du labyrinthe
 Peu fréquent : acouphènes. Très rare : perte d'audition.
Affections respiratoires, thoraciques et médianales
 Fréquent : douleur pharyngolaryngée, épistaxis.
Affections gastro-intestinales
 Fréquent : constipation, flatulences, dyspepsie, nausées, diarrhée. Peu fréquent : vomissements, douleurs abdominales hautes et basses, éructation, pancréatite.
Affections hépatobiliaires
 Peu fréquent : hépatite. Rare : cholestase. Très rare : insuffisance hépatique.
Affections de la peau et du tissu sous-cutané
 Fréquent : urticaire ; éruptions cutanées, prurit, alopecie. Rare : œdème angioneurotique, dermatose bulleuse dont érythème polymorphe, syndrome de Stevens-Johnson et syndrome de Lyell.
Affections musculo-squelettiques et du tissu conjonctif
 Fréquent : myalgies, arthralgies, douleur des extrémités, spasmes musculaires, gonflement des articulations, douleur dorsale. Peu fréquent : douleur cervicale, fatigue musculaire.
 Rare : myopathie, myosite, rhabdomyolyse, tendinopathie, parfois compliquée d'une rupture. Fréquence indéterminée : myopathie nécrasante à médiation auto-immune.
Effets des organes de reproduction et du sein
 Très rare : gynécomastie.

Troubles généraux et anomalies au site d'administration
 Peu fréquent : malaise, asthénie, douleur thoracique, œdème périphérique, fatigue, pyrexie.
 Si certains effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

5. COMMENT CONSERVER TORVA ?

A conserver à une température inférieure à 30°C. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. N'utiliserez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur le conditionnement extérieur après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jeter aucun médicament à l'égout avec les déchets ménagers. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribuent à protéger l'environnement.

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Composition qualitative et quantitative en substance(s) actives (s) et en excipients :

TORVA 10 mg, comprimés pelliculés :10,00 mg

Atorvastatine de calcium.....

Les autres composants sont : Carbonate de calcium, Cellulose microcristalline, Lactose monohydraté, Croscarmellose sodique, Hydroxypropyl Cellulose, Stéarate de magnésium, Hydroxypropyl

Méthyl Cellulose type 2910, Dioxyde de titane, Propylène glycol 400.

Excipient à effet notoire : LACTOSE

Forme pharmaceutique et présentation : Comprimés pelliculés, boîte de 15 et de 30.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée : 09/09/2020.

Tableau A Liste I.

Fabriqué par le laboratoire Pharmaceutique NOVOPHARMA

Z.I.12 Ti Mellil - Casablanca -

Sous licence

The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.

Jordanie



LOT : 1100
 PER : 10/23
 PPV : 57,80 DH



PPV 188.00 DH

PIASCLEDINE® 300mg, gélule

Insaponifiables d'avocat et de soja

Veuillez lire attentivement 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PIASCLEDINE 300 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient une substance active extraite

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- Régurgitations qui peuvent être évitées en prenant la gélule au milieu du repas.
- Rares réactions allergiques.
- Exceptionnelles atteintes hépatiques avec modification du bilan hépatique.
- Diarrhées et douleurs de l'estomac.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable





PPV 188.00 DM

PIASCLEDINE® 300mg, gélule

Insaponifiables d'avocat et de soja

Veuillez lire attentivement 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PIASCLEDINE 300 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient une substance active extraite

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- Régurgitations qui peuvent être évitées en prenant la gélule au milieu du repas.
- Rares réactions allergiques.
- Exceptionnelles atteintes hépatiques avec modification du bilan hépatique.
- Diarrhées et douleurs de l'estomac.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable





PPV 188.00 DM

PIASCLEDINE® 300mg, gélule

Insaponifiables d'avocat et de soja

Veuillez lire attentivement 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.

- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Vous devez vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien.

Ne laissez pas ce médicament à la portée des enfants.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que PIASCLEDINE 300 mg, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
3. Comment prendre PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver PIASCLEDINE 300 mg, gélule ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE PIASCLEDINE 300 mg, gélule ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient une substance active extraite

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- Régurgitations qui peuvent être évitées en prenant la gélule au milieu du repas.
- Rares réactions allergiques.
- Exceptionnelles atteintes hépatiques avec modification du bilan hépatique.
- Diarrhées et douleurs de l'estomac.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable



TRIBUTINE®

Trimébutine

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser 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 pharmacien.

PRESENTATION

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable, flacon de 250 ml.

TRIBUTINE® 150 mg sachets, boîte de 20.

TRIBUTINE® 150 mg gélule, boîte de 20.

COMPOSITION

Nom du médicament	Substance active	Excipients
TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension-buvable	Trimébutine base.....0,787g	q.s.p. 100 g
TRIBUTINE® 150 mg sachets	Trimébutine base.....150 mg par sachet	q.s.p. 1 sachet
TRIBUTINE® 150 mg gélule	Trimébutine maléate.....150 mg par gélule	q.s.p. 1 gélule

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antispasmodique musculotrope.

INDICATIONS THERAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans le traitement symptomatique des douleurs, des troubles du transit et de l'inconfort intestinal liés aux troubles fonctionnels intestinaux.

CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais TRIBUTINE® :

- Chez l'enfant de moins de 2 ans.
- En cas d'hypersensibilité à la trimébutine ou à l'un des autres composants.

LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

TRIBUTINE® 150 mg sachets contient du saccharose.

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable en flacon de 250 ml contient du saccharose et du parahydroxybenzoate.

Tributine 150 mg
boîte de 20 sachets



RE MEDECIN.

ur.
ar jour.

POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE

Posologie

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A LA POSOLOGIE

TRIBUTINE® 150 mg gélule

Chez l'adulte, la posologie usuelle est de 1 gélule 3 fois par jour.

Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée à 2 gélules 3 fois par jour.

Le traitement doit être de courte durée.

TRIBUTINE® 0,787% granulés

Adultes :

1 cuillère à soupe, 3 fois par jour.

Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée à 2 cuillères à soupe 3 fois par jour.

Enfants :

- De 2 ans à 5 ans : 1 cuillère à café 3 fois par jour.

- Au-dessus de 5 ans : 2 cuillères à café 3 fois par jour.

LOT : 2330

UT. AV : 06-26

P.P.V : 45 DH 90

pe par jour.

Modes et voies d'administration

TRIBUTINE® 150 mg. gélule et sachets :

Voie orale.

Le contenu des sachets doit être dissous dans un verre d'eau. Les gélules doivent être avalées avec un verre d'eau.

TRIBUTINE® 0,787% granulés pour suspension buvable

Voie orale.

PREPARATION DE LA SUSPENSION BUVALE INSTANTANEE

- Introduire de l'eau minérale non gazeuse ou bouillie refroidie par étapes jusqu'au col du flacon.
- Fermer et agiter le flacon au fur et à mesure jusqu'à obtention d'un mélange homogène.
- La suspension est prête à l'emploi
- Il convient d'agiter le flacon avant chaque utilisation.

SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de TRIBUTINE® que vous n'auriez dû, consultez votre médecin.

BREXIN®

Piroxicam Bêta-cyclodextrine

Composition :

Piroxicam
(équivalent à 191,20 mg de piroxicam
β-cyclodextrine)
Excipients q.s.p.
Excipients à effet notoire

Comprimés sécables
20 mg

1 comprimé
Lactose

Propriétés :

Anti-inflammatoire non stéroïdien du groupe des oxicams.

Indications :

- Traitement des états douloureux aigus.
- Traitement des rhumatismes inflammatoires aigus et chroniques.

Contre-indications :

- Antécédents d'allergie ou d'asthme déclenchés par la prise de piroxicam, ou par d'autres AINS ou l'Aspirine.
- Hypersensibilité à l'un des constituants.
- Ulcère gastro-duodénal en évolution, insuffisance hépatocellulaire sévère ou insuffisance rénale.
- Enfants de moins de 15 ans.
- Phénylcétonurie du fait de la présence de l'Aspartam dans les sachets.
- Association avec les anticoagulants oraux, autres AINS, héparine, lithium, méthotrexate et ticlopidine.
- En cas de grossesse et d'allaitement.

Effets indésirables :

Effets gastro-intestinaux : anorexie, pesanteurs épigastriques, nausées, vomissements, constipation, douleurs abdominales, flatulences, diarrhées, ulcères.

Réactions d'hypersensibilité : dermatologiques, respiratoires et générales.

Effets sur le système nerveux central : céphalées, somnolences et vertiges.

Précautions d'emploi :

En cas d'hémorragie gastro-intestinale ou d'une manifestation cutanée ou muqueuse, interrompre immédiatement le traitement et consulter votre médecin.

Ce médicament sera administré avec prudence et sous surveillance particulière chez les malades ayant des antécédents digestifs.

L'attention doit être attirée chez les conducteurs et utilisateurs de machines sur la possibilité de vertiges et de somnolence.

Mode d'emploi et posologie :

Se conformer à la prescription médicale.

La posologie usuelle est de 20 mg par jour en une seule prise jusqu'à disparition des symptômes.

Formes et autres présentations :

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 et 20 comprimés effervescents

BREXIN® 20 mg - Boîte de 20 comprimés sécables

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 suppositoires

BREXIN® 20 mg - Boîte de 10 sachets

Liste I (Tableau A)

PROMOPHARM S.A.

Z.I. du Sahel, Had Soualem - Maroc

S/L CHIESI FARMACEUTICI S.p.A.

Brexin® 20 mg

Piroxicam β-cyclodextrine
20 comprimés sécables
PROMOPHARM S.A.



Doliprane® 1000 mg ○

PARACÉTAMOL

10 comprimés



PPV: 14DH00

PER: 01/25

LOT: L372

6 118000 040972

1000 mg, comprimé :

La substance active est : paracétamol 1000 mg, sous forme de paracétamol DC 90 (1111,11 mg), pour un comprimé.

Les autres composants sont : croscarmellose sodique, providone K30, amidon de maïs pré-gélatinisé, acide stéarique (origine végétale).

QU'EST-CE QUE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Ce médicament contient du paracétamol. Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures, règles douloureuses. Il peut également être prescrit par votre médecin dans les douleurs de l'arthrose.

Cette présentation est réservée à l'adulte (à partir de 15 ans) :

Lire attentivement la rubrique "Posologie".

Pour les enfants de moins de 15 ans, il existe d'autres présentations de paracétamol. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

QUELLES SONT LES INFORMATIONS NÉCESSAIRES AVANT DE PRENDRE DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ ?

Contre-indications :

Ne pas prendre DOLIPRANE® 1000 mg, comprimé dans les cas suivants :
allergie connue au paracétamol, maladie grave du foie, enfant de moins de 15 ans.

PRENDRE DES PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES AVEC DOLIPRANE® 1000 mg, COMPRIMÉ :

Précautions Particulières :

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

Mises en garde :

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre "Posologie").

Grossesse et allaitement :

Le Paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.



Dr Driss Rahli

Spécialiste en Médecine Interne
Membre de la Société Française
de Médecine interne

- Maladies de système
- Rhumatologie
- Maladies inflammatoires

الدكتور إدريس رحلي

إختصاصي في الطب الباطني
عضو الجمعية الفرنسية للطب الباطني

- الأمراض الجماعية
- أمراض الروماتيزم
- أمراض الالتهابات

26 MAI 2022
Safi, le آسفي في

ANBRY FATIMA -

① VOLT FAST 50 mg

S.V

49,70 A = chak 3x1,

Docteur ZAHIR Mustapha
Pharmacie Populaire
Quartier El Corse - Safi
Tél: 05.24.65.25.84

Docteur Driss Rahli
Spécialiste en Médecine Interne
14, Rue Ibnou Rochd - Imh. SNINI
Appt. N° 1 - Ville Nouvelle - SAFI
Tél. : 05 24 46 33 33

14، زنقة ابن رشد - عمارة سنييني - شقة رقم 1 - المدينة الجديدة - آسفي
14, Rue Ibnou Rochd - Immeuble SNINI - Appt. N° 1 - Ville Nouvelle - SAFI
الهاتف : 05 24 46 33 33



 **NOVARTIS**

NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament :

VOLTFAST® 50 mg

Poudre pour solution orale. Boîtes de 9 sachets

Diclofénac potassique

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice. Vous pourriez avoir besoin de cette information. Si vous avez d'autres questions, demandez-les à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Gardez-le pour utilisation en cas de besoin. Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez immédiatement votre médecin. Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez immédiatement votre médecin. Si l'un des effets indésirables devient grave, consultez immédiatement votre médecin.


6 118001 031016
VOLTFAST® 50 mg
Poudre pour solution orale

PPV : 49.70 Dhs

Que contient cette notice :

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

1-QU'EST-CE QUE VOLTFAST® ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Voltfast contient le sel potassique du diclofénac, un composé non stéroïdien qui se caractérise par ses propriétés analgésiques et anti-inflammatoires.

La prise de Voltfast soulage les symptômes d'une inflammation tels que douleur et gonflement, en bloquant la synthèse des molécules (prostaglandines) responsables de l'inflammation, de la douleur et de la fièvre. Ce médicament ne peut cependant pas en soigner les causes.

L'effet du médicament se manifeste en l'espace d'env. 30 minutes.

Voltfast est utilisé sur prescription médicale dans le traitement à court terme (maximum 3 jours) des affections aiguës suivantes, dans les cas où un effet rapide est recherché, comme par ex. inflammations douloureuses après une blessure (par ex. entorse, élongation), inflammations et douleurs après une intervention chirurgicale orthopédique ou dentaire, douleurs et inflammations en gynécologie, crises de migraine avec ou sans aura, syndromes douloureux du dos et des cervicales, rhumatisme extra-articulaire, ainsi que traitement complémentaire lors de diverses infections aiguës douloureuses, en particulier au niveau des oreilles, du nez et de la gorge.

