

# 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 vignette 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

- Reclamation : contact@mupras.com
- Prise en charge : pec@mupras.com
- Adhésion et changement de statut : adhesion@mupras.com

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

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0001354

Société :

Actif

Pensionné(e)

Autre :

VEUVE

EDILA

Nom & Prénom :

HABYBY

1960

Date de naissance :

Adresse : N°21, 2<sup>e</sup> Etg, Lotissement Haj Fatah 1

EL OUPPA Casablanca.

Tél. : 0695 99 11 61

Total des frais engagés : 2202,50 Dhs

## Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation :

Nom et prénom du malade :

Lien de parenté :

Lui-même

Conjoint

Enfant

Nature de la maladie :

Affection longue durée ou chronique :  ALD  ALC

Pathologie : 21 RA

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Casablanca

Le : 21/10/2018

Signature de l'adhérent(e) :

X

#### **RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES**

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
10/01/2018	CCR ECG.		25000	Dr. Mahdi BENJELLOUN Rue 2, N°61 1er Etage RP Chandia Tél: 0522910762 - 060472 INPE: 91170670

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<b>PHARMACIE DATTIER</b> 149 B Lutissement Ha. Fatah 5 Lissasa - Casablanca Tél 0601-11-98275	19/10/92	19.52,50

#### **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

## AUXILIAIRES MEDICAUX

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

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

### **Important :**

Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

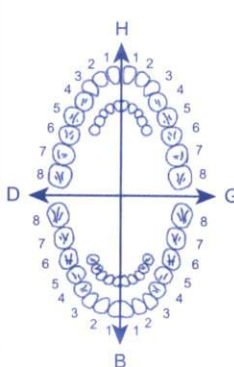
O.D.F  
PROTHESES DENTAIRES

## DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

H	
25533412	21433552
00000000	00000000
D	G
00000000	00000000
35533411	11433553

(Création, remont, adionction)

ctionnel. Thérapeutique, nécessaire à la profession



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE REVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

LOT

PUCI 198.000H  
C160  
2024-08  
REV.2021/01

CNK 3259-850



3 401020 354451 >

## NOCICEPTOL GEL ANTI - DOULEUR

120 ml

13,00 X 4  
INIKAL 5

1 comprimé le matin, pendant 4 mois

88,00 X 2  
CORONAT 25

1 comprimé le matin, pendant 4 mois

146,00 X 2  
LOSARTAN GT 100

1 comprimé le matin, pendant 4 mois

31,30 X 4  
ZYLORIC 200

1 comprimé le matin, pendant 4 mois

157,80 X 4  
ROSVUVAS 10

1 comprimé le soir, pendant 4 mois

22,40 X 4  
ASKARDIL 75

1 comprimé à midi, pendant 4 mois

30,50  
IMODIUM 2

1 comprimé, matin et soir

198,00  
NOCICEPTOL

1 application, matin et soir



الدكتور مهدي بنجلون  
متخصص في أمراض القلب  
والشرايين

Casablanca, le : ..... 19/10/2022

HABYBY Fadela

Lot: SE0443A  
Per: 05/2024  
PPV: 116DH90

Lot: SE0443A  
Per: 05/2024  
PPV: 116DH90

PHARMACIE DATTIER  
149 B Lotissement Raj Fatah 5  
Lissasfa Casablanca  
Tél: 0831 11-0837 9

Dr. Mehdi BENJELLOUN  
Rue 2, N° 61 - 1er Etage - Rp chhdia - EL Oulfa - Casablanca - Tél : 0522.91.07.62 - 0604.72.39.14 E-mail : drmehdibenjelloun@gmail.com  
Rue 2, N° 61 - 1er Etage RP Chahdia - El Oulfa - Casablanca - Tél : 0522.91.07.62 - 0604.72.39.14 E-mail : drmehdibenjelloun@gmail.com

رقة 2 رقم 61 - الطابق الأول - مدار الشهدية - الالفة - الدار البيضاء - الهاتف : 0604.72.39.14 - 0522.91.07.62 - البريد الإلكتروني : drmehdibenjelloun@gmail.com

Rue 2, N° 61 - 1er Etage - Rp chhdia - EL Oulfa - Casablanca - Tél : 0522.91.07.62 - 0604.72.39.14 E-mail : drmehdibenjelloun@gmail.com

LOT 221348  
EXP 05 2026  
PPV 31.30

LOT 221347  
EXP 05 2026  
PPV 31.30

LOT 221348  
EXP 05 2026  
PPV 31.30

LOT 221348  
EXP 05 2026  
PPV 31.30

Lot n°:  
EXP:  
PPV: 157 DH 80

**Lot : SE0443A  
Per : 05/2024  
PPV : 88 DH 10**

**Lot : SE0443A  
Per : 05/2024  
PPV : 88 DH 10**

**148,00**

**148,00**

INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés  
INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés  
Amlodipine (DCI) Besilate

Veu  
de  
info  
Gan  
Si vo  
à vo  
Ce r  
donn  
mêm  
Si l'u  
rema  
notice  
UT.A.V.  
:

LOT : 220793

EXP : 05/2025  
PPV : 3,00DH

APP (DH)

LOT N° :

### 1. QUI EN A TENU L'INIKAL® 5 OU 10 mg. COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### Classe pharmaco-thérapeutique:

INIKAL® contient la substance active Amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

#### Indications thérapeutiques:

INIKAL® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, INIKAL® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

#### Contre indications

Ne prenez jamais INIKAL® 5 ou 10 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi:

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre INIKAL®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes:

- Crise cardiaque récente,

- Insuffisance cardiaque,

- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),

- Maladie du foie,

- Vous êtes une personne âgée et votre dose à besoin d'être augmentée.

#### Enfants et adolescents :

INIKAL® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 5 ans. INIKAL® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

#### Interactions avec d'autres médicaments:

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourrez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- Le ketoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),

- le Ritonavir, l'Indinavir, le Nevirapine (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),

- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le Vérapamil, la diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le Dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le Tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et le léveramolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la Simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la Cyclosporine (médicament immunosupresseur),
- INIKAL® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

#### Interactions avec les aliments et les boissons :

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par INIKAL®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'Amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de INIKAL®.

#### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

La sécurité de l'amiodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre INIKAL®.

#### Allaitement

Il a été démontré que l'amiodipine passe dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre INIKAL®. 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 ce médicament.

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines :

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

### 3. COMMENT PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La posologie initiale recommandée d'INIKAL® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'INIKAL® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau.

Ne prenez pas INIKAL® avec du jus de pamplemousse. Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

#### Symptômes et Instructions en cas de surdosage :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'INIKAL®.

#### Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

#### Risque et syndrome de sevrage :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés  
INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés  
Amlodipine (DCI) Besilate

Veu  
de  
info  
Gan  
Si vo  
à vo  
Ce r  
donn  
mêm  
Si l'u  
rema  
notice  
UT.A.V.  
:

LOT : 220793

EXP : 05/2025  
PPV : 3,00DH

APP (DH)

LOT N° :

### 1. QUI EN A TENU L'INIKAL® 5 OU 10 mg. COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### Classe pharmaco-thérapeutique:

INIKAL® contient la substance active Amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

#### Indications thérapeutiques:

INIKAL® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, INIKAL® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

#### Contre indications

Ne prenez jamais INIKAL® 5 ou 10 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi:

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre INIKAL®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes:

- Crise cardiaque récente,

- Insuffisance cardiaque,

- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),

- Maladie du foie,

- Vous êtes une personne âgée et votre dose à besoin d'être augmentée.

#### Enfants et adolescents :

INIKAL® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 5 ans. INIKAL® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

#### Interactions avec d'autres médicaments:

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourrez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- Le ketoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),  
- le Ritonavir, l'Indinavir, le Nevirapine (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),  
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le Vérapamil, la diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le Dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le Tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et le léveramolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la Simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la Cyclosporine (médicament immunosupresseur),
- INIKAL® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

#### Interactions avec les aliments et les boissons :

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par INIKAL®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'Amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de INIKAL®.

#### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

La sécurité de l'amiodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre INIKAL®.

#### Allaitement

Il a été démontré que l'amiodipine passe dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre INIKAL®. 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 ce médicament.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines :**  
INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

### 3. COMMENT PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La posologie initiale recommandée d'INIKAL® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'INIKAL® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau.

Ne prenez pas INIKAL® avec du jus de pamplemousse. Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

#### Symptômes et Instructions en cas de surdosage :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'INIKAL®.

**Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :**  
Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

#### Risque et syndrome de sevrage :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés  
INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés  
Amlodipine (DCI) Besilate

Veu  
de  
info  
Gan  
Si vo  
à vo  
Ce r  
donn  
mêm  
Si l'u  
rema  
notice  
UT.A.V.  
:

LOT : 220793

EXP : 05/2025  
PPV : 3,00DH

APP (DH)

LOT N° :

### 1. QUI EN A TENU L'INIKAL® 5 OU 10 mg. COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### Classe pharmaco-thérapeutique:

INIKAL® contient la substance active Amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

#### Indications thérapeutiques:

INIKAL® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, INIKAL® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

#### Contre indications

Ne prenez jamais INIKAL® 5 ou 10 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi:

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre INIKAL®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes:

- Crise cardiaque récente,

- Insuffisance cardiaque,

- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),

- Maladie du foie,

- Vous êtes une personne âgée et votre dose à besoin d'être augmentée.

#### Enfants et adolescents :

INIKAL® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 5 ans. INIKAL® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

#### Interactions avec d'autres médicaments:

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourrez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- Le ketoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),  
- le Ritonavir, l'Indinavir, le Nevirapine (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),  
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le Vérapamil, la diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le Dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le Tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et le léveramolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la Simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la Cyclosporine (médicament immunosupresseur),
- INIKAL® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

#### Interactions avec les aliments et les boissons :

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par INIKAL®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'Amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de INIKAL®.

#### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

La sécurité de l'amiodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre INIKAL®.

#### Allaitement

Il a été démontré que l'amiodipine passe dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre INIKAL®. 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 ce médicament.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines :**  
INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

### 3. COMMENT PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La posologie initiale recommandée d'INIKAL® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'INIKAL® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau.

Ne prenez pas INIKAL® avec du jus de pamplemousse. Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

#### Symptômes et Instructions en cas de surdosage :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'INIKAL®.

**Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :**  
Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

#### Risque et syndrome de sevrage :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

**INIKAL® 5 mg, boîtes de 14, 30 et 60 comprimés**  
**INIKAL® 10 mg, boîtes de 14 et 30 comprimés**

Amlodipine (DCI) Besilate

Veu  
de  
info  
Gan  
Si vo  
à vo  
Ce r  
donn  
mêm  
Si l'u  
rema  
notice  
UT.A.V. :

LOT : 220793

EXP : 05/2025  
PPV : 3,00DH

APP (DH)

LOT N° :

### 1. QUI EN A TENU L'INIKAL® 5 OU 10 mg. COMPRIMÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

#### Classe pharmaco-thérapeutique:

INIKAL® contient la substance active Amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

#### Indications thérapeutiques:

INIKAL® est utilisé pour traiter l'augmentation de la pression artérielle (hypertension), ou un certain type de douleur thoracique dénommée angor, dont une forme rare est l'angor de Prinzmetal. Chez les patients présentant des valeurs élevées de la pression artérielle, ce médicament agit en relaxant les vaisseaux sanguins, de sorte que le sang les traverse plus facilement. Chez les patients atteints d'angor, INIKAL® agit en améliorant l'apport sanguin au muscle cardiaque, qui reçoit ainsi plus d'oxygène, ce qui prévient l'apparition d'une douleur thoracique. Ce médicament n'apporte pas de soulagement immédiat pour la douleur thoracique liée à l'angor.

### 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

#### Contre indications

Ne prenez jamais INIKAL® 5 ou 10 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amiodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.

- Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).

- Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).

- Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

**Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi:** Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre INIKAL®.

Vous devez informer votre médecin si vous présentez ou avez présenté l'une des conditions suivantes:

- Crise cardiaque récente,

- Insuffisance cardiaque,

- Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),

- Maladie du foie,

- Vous êtes une personne âgée et votre dose à besoin d'être augmentée.

#### Enfants et adolescents :

INIKAL® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 5 ans. INIKAL® ne doit être utilisé que pour le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents âgés de 6 à 17 ans. Pour des informations complémentaires, veuillez vous adresser à votre médecin.

#### Interactions avec d'autres médicaments:

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez ou avez récemment pris ou pourrez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

INIKAL® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments, tels que :

- Le ketoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),  
- le Ritonavir, l'Indinavir, le Nevirapine (appelés inhibiteur de protéase utilisé pour traiter l'infection par le VIH),  
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le Vérapamil, la diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le Dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le Tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et le léveramolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la Simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la Cyclosporine (médicament immunosupresseur),
- INIKAL® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez d'autres médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

#### Interactions avec les aliments et les boissons :

Le jus de pamplemousse et le pamplemousse ne doivent pas être consommés par les personnes traitées par INIKAL®. Cela est dû au fait que le pamplemousse et le jus de pamplemousse peuvent entraîner une augmentation des concentrations sanguines de l'ingrédient actif, l'Amlodipine, ce qui peut entraîner une augmentation imprévisible de l'effet hypotenseur de INIKAL®.

#### Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement :

La sécurité de l'amiodipine chez la femme enceinte n'a pas été établie. Si vous pensez être enceinte, ou si vous prévoyez d'être enceinte, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre INIKAL®.

#### Allaitement

Il a été démontré que l'amiodipine passe dans le lait maternel. Si vous allaitez ou si vous êtes sur le point d'allaiter, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre INIKAL®. 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 ce médicament.

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines :

INIKAL® peut affecter votre capacité à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Si les comprimés provoquent des nausées, des vertiges ou une fatigue, ou encore des maux de tête, vous ne devez pas conduire des véhicules ni utiliser des machines, et vous devez contacter votre médecin immédiatement.

### 3. COMMENT PRENDRE INIKAL® 5 ou 10 mg. COMPRIMÉ ?

Posologie, mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. La posologie initiale recommandée d'INIKAL® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'INIKAL® une fois par jour.

Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau.

Ne prenez pas INIKAL® avec du jus de pamplemousse.

#### Utilisation chez les enfants et les adolescents :

Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

#### Symptômes et Instructions en cas de surdosage :

Prendre trop de comprimés peut entraîner une baisse parfois dangereuse de votre pression artérielle. Vous pouvez ressentir des vertiges, des étourdissements, perdre connaissance ou vous sentir faible. Si la pression artérielle diminue de manière trop sévère, un choc peut survenir. Votre peau peut devenir froide et moite et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'INIKAL®.

#### Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses :

Ne vous inquiétez pas. Si vous avez oublié de prendre un comprimé, passez complètement la dose. Prenez la dose suivante selon le rythme normal. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

#### Risque et syndrome de sevrage :

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez prendre votre médicament. Votre maladie peut récidiver si vous arrêtez de prendre votre médicament avant que cela ne soit indiqué. Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

# ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS

- Comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés
- Comprimés dispersibles à 160 mg : boîte de 30 comprimés

## COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimés dispersibles à 75 mg

Acide acétylsalicylique

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

Comprimés dispersibles à 160 mg

Acide acétylsalicylique

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antithrombotique/inhibiteur de l'agrégation plaquetttaire, héparin

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certains cas ou associé à d'autres médicaments.

La prise d'ASKARDIL® ne peut être faite que sur prescription médicale.

## CONTRE-INDICATIONS

- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :
- Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.
- Maladie hémorragique.
- Traitement concomitant par le méthotréxate ou les anticoagulants à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
- Grossesse à partir du 6<sup>e</sup> mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
- Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance).
- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :
- Saignements gynécologiques anormaux ou règles.
- Goutte.
- Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires.
- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Antécédents d'hémorragies digestives.
- Hypertension artérielle.
- Diabète.
- Port de stérilet.
- Médicament réservé à l'adulte.
- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquetttaire de l'aspirine.
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.
- Maladie des reins.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.
- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.
- Méthotréxate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, augmentation de la toxicité surtout hématologique.
- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est administrée à des doses > 3 g/j.
- Héparine.

SIGNEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DEPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLÉES.

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPV 22DH40  
EXP 03/2024  
LOT 10010 8

# ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS

- Comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés
- Comprimés dispersibles à 160 mg : boîte de 30 comprimés

## COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimés dispersibles à 75 mg

Acide acétylsalicylique

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

Comprimés dispersibles à 160 mg

Acide acétylsalicylique

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antithrombotique/inhibiteur de l'agrégation plaquetttaire, héparin

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certains cas ou associé à d'autres médicaments.

La prise d'ASKARDIL® ne peut être faite que sur prescription médicale.

## CONTRE-INDICATIONS

- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :
- Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.
- Maladie hémorragique.
- Traitement concomitant par le méthotréxate ou les anticoagulants à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
- Grossesse à partir du 6<sup>e</sup> mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
- Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance).
- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :
- Saignements gynécologiques anormaux ou règles.
- Goutte.
- Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires.
- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Antécédents d'hémorragies digestives.
- Hypertension artérielle.
- Diabète.
- Port de stérilet.
- Médicament réservé à l'adulte.
- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquetttaire de l'aspirine.
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.
- Maladie des reins.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.
- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.
- Méthotréxate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, augmentation de la toxicité surtout hématologique.
- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est administrée à des doses > 3 g/j.
- Héparine.

SIGNEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DEPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLÉES.

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPV 22DH40  
EXP 03/2024  
LOT 10010 8

# ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS

- Comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés
- Comprimés dispersibles à 160 mg : boîte de 30 comprimés

## COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimés dispersibles à 75 mg

Acide acétylsalicylique

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

Comprimés dispersibles à 160 mg

Acide acétylsalicylique

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antithrombotique/inhibiteur de l'agrégation plaquetttaire, héparin

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certains cas ou associé à d'autres médicaments.

La prise d'ASKARDIL® ne peut être faite que sur prescription

## CONTRE-INDICATIONS

- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :
- Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.
- Maladie hémorragique.
- Traitement concomitant par le méthotréxate ou les anticoagulants à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
- Grossesse à partir du 6<sup>e</sup> mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
- Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance).
- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :
- Saignements gynécologiques anormaux ou règles.
- Goutte.
- Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires.
- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Antécédents d'hémorragies digestives.
- Hypertension artérielle.
- Diabète.
- Port de stérilet.
- Médicament réservé à l'adulte.
- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquetttaire de l'aspirine.
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.
- Maladie des reins.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.
- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.
- Méthotréxate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, augmentation de la toxicité surtout hématologique.
- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est administrée à des doses > 3 g/j.
- Héparine.

SIGNEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DEPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLÉES.

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPV 22DH40  
EXP 03/2024  
LOT 10010 8

# ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRÉSENTATIONS

- Comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés
- Comprimés dispersibles à 160 mg : boîte de 30 comprimés

## COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimés dispersibles à 75 mg

Acide acétylsalicylique

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

Comprimés dispersibles à 160 mg

Acide acétylsalicylique

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antithrombotique/inhibiteur de l'agrégation plaquetttaire, héparin

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certains cas ou associé à d'autres médicaments.

La prise d'ASKARDIL® ne peut être faite que sur prescription médicale.

## CONTRE-INDICATIONS

- Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :
- Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.
- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.
- Maladie hémorragique.
- Traitement concomitant par le méthotréxate ou les anticoagulants à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
- Grossesse à partir du 6<sup>e</sup> mois, en dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée.
- Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dépistée à la naissance).
- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin, en cas de :
- Saignements gynécologiques anormaux ou règles.
- Goutte.
- Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine, les uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires.
- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
- Antécédents d'hémorragies digestives.
- Hypertension artérielle.
- Diabète.
- Port de stérilet.
- Médicament réservé à l'adulte.
- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquetttaire de l'aspirine.
- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.
- Maladie des reins.

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.
- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.
- Méthotréxate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, augmentation de la toxicité surtout hématologique.
- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est administrée à des doses > 3 g/j.
- Héparine.

SIGNEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DEPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLÉES.

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPV 22DH40  
EXP 03/2024  
LOT 10010 8



71.447

19-Oct-2022 15:11:44 Fréq. Card: 69 BPM  
 Axes P-R-T: 38 56 24 Int PR: 173ms  
 Dur.QRS: 133ms QT/QTc: 408/428ms

ID:  
 D-naiss:  
 ans.



19-Oct-2022 15:11:44  
 Dr. Mehdi BENJELLOUN الدكتور مهدي بنجلون  
 CARDIOLOGUE  
 2 N° 61 1er Etage RP Chahdia - El Ouleia  
 : 05 22 01 07 62 - 06 04 72 39 14  
 INPE 391170670

HAD BY Dr  
 FADOUA .



114330225506



Dr. benjelloun Mehdi

Site # 0 App.# 0

Version 2.0.3.5 Séquen #25841 25mm/s 10mm/mV 0.05-40 Hz