

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 canaux, 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 canaux.

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



MUPRAS
Mutuelle de Prévoyance
& d'Actions Sociales
de Royal Air Maroc

Déclaration de Maladie

M22- 0026843

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0001354 Société : 135031
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☒ Autre : VEUVE
 Nom & Prénom : HABYBY FDI LA
 Date de naissance : 1960
 Adresse : N° 21, 2ème Etage, Lotissement Haj Fateh 1
 El Oulfa - Casablanca.
 Tél. : 0695994464 Total des frais engagés : 2202,50 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 19/10/2022
 Nom et prénom du malade : HABYBY FADI LA Age :
 Lien de parenté : ☒ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant
 Nature de la maladie : Cardiopathie
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☒ ALC Pathologie : HTA
 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 : 21/10/2022

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

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 |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|--|
| 19/10/22 | ECG | | 25000 | Dr. Mehdi BENJELLOUN CARDIOLOGUE Rue 2. N° 51 - 1er Etage BP Chahdila - FIOU Tél: 05 22 91 07 62 - 06 04 72 39 14 INPE: 91170670 |

EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur | Date | Montant de la Facture |
|--|----------|-----------------------|
| PHARMACIE DATTIER 149 B Lotissement Haj Fatah 5 Lissasfa - Casablanca Tél: 06 01 11 08 37 | 19/10/22 | 19 521,50 |

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

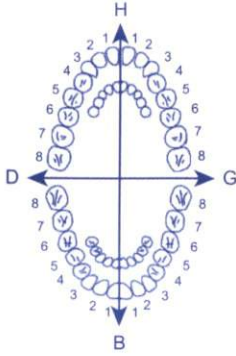
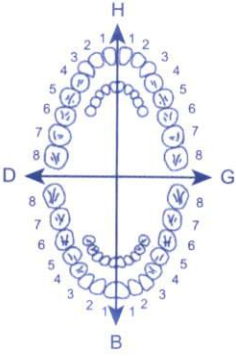
| Cachet et signature du Praticien | Date des Soins | Nombre | | | | Montant détaillé des Honoraires |
|----------------------------------|----------------|--------|----|----|----|---------------------------------|
| | | AM | PC | IM | IV | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |

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 canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

LOT

PUC1198.000H

C160

2024-08

REV.2021/01

CNK 3259-850



3 401020 354451 >

NOCICEPTOL

GEL ANTI - DOULEUR

120 ml

43,00x4

INIKAL 5

1 comprimé le matin, pendant 4 mois

88,10x2
146,50x2

CORONAT 25

1 comprimé le matin, pendant 4 mois

LOSARTAN GT 100

1 comprimé le matin, pendant 4 mois

148,00x2

ZYLORIC 200

1 comprimé le matin, pendant 4 mois

31,30x4

ROSUVAS 10

1 comprimé le soir, pendant 4 mois

157,80x4

ASKARDIL 75

1 comprimé à midi, pendant 4 mois

22,40x4

IMODIUM 2

1 comprimé, matin et soir

30,50

NOCICEPTOL

1 application, matin et soir

198,00



الدكتور مهدي بنجلون

اختصاصي 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: 063111-06379

1952,50
Dr. Mehdi BENJELLOUN
CARTE D'IDENTIFICATION
149 B Lotissement Raj Fatah 5
Lissasfa - Casablanca
Tél: 063111-06379

رأس 2، رقم 61 - الطابق الأول - مدار الشهيد - الألف - الدار البيضاء - الهاتف : 0522.91.07.62 - 0604.72.39.14 - البريد الإلكتروني : dr.mehdibenjelloun@gmail.com

Rue 2, N° 61 - 1er Etage - Rp chhdia - EL Oulfa - Casablanca - Tél : 0522.91.07.62 - 0604.72.39.14 E-mail : dr.mehdibenjelloun@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 n°:
EXP:
PPV: 157 DH 80

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

Lot n°:
EXP:
PPV: 157 DH 80

148,00

Lot n°:
EXP:
PPV: 157 DH 80

148,00

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

LOT : 220793

EXP : 05/2025

PPV : 43,00DH

:(HCl) Add

1. QUELQUES CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacologique :

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 dénommé 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 telle 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'amlodipine 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 5 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 pourriez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

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

- Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le Ritonavir, l'indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le Vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le Dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le Tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et levérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la Simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la Ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

INIKAL® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà 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 utilisation imprévisible de l'effet hypotenseur de INIKAL®.

Grossesse

La sécurité de l'amlodipine 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'amlodipine 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, vous devez en parler à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicule 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 :

Prenez INIKAL® exactement à la même heure tous les jours avec un verre d'eau.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien si la posologie initiale recommandée d'INIKAL® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg.

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.

Pour les enfants et les adolescents :

initiale habituelle recommandée (de 6 à 17 ans), la dose maximale recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose 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 oubliée de prendre.

Risque et syndrome de sevrage :

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 oubliée de prendre.

Risque et syndrome de sevrage :

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 :

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

LOT : 220793

EXP : 05/2025

PPV : 43,00DH

:(HCl) Add

1. QUELQUES CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacologique :

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 dénommé 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 telle 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'amlodipine 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 5 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 pourriez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

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

- Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le Ritonavir, l'indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le Vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le Dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le Tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et levérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la Simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la Ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

INIKAL® peut diminuer votre pression artérielle, donc avant de traiter l'augmentation de la pression artérielle, encore

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 utilisation imprévisible de l'effet hypotenseur de INIKAL®.

Grossesse

La sécurité de l'amlodipine 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'amlodipine 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 véhicule 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 la posologie initiale recommandée d'INIKAL® en cas de doute.

INIKAL® une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg de INIKAL®.

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.

Pour les enfants et les adolescents :
initiale habituelle recommandée (de 6 à 17 ans), la dose maximale recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose 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 molle 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 oubliée de prendre.

Risque et syndrome de sevrage :
votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez arrêter de 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

LOT : 220793

EXP : 05/2025

PPV : 43,00DH

:(HCl) Add

1. QUELQUES CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique:

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 dénommé 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 telle 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'amlodipine 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 5 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 pourriez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

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

- Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le Ritonavir, l'indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le Vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le Dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le Tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et levérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la Simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la Ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

INIKAL® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà 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 utilisation imprévisible de l'effet hypotenseur de INIKAL®.

Grossesse

La sécurité de l'amlodipine 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'amlodipine 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, vous devez en parler à votre médecin avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicule 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.

La posologie initiale recommandée d'INIKAL® en cas de doute, 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 5 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. La dose 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 molle 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 oubliée de prendre.

Risque et syndrome de sevrage :

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 molle et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'INIKAL®.

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 oubliée de prendre.

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

LOT : 220793

EXP : 05/2025

PPV : 43,00DH

:(HCl) Add

1. QUELQUES CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique:

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 dénommé 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 telle 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'amlodipine 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 5 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 pourriez prendre un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

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

- Le kétoconazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques),
- le Ritonavir, l'indinavir, le Nelfinavir (appelés inhibiteurs de protéase utilisés pour traiter l'infection par le VIH),
- la Rifampicine, l'Erythromycine, la Clarithromycine (antibiotiques),

- Hypericum perforatum (millepertuis),
- le Vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur),
- le Dantrolène (perfusion pour les augmentations sévères de la température corporelle),
- le Tacrolimus, le sirolimus, le temsirolimus et levérolimus (médicaments utilisés pour modifier la manière dont le système immunitaire fonctionne),
- la Simvastatine (médicament utilisé pour réduire le cholestérol),
- la Ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

INIKAL® peut diminuer votre pression artérielle encore davantage si vous prenez déjà 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 utilisation imprévisible de l'effet hypotenseur de INIKAL®.

Grossesse et allaitement :

La sécurité de l'amlodipine 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'amlodipine 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, vous devez en parler à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicule 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.

La posologie initiale recommandée d'INIKAL® en cas de doute, 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 5 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. La dose 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 molle 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 oubliée de prendre.

Risque et syndrome de sevrage :
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 molle 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 oubliée de prendre.

Risque et syndrome de sevrage :
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 molle 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 oubliée de prendre.

Risque et syndrome de sevrage :
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 molle 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 oubliée de prendre.

Risque et syndrome de sevrage :
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 molle et vous pouvez perdre conscience. Consultez immédiatement un médecin si vous avez pris trop de comprimés d'INIKAL®.

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- 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 plaquettaire, hépa

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certain seul 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 méthotrèxate ou les anticoagulants à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
- Grossesse à partir du 6^{ème} 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 SPECIALES ET PRECAUTIONS 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 plaquettaire 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 MEDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.
- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.
- Méthotrèxate 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.

SIGNELEZ 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 CONSEILLEES.

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPV 22DH40
EXP 03/2024
LOT 10010 8

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- 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 plaquettaire, hépa

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certain seul 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 méthotrèxate ou les anticoagulants à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
- Grossesse à partir du 6^{ème} 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 SPECIALES ET PRECAUTIONS 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 plaquettaire 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 MEDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.
- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.
- Méthotrèxate 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.

SIGNELEZ 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 CONSEILLEES.

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPV 22DH40
EXP 03/2024
LOT 10010 8

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- 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 plaquettaire, hépa

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certain seul 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

• Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.

• Maladie hémorragique.

• Traitement concomitant par le méthotrèxate ou les anticoagula

fortes doses (supérieures à 3 g/j).

• Grossesse à partir du 6^{ème} 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 SPECIALES ET PRECAUTIONS 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 plaquettaire 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 MEDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.

- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.

- Méthotrèxate 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.

SIGNELEZ 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 CONSEILLEES.

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPV 22DH40
EXP 03/2024
LOT 10010 8

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- 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 plaquettaire, hépa

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certain seul 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 méthotrèxate ou les anticoagulants à fortes doses (supérieures à 3 g/j).
- Grossesse à partir du 6^{ème} 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 SPECIALES ET PRECAUTIONS 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 plaquettaire 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 MEDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.
- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.
- Méthotrèxate 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.

SIGNELEZ 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 CONSEILLEES.

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPV 22DH40
EXP 03/2024
LOT 10010 8

71.447

ID:

D-naiss:

ans,

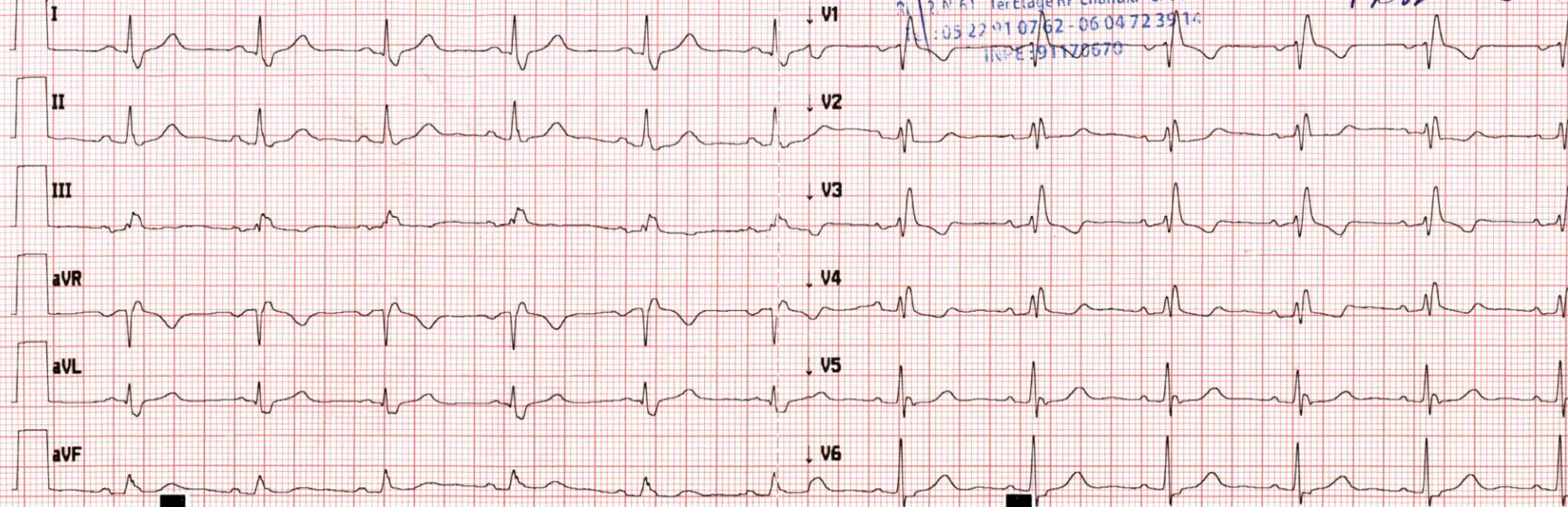
19-Oct-2022 15:11:44 Fréq. Card.: 69 BPM
Axes P-R-T: 38 56 24 Int PR: 173ms
Dur.QRS: 133ms QT/QTc: 408/428ms

19-Oct-2022 15:11:44

Dr. Mehdi BENJELLOUN الدكتور مهدي بنجلون

CARDIOLOGUE

2 N 61 1er Etage RP Chahdia - El Oulfa
TEL: 05 22 01 07 62 - 06 04 72 39 14
INPE 39120670

NABY DY
FARMAT

114330225506

Dr benjelloun Mehdi

Site * 0 App.* 0

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