

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

### Conditions générales :

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

### Pharmacie :

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

### Radiologie et Biologie :

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

### Optique :

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

### Rééducation :

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

### Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

### Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



## Déclaration de Maladie

N° M21- 081002

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0000640

Société :

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre :

Nom & Prénom : BENRI FATIMA

Date de naissance :

Adresse :

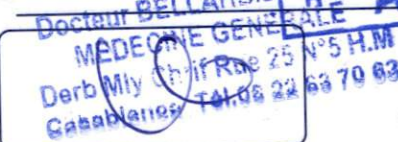
Tél. : 06 53 53 09 35

Total des frais engagés :



### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 19/12/2022

Nom et prénom du malade : BENRI FATIMA

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Le : 19/12/2022

Signature de l'adhérent(e) :

### 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.

Autorisation CNDP N° : AA-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  |
|-----------------|-------------------|-----------------------|---------------------------------|---|
| 19/12/2022      |                   | C                     | 13-01                           | Docteur BELLAHBIB WAHAB<br>MEDECINE GENERALE<br>Derb My Chiff Rte 25 N° 5 H.M<br>Casablanca Tél: 05 22 63 70 63 |

# EXECUTION DES ORDONNANCES

| Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur                                 | Date       | Montant de la Facture |
|--|------------|-----------------------|
| Pharmacie Afak<br>Boulevard Hassan II<br>Bordj Boukhadra<br>Casablanca | 19/12/2022 | 830,10                |

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

| Cachet et signature du Praticien | Date des Soins | Nombre |    |    |    | Montant détaillé des Honoraires |
|----------------------------------|----------------|--------|----|----|----|---------------------------------|
|                                  |                | 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 canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.

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

ET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Bellahbib Wafaa

MEDECINE GENERALE

ECHOGRAPHIE

Derb My Cherif Rue 25 N° 5

H.M. - Casablanca

Tél.: 05 22 63 70 63

الدكتورة بلحبيب وفاء

الطب العام

الفحص بالصدى

درب مولاي الشريف - زنقة 25 رقم 5

د.م. - الدار البيضاء

الهاتف : 05 22 63 70 63

Casablanca, le : 10/12/22 في الدار البيضاء

A. BERRI - FATIMA

145,00 x 3  
435,00

- Novanton 3

48

30,00 x 3  
90,00

- Icar de 100 mg

48

34,60 x 5  
173,00

- Lasix

48

130,00

- H > freck

colly

ap x 31

48

M

3 mts

83910

Pharmacie Afak  
Benlamlih Nassim  
Bloc 22 Rue 6 N°74  
4ay Mohammed Casablar

Docteur BELLAHBIB WAFAA  
MEDECINE GENERALE  
Derb My Cherif Rue 25 N°5 H.M.  
Casablanca Tél: 05 22 63 70 63



# Novortan®

## Irbésartan

### COMPOSITION :

|                   |            |
|-------------------|------------|
| Novortan 150mg:   | 150 mg     |
| Irbésartan        | 1 comprimé |
| Excipients q.s.p. |            |
| Novortan 300mg:   | 300 mg     |
| Irbésartan        | 1 comprimé |
| Excipients q.s.p. |            |

Excipients à effet notoire : lactose monohydrate.

### FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés pelliculés à 150mg et 300mg, boîtes de 30.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Ce médicament contient de l'irbésartan qui appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II.

### INDICATIONS :

Ce médicament est utilisé :

- Pour traiter l'hypertension artérielle essentielle.

- Pour le traitement des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve biologique d'altération de la fonction rénale.

### CONTRE INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

- 1<sup>er</sup> et 3<sup>ème</sup> trimestres de la grossesse.

### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION ET POSOLOGIE :

#### Voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec un verre d'eau pendant ou en dehors des repas.

Vous devez prendre votre traitement régulièrement et tous les jours au même moment de la journée. Il est important que vous continuiez à prendre Novortan sauf si votre médecin vous demande le contraire.

#### Posologie :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

#### Chez les patients ayant une pression artérielle élevée.

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour. La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg en une prise par jour en fonction de la réponse sur la pression artérielle.

#### Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale.

La dose d'entretien recommandée pour le traitement de l'atteinte rénale associée est de 300mg une fois par jour.

Le médecin peut conseiller la prise d'une dose faible, en particulier lors de la mise en route du traitement chez certains patients tels que les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 75ans.

Effet maximal de la baisse de pression artérielle est obtenu en 4 à 6 semaines après le début du traitement.

Si vous avez pris plus de Novortan que vous n'auriez dû.

Prévenez immédiatement votre médecin.

#### Les enfants ne doivent pas prendre Novortan :

Novortan ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre Novortan.

Ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Prévenez votre médecin si une des situations suivantes se présente :

- Si vous souffrez de Vomissements ou de diarrhée importante,

- Si vous souffrez de Problèmes rénaux, problèmes cardiaques,

- Si vous recevez Novortan pour une atteinte rénale due au diabète,

- Si vous devez subir une opération (intervention chirurgicale) ou une anesthésie.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

En cas d'effets indésirables interactions entre plusieurs médicaments, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

Novortan ne présente habituellement pas d'interaction avec d'autres médicaments.

Vous pouvez être amené à effectuer des contrôles sanguins si vous prenez :

- Une supplémentation en potassium,

- Des sels de régime à base de potassium,

- Des médicaments d'épargne potassium (tels que certains diurétiques),

- Des médicaments contenant du lithium.

Si vous prenez des médicaments anti-douleurs appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, les effets de l'irbésartan peuvent être diminués.

### EFFETS INDESIRABLES :

Comme tous les médicaments, Novortan peut provoquer des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Certains effets indésirables peuvent être sérieux et nécessiter une surveillance médicale.

- De rare cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire),

- Des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue.

Si vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflé, arrêtez de prendre Novortan et prévenez immédiatement votre médecin.

Ces effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients traités par l'irbésartan ont été :

#### Très fréquents :

- Une élévation du taux de potassium.

#### Fréquents :

- Sensation de vertige,

- Sensation de malaise/ vomissements,

- Fatigue,

- Douleurs articulaires ou musculaires,

- Une diminution du taux de protéines dans les globules rouges.

#### Peu fréquents :

- Accélération des battements du cœur,

- Bouffées de chaleur,

- Toux,

- Diarrhée,

- Indigestion / brûlure d'estomac,

- Troubles sexuels

- Douleur dans la poitrine.

Des effets indésirables ont été rapportés depuis la commercialisation de l'irbésartan mais leur fréquence d'app.

- Maux de tête.

- Troubles du goût,

- Bourdonnements d'oreille,

- Crampes musculaires,

- Douleurs articulaires et musculaires,

- Altération de la fonction hépatique,

- Augmentation du taux de potassium sanguin,

- Altération de la fonction rénale

- Une inflammation des petits vaisseaux sanguins affectant principalement la peau (pathologie connue sous le nom de vasculite leucocytoclasique).

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant sérieux, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

#### Grossesse :

Novortan est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être utilisé si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est pris à partir du troisième mois de la grossesse.

#### Allaitement :

Novortan est déconseillé chez les femmes qui allaitent, votre médecin choisira un autre traitement si vous souhaitez allaiter, en particulier si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

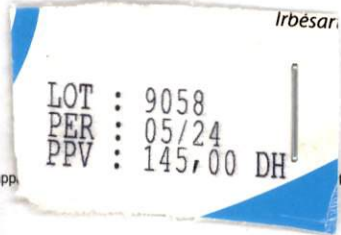
### CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

Aucune étude n'a été réalisée sur les effets de l'irbésartan sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Il est peu probable que Novortan affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Cependant des vertiges et de la fatigue peuvent survenir occasionnellement lors du traitement de l'hypertension artérielle.

### CONDITIONS DE CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Liste I (Tableau A).



Fabriqué par le laboratoire pharmaceutique NOVOPHARMA  
Z.I.1, tit Mellil -Casablanca-

# Novortan®

## Irbésartan

### COMPOSITION :

|                   |            |
|-------------------|------------|
| Novortan 150mg:   | 150 mg     |
| Irbésartan        | 1 comprimé |
| Excipients q.s.p. |            |
| Novortan 300mg:   | 300 mg     |
| Irbésartan        | 1 comprimé |
| Excipients q.s.p. |            |

Excipients à effet notoire : lactose monohydrate.

### FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés pelliculés à 150mg et 300mg, boîtes de 30.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Ce médicament contient de l'irbésartan qui appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II.

### INDICATIONS :

Ce médicament est utilisé :

- Pour traiter l'hypertension artérielle essentielle.

### CONTRE INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

- 1<sup>er</sup> et 3<sup>ème</sup> trimestres de la grossesse.

### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION ET POSOLOGIE :

#### Voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec un verre d'eau pendant ou en dehors des repas.

Vous devez prendre votre traitement régulièrement et tous les jours au même moment de la journée. Il est important que vous continuiez à prendre Novortan sauf si votre médecin vous demande le contraire.

#### Posologie :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

#### Chez les patients ayant une pression artérielle élevée.

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour. La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg en une prise par jour en fonction de la réponse sur la pression artérielle.

#### Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale.

La dose d'entretien recommandée pour le traitement de l'atteinte rénale associée est de 300mg une fois par jour.

Le médecin peut conseiller la prise d'une dose faible, en particulier lors de la mise en route du traitement chez certains patients tels que les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 75ans.

Effet maximal de la baisse de pression artérielle est obtenu en 4 à 6 semaines après le début du traitement.

Si vous avez pris plus de Novortan que vous n'auriez dû.

Prévenez immédiatement votre médecin.

#### Les enfants ne doivent pas prendre Novortan :

Novortan ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre Novortan.

Ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Prévenez votre médecin si une des situations suivantes se présente :

- Si vous souffrez de Vomissements ou de diarrhée importante,
- Si vous souffrez de Problèmes rénaux, problèmes cardiaques,
- Si vous recevez Novortan pour une atteinte rénale due au diabète,
- Si vous devez subir une opération (intervention chirurgicale) ou une anesthésie.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

En cas d'effets indésirables interactions entre plusieurs médicaments, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

Novortan ne présente habituellement pas d'interaction avec d'autres médicaments.

Vous pouvez être amené à effectuer des contrôles sanguins si vous prenez :

- Une supplémentation en potassium,
- Des sels de régime à base de potassium,
- Des médicaments d'épargne potassium (tels que certains diurétiques),
- Des médicaments contenant du lithium.

Si vous prenez des médicaments anti-douleurs appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, les effets de l'irbésartan peuvent être diminués.

### EFFETS INDESIRABLES :

Comme tous les médicaments, Novortan peut provoquer des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Certains effets indésirables peuvent être sérieux et nécessiter une surveillance médicale.

- De rare cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire),
- Des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue.

Si vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essouffé, arrêtez de prendre Novortan et prévenez immédiatement votre médecin.

Ces effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients traités par l'irbésartan ont été :

#### Très fréquents :

- Une élévation du taux de potassium.

#### Fréquents :

- Sensation de vertige,
- Sensation de malaise/ vomissements,
- Fatigue,
- Douleurs articulaires ou musculaires,
- Une diminution du taux de protéines dans les globules rouges.

#### Peu fréquents :

- Accélération des battements du cœur,
- Bouffées de chaleur,
- Toux,
- Diarrhée,
- Indigestion / brûlure d'estomac,
- Troubles sexuels,
- Douleur dans la poitrine.
- Des effets indésirables ont été rapportés depuis la commercialisation de l'irbésartan mais leur fréquence d'app.
- Maux de tête,
- Troubles du goût,
- Bourdonnements d'oreille,
- Crampes musculaires,
- Douleurs articulaires et musculaires,
- Altération de la fonction hépatique,
- Augmentation du taux de potassium sanguin,
- Altération de la fonction rénale

- Une inflammation des petits vaisseaux sanguins affectant principalement la peau (pathologie connue sous le nom de vasculite leucocytoclasique).

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant sérieux, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

#### Grossesse :

Novortan est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être utilisé si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est pris à partir du troisième mois de la grossesse.

#### Allaitement :

Novortan est déconseillé chez les femmes qui allaitent, votre médecin choisira un autre traitement si vous souhaitez allaiter, en particulier si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

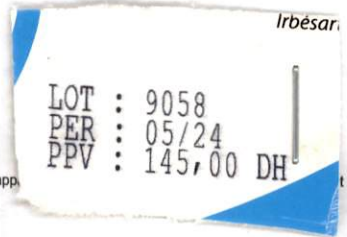
### CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

Aucune étude n'a été réalisée sur les effets de l'irbésartan sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Il est peu probable que Novortan affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Cependant des vertiges et de la fatigue peuvent survenir occasionnellement lors du traitement de l'hypertension artérielle.

### CONDITIONS DE CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Liste I (Tableau A).



Fabriqué par le laboratoire pharmaceutique NOVOPHARMA  
Z.I.1, tit Mellil -Casablanca-



# Novortan®

## Irbésartan

### COMPOSITION :

|                   |            |
|-------------------|------------|
| Novortan 150mg:   | 150 mg     |
| Irbésartan        | 1 comprimé |
| Excipients q.s.p. |            |
| Novortan 300mg:   | 300 mg     |
| Irbésartan        | 1 comprimé |
| Excipients q.s.p. |            |

Excipients à effet notoire : lactose monohydrate.

### FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS :

Comprimés pelliculés à 150mg et 300mg, boîtes de 30.

### CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

Ce médicament contient de l'irbésartan qui appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II.

### INDICATIONS :

Ce médicament est utilisé :

- Pour traiter l'hypertension artérielle essentielle.

- Pour le traitement des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve biologique d'altération de la fonction rénale.

### CONTRE INDICATIONS :

Ce médicament ne doit pas être utilisé dans les cas suivants :

- Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

- 1<sup>er</sup> et 3<sup>ème</sup> trimestres de la grossesse.

### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION ET POSOLOGIE :

#### Voie orale.

Les comprimés sont à avaler avec un verre d'eau pendant ou en dehors des repas.

Vous devez prendre votre traitement régulièrement et tous les jours au même moment de la journée. Il est important que vous continuiez à prendre Novortan sauf si votre médecin vous demande le contraire.

#### Posologie :

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

#### Chez les patients ayant une pression artérielle élevée.

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour. La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg en une prise par jour en fonction de la réponse sur la pression artérielle.

#### Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale.

La dose d'entretien recommandée pour le traitement de l'atteinte rénale associée est de 300mg une fois par jour.

Le médecin peut conseiller la prise d'une dose faible, en particulier lors de la mise en route du traitement chez certains patients tels que les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 75ans.

Effet maximal de la baisse de pression artérielle est obtenu en 4 à 6 semaines après le début du traitement.

Si vous avez pris plus de Novortan que vous n'auriez dû.

Prévenez immédiatement votre médecin.

#### Les enfants ne doivent pas prendre Novortan :

Novortan ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre Novortan.

Ne prenez pas une dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Prévenez votre médecin si une des situations suivantes se présente :

- Si vous souffrez de Vomissements ou de diarrhée importante,
- Si vous souffrez de Problèmes rénaux, problèmes cardiaques,
- Si vous recevez Novortan pour une atteinte rénale due au diabète,
- Si vous devez subir une opération (intervention chirurgicale) ou une anesthésie.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES :

En cas d'effets indésirables interactions entre plusieurs médicaments, signalez systématiquement tout autre traitement en cours à votre médecin ou à votre pharmacien.

Novortan ne présente habituellement pas d'interaction avec d'autres médicaments.

Vous pouvez être amené à effectuer des contrôles sanguins si vous prenez :

- Une supplémentation en potassium,
- Des sels de régime à base de potassium,
- Des médicaments d'épargne potassium (tels que certains diurétiques),
- Des médicaments contenant du lithium.

Si vous prenez des médicaments anti-douleurs appelés anti-inflammatoires non stéroïdiens, les effets de l'irbésartan peuvent être diminués.

### EFFETS INDESIRABLES :

Comme tous les médicaments, Novortan peut provoquer des effets indésirables, bien qu'ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Certains effets indésirables peuvent être sérieux et nécessiter une surveillance médicale.

- De rare cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire),
- Des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue.

Si vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflé, arrêtez de prendre Novortan et prévenez immédiatement votre médecin.

Ces effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients traités par l'irbésartan ont été :

#### Très fréquents :

- Une élévation du taux de potassium.

#### Fréquents :

- Sensation de vertige,
- Sensation de malaise/ vomissements,
- Fatigue,
- Douleurs articulaires ou musculaires,
- Une diminution du taux de protéines dans les globules rouges.

#### Peu fréquents :

- Accélération des battements du cœur,
- Bouffées de chaleur,
- Toux,
- Diarrhée,
- Indigestion / brûlure d'estomac,
- Troubles sexuels,
- Douleur dans la poitrine,
- Des effets indésirables ont été rapportés depuis la commercialisation de l'irbésartan mais leur fréquence d'app.
- Maux de tête,
- Troubles du goût,
- Bourdonnements d'oreille,
- Crampes musculaires,
- Douleurs articulaires et musculaires,
- Altération de la fonction hépatique,
- Augmentation du taux de potassium sanguin,
- Altération de la fonction rénale

- Une inflammation des petits vaisseaux sanguins affectant principalement la peau (pathologie connue sous le nom de vasculite leucocytoclasique).

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant sérieux, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

#### Grossesse :

Novortan est déconseillé en début de grossesse et ne doit pas être utilisé si vous êtes enceinte de plus de 3 mois car il peut entraîner de graves problèmes de santé chez l'enfant à naître s'il est pris à partir du troisième mois de la grossesse.

#### Allaitement :

Novortan est déconseillé chez les femmes qui allaitent, votre médecin choisira un autre traitement si vous souhaitez allaiter, en particulier si votre enfant est un nouveau-né ou un prématuré.

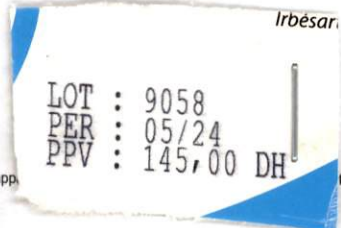
### CONDUITE ET UTILISATION DE MACHINES :

Aucune étude n'a été réalisée sur les effets de l'irbésartan sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Il est peu probable que Novortan affecte votre capacité à conduire des véhicules ou à utiliser des machines. Cependant des vertiges et de la fatigue peuvent survenir occasionnellement lors du traitement de l'hypertension artérielle.

### CONDITIONS DE CONSERVATION :

A conserver à une température ne dépassant pas 30°C.

Liste I (Tableau A).



Fabriqué par le laboratoire pharmaceutique NOVOPHARMA  
Z.I.1, tit Mellil -Casablanca-

# Hyfresh®

hyaluronate de sodium 0.2%

## Composition :

Lubrifiant oculaire / Collyre en solution stérile

Hyaluronate de sodium par ml..... 2 mg

Agent conservateur : chlorure de sodium

Excipients: peroxyde d'hydrogène, Phosphate de sodium dihydrogène, chlorure de sodium, phosphate disodique, et eau pour injection.

## Pharmacologie :

Hyfresh® contient une fraction spécifique d'hyaluronate de Sodium hautement purifiée. L'hyaluronate de sodium est un polymère naturel qui est aussi présent dans les structures de l'oeil humain. Sa caractéristique physique principale est la viscoélasticité. Cela veut dire que Hyfresh® possède une forte viscosité entre les clignements, et une faible viscosité lors des clignements, assurant ainsi une pellicule efficace à la surface de l'oeil. Ce film protecteur à la surface de l'oeil aide à éviter la sécheresse et l'irritation de l'oeil.

L'hyaluronate de sodium possède aussi des propriétés muco-adhésives semblables aux glycoprotéines du mucus des larmes. Hyfresh® assure une lubrification plus longue de la surface cornéenne. Hyfresh® a été spécialement formulé de manière à maintenir ses propriétés viscoélastiques.

## Indications :

- Syndrome de l'oeil sec.
- Sensation de sécheresse et autres plaintes sans signification pathologique, telles que brûlures et fatigue oculaire induites, par exemple, par la poussière, la fumée, une atmosphère sèche, l'air-conditionné ou l'utilisation prolongée de l'ordinateur.

## Indications :

sibilité à l'un des constituants de Hyfresh®.

## garde :

ecter directement dans l'œil.

## ie et mode d'administration :

2 gouttes dans le sac conjonctival de(s) l'œil (yeux)

aussi souvent que nécessaire.



Lot: YK03 / 6  
Fab: 10 21  
Exp: 00 24  
PPC: 130 DH 00

# **Lasilix<sup>®</sup> 40 mg**

# **Lasilix<sup>®</sup> 20 mg/2 ml**

*Furosémide*

SANOFI 

**Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

## **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

### **Composition**

#### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

#### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

## **Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 30

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

LOT : 22E009  
PER : 04 2026

LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



## **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

## **ATTENTION !**

### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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



# **Lasilix® 40 mg**

# **Lasilix® 20 mg/2 ml**

*Furosémide*

SANOFI 

**Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

## **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

### **Composition**

#### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

#### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

## **Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 30

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

LOT : 22E009  
PER : 04 2026

LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



## **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

## **ATTENTION !**

### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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

# **Lasilix® 40 mg**

# **Lasilix® 20 mg/2 ml**

*Furosémide*

SANOFI 

**Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

## **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

### **Composition**

#### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

#### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

## **Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 30

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

LOT : 22E009  
PER : 04 2026

LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



## **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

## **ATTENTION !**

### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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



# **Lasilix<sup>®</sup> 40 mg**

# **Lasilix<sup>®</sup> 20 mg/2 ml**

*Furosémide*

SANOFI 

**Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

## **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

### **Composition**

#### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

#### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

## **Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 30

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

LOT : 22E009  
PER : 04 2026

LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



## **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

## **ATTENTION !**

### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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

# **Lasilix<sup>®</sup> 40 mg**

# **Lasilix<sup>®</sup> 20 mg/2 ml**

*Furosémide*

SANOFI 

**Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire à nouveau.

## **IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

### **Composition**

#### **LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

#### **LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

## **Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 30

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

LOT : 22E009  
PER : 04 2026

LASILIX 40MG  
20CP SEC

P.P.V : 34DH60



## **DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

### **Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

### **Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*rétention de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

## **ATTENTION !**

### **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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



# KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

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

### Classe pharmacothérapeutique :

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

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

### Indications thérapeutiques :

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

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire.

Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

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

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

• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS),

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

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

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

### Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des régles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épidémie d'allure grippale) recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

### Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

### Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

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

**Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose**

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille. **Des AINS** (comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdiens.

**Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :**

- un anticoagulant utilisé pour fluidifier le sang si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzotriazoline ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un médicament à base d'angrélidine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes).

prévenez votre médecin avant de prendre ce médicament si vous devez être traité par un autre médicament.

LOT : 22E005  
P.P.V. : 300DH70  
6 118000 061847

KARDEGIC 75MG  
SACHETS B30

P.P.V. : 300DH70

6 118000 061847

frève),

- ticagrelor (dans les indications suivantes),
  - colchicine,
  - ibuprofène,
  - un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
  - médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.
- Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

**KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool**

La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

### Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

**Grossesse :** Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).

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

# KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

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

### Classe pharmacothérapeutique :

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

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

### Indications thérapeutiques :

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

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire.

Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

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

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

• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS),

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

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

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

### Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des régles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épidémie d'allure grippale) recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

### Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

### Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

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

**Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose**

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille. **Des AINS** (comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdiens.

**Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :**

- un anticoagulant utilisé pour fluidifier le sang si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzotriazole ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un médicament à base d'angrélidine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes).

LOT : 22E005  
P.P.V. 300DH70  
6 118000 061847

Le traitement d'une maladie trus par des caillots sanguins,

e : médicament utiliser pour traiter

t utilisés pour traiter les

utilisés pour fluidifier le sang, traitement de la douleur et de la fièvre).

- ticagrelor (dans les indications suivantes),
  - colchicine,
  - ibuprofène,
  - un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
  - médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.
- Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.
- KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool**
- La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.

**Grossesse, allaitement et fertilité**

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre tout médicament.

**Grossesse :** Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez AUCUN

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

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



# KARDEGIC® 75mg

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

SANOFI

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

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

### Classe pharmacothérapeutique :

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

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

### Indications thérapeutiques :

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

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire.

Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

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

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

• si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6,

• si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS),

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

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

• si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

• si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

• si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

• si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

### Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

### Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

• si vous avez une maladie des reins ou du foie,

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

• si vous avez des régles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épidémie d'allure grippale) recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

### Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

### Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

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

**Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose**

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille. **Des AINS** (comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdiens.

**Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :**

- un anticoagulant utilisé pour fluidifier le sang si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,
- un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,
- un autre médicament à base de benzotriazoline ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte),
- un médicament à base d'angrélide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes).

prévenez votre médecin avant de commencer le traitement d'une maladie

très près par des caillots sanguins,

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

si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens),

si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements,

si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

si vous avez une maladie des reins ou du foie,

si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

si vous avez des régles abondantes.

Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épidémie d'allure grippale) recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose



si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur,

si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),

si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),

si vous avez une maladie des reins ou du foie,

si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

si vous avez des régles abondantes.