

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

## Conditions générales :

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

## Pharmacie :

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

## Radiologie et Biologie :

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

## Optique :

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

## Rééducation :

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

## Dentaire :

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

M22- 0045668

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 10098 Société :

Actif  Pensionné(e)  Autre :

Nom & Prénom : KASSIM M'Hamed

Date de naissance : 01 - 01 - 1946

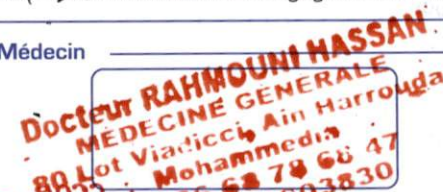
Adresse : APPt. 4 Résidence 9 AVENUE HASSAN II

SAL A AL JADIDA SALE

Tél. : 0 623 87 11 38 Total des frais engagés : ..... Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 27 Dec 2022

Nom et prénom du malade : KASSIM M'Hamed Age : 77 ans

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : cystite a anshaly

Affection longue durée ou chronique :  ALD  ALC Pathologie : .....

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 : ..... / .....

Signature de l'adhérent(e) : .....



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

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
27 Decem 2022	analyse		100,50	Docteur RAHMOUN HASSAN MÉDECINE GÉNÉRALE 801 et Rama 7 Avenue Route 107 Ain Harroud Mohammedia 78 78 47 RAHMOUN HASSAN
02 Janv 2023			gratuit	

## **EXECUTION DES ORDONNANCES**

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<b>PHARMACIE KARIMA</b> Dr. Karima GHASSAN Lot. Ennour, Rue 12, N°44, Hay El Qods Sidi Bernoussi Casablanca Tél. 05 24 22 22 22	27/12/2022	280, 80
<b>PHARMACIE KARIMA</b> Dr. Karima GHASSAN Lot. Ennour, Rue 12, N°44, Hay El Qods	02/01/2023	131, 00

#### **ANALYSES - RADIOGRAPHIES**

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
	29/12/21	B210	230,00 DH
	2/22		

#### AUXILIAIRES MEDICAUX

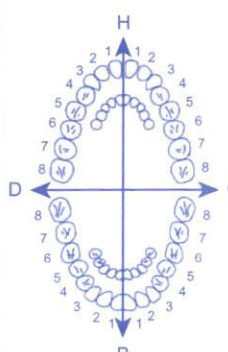
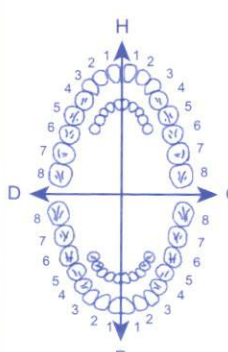
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

## RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

### Important

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

SOINS DENTAIRES		Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
	G				COEFFICIENT DES TRAVAUX
					MONTANTS DES SOINS
					DEBUT D'EXECUTION
					FIN D'EXECUTION
O.D.F PROTHESES DENTAIRES		DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE			
	G	H	25533412 00000000	21433552 00000000	COEFFICIENT DES TRAVAUX
	D	B	35533411	00000000 11433553	MONTANTS DES SOINS
					DATE DU DEVIS
					DATE DE L'EXECUTION
VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS			VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION		

# ORDONNANCE

Docteur RAHMOUNI MASSON  
MEDECINE GENERALE  
80 Lot Viaduc, Ain Harrouda  
Mohammedia.  
Tel: 06 68 78 68 47  
INPE: 091003830

27 Dec 2022  
Le :

Kassim  
MEDECINE GENERALE  
1er Etage Route de Rabat  
Mohammedia  
Tel : 06 68 78 68 47

- urgence  
- urinaire obstruée  
- E.C.B.U'

Docteur RAHMOUNI HASSAN  
MEDECINE GENERALE  
80 Lot Viaduc, Ain Harrouda  
Mohammedia  
Tel: 06 68 78 68 47  
INPE: 091003830

LABORATOIRE C.B.A  
D'ANALYSE MEDICALES  
Dr. AMACHKI Abdellah

- MEDECINE GENERALE
- CERTIFICAT UNIVERSITAIRE D'EVALUATION ET TRAITEMENT DE LA DOULEURE
- DIPLOME DES ETUDES SUPERIEURES DE L'UNIVERSITE EN COLPOSCOPIE
- CERTIFICAT DE NUTRITION
- Formation en Echographie Obstétricale



091003830

**PHARMACIE KARIMA**  
*Dr. Karima GHASSAN*  
 Lot. Ennour, Rue 12, Nº 44, Hay El Qods  
 Sidi Bernoussi - Casablanca  
 Tél : 05 22 76 71 61

- الطلب العام
- شهادة جامعية لتقدير وعلاج الألم
- دبلوم الدراسات العليا للجامعة في تخصص تنظير عنق الرحم
- شهادة في التقديمة
- تكوين في الفحص بالصدى للمرأة الحامل

Ain Harrouda le,

**27 Dec 2022**

57,50x3

Bactall 500 mg x 3

repa 31,00

S.V.

35,70x3

Kandefri 16

57,00 + 3 mor

280,80

**Docteur RAHMOUNI Hassan**  
**MÉDECINE GÉNÉRALE**  
 80, Lot Rania VIADICCI  
 1er Etage, Route 107 Ain Harouda  
 Mohammedia  
 Tél : 06 68 78 68 47

80, Lotissement VIADICCI, 1<sup>er</sup> étage en face du centre de santé Ain harouda  
 06 68 78 68 47 - المحمول : 06 68 78 68 47  
 تجزنة فياديتشي، مقابل المركز الصحي عين حرودة - المحمول : 06 68 78 68 47  
 Tél : 05 22 74 44 01 / Urgence : 06 68 78 68 47 / E-mail : drhassan@livre.fr

# BACTALL®

Ciprofloxacin

## COMPOSITION

Chaque comprimé BACTALL 250 et 500 contient respectivement 250 mg et 500 mg de Chlorhydrate de Ciprofloxacin (exprimé en Ciprofloxacin).  
Excipient q.s.p..... un comprimé pelliculé.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antibiotique de la famille des quinolones (anti-infectieux).

### INDICATIONS

- Les infections ostéo-articulaires, les exacerbations bactériennes de la bronchite et de l'otite, les infections de la peau, des tissus mous et les infections urinaires compliquées et non compliquées lorsqu'elles sont causées par des germes sensibles à BACTALL.
- La gastro-entérite bactérienne causée par Aeromonas hydrophila, E.coli entérotoxinogène, Salmonella species, Shigella flexneri, S.sonnei et Vibrio parahaemolyticus.

- Les infections endocervicales et urétrales causées par Neisseria gonorrhoeae.

- La pneumonie bactérienne à Gram-négatif et streptocoque.

- La fièvre typhoïde induite par des souches de Salmonella typhi sensibles à BACTALL.

- BACTALL est également utilisé dans le traitement de la prostate bactérienne provoquée par des germes sensibles et le traitement du chancro myo-induit par Haemophilus ducreyi.

## POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

BACTALL devra être pris avec un verre d'eau au cours des repas ou à jeun.

### Adulte

La dose limite habituelle à prescrire chez l'adulte est de 1.5 g de Ciprofloxacin par jour.

- Infections ostéo-articulaires, pneumonie bactérienne à Gram négatif ou infections de la peau et des tissus mous, surinfection de la bronchite et de l'otite : 500 mg à 750 mg de BACTALL toutes les 12 heures pendant 7 à 14 jours. Les infections sévères ou compliquées pourront nécessiter un traitement prolongé.

Les infections osseuses pourront nécessiter un traitement pendant 4 à 6 semaines ou plus.

- Diarrhée bactérienne : 500 mg de BACTALL toutes les 12 heures 5 à 7 jours.

- Gonorrhée endocervicale et urétrale : 250 mg de BACTALL en dose unique.

- Fièvre typhoïde : 500 mg de BACTALL toutes les 12 heures pendant 7 à 14 jours.

- Infections microbiennes de l'appareil urinaire : 250 mg à 500 mg de Bactal toutes les 12 heures pendant 7 à 14 jours. Les infections sévères ou compliquées pourront nécessiter un traitement prolongé.

### Insuffisant rénal

Chez le sujet insuffisant rénal (clairance de créatinine inférieure à 30 ml/min) et chez le malade sous hémodialyse et sous dialyse péritonéale chronique ambulatoire, la dose quotidienne sera réduite de moitié en observant un intervalle de 24 heures entre deux administrations.

### Enfant

L'emploi des fluoroquinolones n'est pas recommandé chez les patients de moins de 18 ans. La Ciprofloxacin à toute fois été administrée aux enfants à des doses de 10 à 20 mg / kg de poids corporel toutes les 12 heures lorsqu'un traitement alternatif ne pouvait pas être utilisé.

### EFFETS INDÉSIRABLES

- Troubles digestifs : malaises gastriques, douleurs abdominales, anorexie, nausées, vomissements, diarrhée, météorisme.

- Manifestations cutanées et allergiques : éruption érythémateuse maculo-papuleuse, urticaire ; rarement : photosensibilisation, purpura vasculaire, œdème de Quincke et choc de type anaphylactique.

- Atteintes de l'appareil locomoteur : douleurs musculaires et/ou articulaires.

- Manifestations neurologiques : convulsion, confusion, hallucination, céphalées, insomnie, troubles de la vision.

- Certaines atteintes rénales, manifestations hémato-génitales et hépatiques ont été rapportées.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En raison du risque de toxicité articulaire, le BACTALL est contre-indiqué chez la femme enceinte et en cas d'allaitement.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

- L'administration concomitante de la Ciprofloxacin avec un dérivé de théophylline peut produire des concentrations sériques plus élevées et prolongées de la théophylline et augmenter le risque d'effets indésirables associés à la théophylline. Les concentrations sériques de la théophylline devront être surveillées et des ajustements de la posologie pourront s'avérer nécessaires.

- L'absorption de la Ciprofloxacin peut être diminuée par les anti-acides, le sulfate ferreux, le zinc, le sucralfate, ce qui se traduira par des concentrations plus basses dans le serum et dans l'urine. La Ciprofloxacin devra être prise au moins 2 heures avant ou 6 heures après l'un de ces médicaments. Le didanosine diminue également l'absorption de la Ciprofloxacin et ne devra pas être administré de façon concomitante.

- La Ciprofloxacin diminue le métabolisme hépatique et la clairance de la caféine, augmentant ainsi sa demi-vie et le risque de stimulation du système nerveux central (SNC) lié à la caféine.

- On a rapporté que la Ciprofloxacin augmentait l'effet anticoagulant de la warfarine, majorant ainsi les risques d'hémorragie. Le taux de prothrombine devra être surveillé de près chez les patients sous traitement concomitant.

### CONTRE-INDICATIONS

- Antécédents de tendinopathie avec une fluoroquinolone.

- Hypersensibilité à la Ciprofloxacin ou un produit de la famille des Quinolones.

- Grossesse et allaitement.

### MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

#### Mises en garde

- Eviter l'exposition au soleil et aux rayonnements ultraviolets pendant le traitement en raison du risque de photosensibilisation.

Le rapport bénéfice / risque pour le patient devra être envisagé en présence des problèmes médicaux suivants :

- Troubles du système nerveux central (SNC), notamment l'artérosclérose cérébrale ou l'épilepsie car la Ciprofloxacin, tout comme les autres fluoroquinolones peut causer une stimulation ou une toxicité du SNC.

- La Ciprofloxacin est principalement excrétée par voie rénale. On devra administrer une dose plus basse de Ciprofloxacin aux patients souffrant d'une insuffisance rénale (Voir posologie).

\* La prise de la Ciprofloxacin n'est pas recommandée chez l'enfant jusqu'à la fin de la période de croissance en raison d'une toxicité articulaire chez l'enfant et l'adolescent.

#### Précautions d'emploi

- Comme les autres fluoroquinolones, la Ciprofloxacin peut induire de graves réactions d'hypersensibilité. Les patients devront cesser de prendre le médicament et contacter leur médecin traitant au premier signe d'éruption cutanée ou d'hypersensibilité.

- La Ciprofloxacin peut induire des vertiges ou des étourdissements. De la prudence s'impose chez les conducteurs des véhicules ou les utilisateurs de machines.

- En cas d'apparition de signes de tendinites, l'arrêt du traitement doit être immédiat.

### SURDOSAGE

Des cas d'insuffisance rénale aiguë réversible ont été rapportés en cas d'ingestion volontaire massive.

Comme il n'existe pas d'antidote spécifique, le traitement devra être symptomatique et adjuvant, en recourant éventuellement à un vidange de l'estomac par l'induction de vomissement ou d'un lavage gastrique, un maintien d'une hydratation adéquate et une observation attentive du patient. Chez les patients présentant des réactions toxiques graves, une hémodialyse ou une dialyse péritonéale pourra améliorer l'élimination de la Ciprofloxacin.

### CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

### PRÉSENTATIONS

Comprimés pelliculés dosés à 250 mg : Boîte de 10 comprimés.

Comprimés pelliculés sécables dosés à 500 mg : Boîte de 10 comprimés.

Liste I

#### Ceci est un médicament

- Un médicament est un produit mais pas comme les autres.

- Un médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non-conforme aux prescriptions expose à un danger.

- Respectez rigoureusement l'ordonnance de votre médecin et le mode d'emploi qu'il vous prescrit.

- Suivez le conseil de votre pharmacien.

- Votre médecin et votre pharmacien connaissent le médicament, ses indications et ses contre-indications.

- N'arrêtez pas de votre propre initiative le traitement durant la période prescrite.

- Ne le reprenez pas, n'en augmentez pas les doses sans consulter votre médecin.

- Ne laissez jamais les médicaments à la portée des enfants.

Fabriqué par les Laboratoires NOVOPHARMA

Z.I.I. Tit Mellil - Casablanca

Sous licence The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.

LOT : 5108

PER : 08/25

PPV : 57,90 DH

# BACTALL®

Ciprofloxacin

## COMPOSITION

Chaque comprimé BACTALL 250 et 500 contient respectivement 250 mg et 500 mg de Chlorhydrate de Ciprofloxacin (exprimé en Ciprofloxacin).  
Excipient q.s.p..... un comprimé pelliculé.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antibiotique de la famille des quinolones (anti-infectieux).

### INDICATIONS

- Les infections ostéo-articulaires, les exacerbations bactériennes de la bronchite et de l'otite, les infections de la peau, des tissus mous et les infections urinaires compliquées et non compliquées lorsqu'elles sont causées par des germes sensibles à BACTALL.
- La gastro-entérite bactérienne causée par Aeromonas hydrophila, E.coli entérotoxinogène, Salmonella species, Shigella flexneri, S.sonnei et Vibrio parahaemolyticus.

- Les infections endocervicales et urétrales causées par Neisseria gonorrhoeae.

- La pneumonie bactérienne à Gram-négatif et streptocoque.

- La fièvre typhoïde induite par des souches de Salmonella typhi sensibles à BACTALL.

- BACTALL est également utilisé dans le traitement de la prostate bactérienne provoquée par des germes sensibles et le traitement du chancro myo-induit par Haemophilus ducreyi.

## POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

BACTALL devra être pris avec un verre d'eau au cours des repas ou à jeun.

### Adulte

La dose limite habituelle à prescrire chez l'adulte est de 1.5 g de Ciprofloxacin par jour.

- Infections ostéo-articulaires, pneumonie bactérienne à Gram négatif ou infections de la peau et des tissus mous, surinfection de la bronchite et de l'otite : 500 mg à 750 mg de BACTALL toutes les 12 heures pendant 7 à 14 jours. Les infections sévères ou compliquées pourront nécessiter un traitement prolongé.

Les infections osseuses pourront nécessiter un traitement pendant 4 à 6 semaines ou plus.

- Diarrhée bactérienne : 500 mg de BACTALL toutes les 12 heures 5 à 7 jours.

- Gonorrhée endocervicale et urétrale : 250 mg de BACTALL en dose unique.

- Fièvre typhoïde : 500 mg de BACTALL toutes les 12 heures pendant 7 à 14 jours.

- Infections microbiennes de l'appareil urinaire : 250 mg à 500 mg de Bactal toutes les 12 heures pendant 7 à 14 jours. Les infections sévères ou compliquées pourront nécessiter un traitement prolongé.

### Insuffisant rénal

Chez le sujet insuffisant rénal (clairance de créatinine inférieure à 30 ml/min) et chez le malade sous hémodialyse et sous dialyse péritonéale chronique ambulatoire, la dose quotidienne sera réduite de moitié en observant un intervalle de 24 heures entre deux administrations.

### Enfant

L'emploi des fluoroquinolones n'est pas recommandé chez les patients de moins de 18 ans. La Ciprofloxacin à toute fois été administrée aux enfants à des doses de 10 à 20 mg / kg de poids corporel toutes les 12 heures lorsqu'un traitement alternatif ne pouvait pas être utilisé.

### EFFETS INDÉSIRABLES

- Troubles digestifs : malaises gastriques, douleurs abdominales, anorexie, nausées, vomissements, diarrhée, météorisme.

- Manifestations cutanées et allergiques : éruption érythémateuse maculo-papuleuse, urticaire ; rarement : photosensibilisation, purpura vasculaire, œdème de Quincke et choc de type anaphylactique.

- Atteintes de l'appareil locomoteur : douleurs musculaires et/ou articulaires.

- Manifestations neurologiques : convulsion, confusion, hallucination, céphalées, insomnie, troubles de la vision.

- Certaines atteintes rénales, manifestations hémato-génitales et hépatiques ont été rapportées.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En raison du risque de toxicité articulaire, le BACTALL est contre-indiqué chez la femme enceinte et en cas d'allaitement.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

- L'administration concomitante de la Ciprofloxacin avec un dérivé de théophylline peut produire des concentrations sériques plus élevées et prolongées de la théophylline et augmenter le risque d'effets indésirables associés à la théophylline. Les concentrations sériques de la théophylline devront être surveillées et des ajustements de la posologie pourront s'avérer nécessaires.

- L'absorption de la Ciprofloxacin peut être diminuée par les anti-acides, le sulfate ferreux, le zinc, le sucralfate, ce qui se traduira par des concentrations plus basses dans le serum et dans l'urine. La Ciprofloxacin devra être prise au moins 2 heures avant ou 6 heures après l'un de ces médicaments. Le didanosine diminue également l'absorption de la Ciprofloxacin et ne devra pas être administré de façon concomitante.

- La Ciprofloxacin diminue le métabolisme hépatique et la clairance de la caféine, augmentant ainsi sa demi-vie et le risque de stimulation du système nerveux central (SNC) lié à la caféine.

- On a rapporté que la Ciprofloxacin augmentait l'effet anticoagulant de la warfarine, majorant ainsi les risques d'hémorragie. Le taux de prothrombine devra être surveillé de près chez les patients sous traitement concomitant.

### CONTRE-INDICATIONS

- Antécédents de tendinopathie avec une fluoroquinolone.

- Hypersensibilité à la Ciprofloxacin ou un produit de la famille des Quinolones.

- Grossesse et allaitement.

### MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

#### Mises en garde

- Eviter l'exposition au soleil et aux rayonnements ultraviolets pendant le traitement en raison du risque de photosensibilisation.

Le rapport bénéfice / risque pour le patient devra être envisagé en présence des problèmes médicaux suivants :

- Troubles du système nerveux central (SNC), notamment l'artérosclérose cérébrale ou l'épilepsie car la Ciprofloxacin, tout comme les autres fluoroquinolones peut causer une stimulation ou une toxicité du SNC.

- La Ciprofloxacin est principalement excrétée par voie rénale. On devra administrer une dose plus basse de Ciprofloxacin aux patients souffrant d'une insuffisance rénale (Voir posologie).

\* La prise de la Ciprofloxacin n'est pas recommandée chez l'enfant jusqu'à la fin de la période de croissance en raison d'une toxicité articulaire chez l'enfant et l'adolescent.

#### Précautions d'emploi

- Comme les autres fluoroquinolones, la Ciprofloxacin peut induire de graves réactions d'hypersensibilité. Les patients devront cesser de prendre le médicament et contacter leur médecin traitant au premier signe d'éruption cutanée ou d'hypersensibilité.

- La Ciprofloxacin peut induire des vertiges ou des étourdissements. De la prudence s'impose chez les conducteurs des véhicules ou les utilisateurs de machines.

- En cas d'apparition de signes de tendinites, l'arrêt du traitement doit être immédiat.

### SURDOSAGE

Des cas d'insuffisance rénale aiguë réversible ont été rapportés en cas d'ingestion volontaire massive.

Comme il n'existe pas d'antidote spécifique, le traitement devra être symptomatique et adjuvant, en recourant éventuellement à un vidange de l'estomac par l'induction de vomissement ou d'un lavage gastrique, un maintien d'une hydratation adéquate et une observation attentive du patient. Chez les patients présentant des réactions toxiques graves, une hémodialyse ou une dialyse péritonéale pourra améliorer l'élimination de la Ciprofloxacin.

### CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

### PRÉSENTATIONS

Comprimés pelliculés dosés à 250 mg : Boîte de 10 comprimés.

Comprimés pelliculés sécables dosés à 500 mg : Boîte de 10 comprimés.

Liste I

#### Ceci est un médicament

- Un médicament est un produit mais pas comme les autres.

- Un médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non-conforme aux prescriptions expose à un danger.

- Respectez rigoureusement l'ordonnance de votre médecin et le mode d'emploi qu'il vous prescrit.

- Suivez le conseil de votre pharmacien.

- Votre médecin et votre pharmacien connaissent le médicament, ses indications et ses contre-indications.

- N'arrêtez pas de votre propre initiative le traitement durant la période prescrite.

- Ne le reprenez pas, n'en augmentez pas les doses sans consulter votre médecin.

- Ne laissez jamais les médicaments à la portée des enfants.

Fabriqué par les Laboratoires NOVOPHARMA

Z.I.I. Tit Mellil - Casablanca

Sous licence The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.

LOT : 5108

PER : 08/25

PPV : 57,90 DH

# BACTALL®

Ciprofloxacin

## COMPOSITION

Chaque comprimé BACTALL 250 et 500 contient respectivement 250 mg et 500 mg de Chlorhydrate de Ciprofloxacin (exprimé en Ciprofloxacin).  
Excipient q.s.p..... un comprimé pelliculé.

## CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Antibiotique de la famille des quinolones (anti-infectieux).

### INDICATIONS

- Les infections ostéo-articulaires, les exacerbations bactériennes de la bronchite et de l'otite, les infections de la peau, des tissus mous et les infections urinaires compliquées et non compliquées lorsqu'elles sont causées par des germes sensibles à BACTALL.
- La gastro-entérite bactérienne causée par Aeromonas hydrophila, E.coli entérotoxinogène, Salmonella species, Shigella flexneri, S.sonnei et Vibrio parahaemolyticus.

- Les infections endocervicales et urétrales causées par Neisseria gonorrhoeae.

- La pneumonie bactérienne à Gram-négatif et streptocoque.

- La fièvre typhoïde induite par des souches de Salmonella typhi sensibles à BACTALL.

- BACTALL est également utilisé dans le traitement de la prostate bactérienne provoquée par des germes sensibles et le traitement du chancro myo-induit par Haemophilus ducreyi.

## POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

BACTALL devra être pris avec un verre d'eau au cours des repas ou à jeun.

### Adulte

La dose limite habituelle à prescrire chez l'adulte est de 1.5 g de Ciprofloxacin par jour.

- Infections ostéo-articulaires, pneumonie bactérienne à Gram négatif ou infections de la peau et des tissus mous, surinfection de la bronchite et de l'otite : 500 mg à 750 mg de BACTALL toutes les 12 heures pendant 7 à 14 jours. Les infections sévères ou compliquées pourront nécessiter un traitement prolongé.

Les infections osseuses pourront nécessiter un traitement pendant 4 à 6 semaines ou plus.

- Diarrhée bactérienne : 500 mg de BACTALL toutes les 12 heures 5 à 7 jours.

- Gonorrhée endocervicale et urétrale : 250 mg de BACTALL en dose unique.

- Fièvre typhoïde : 500 mg de BACTALL toutes les 12 heures pendant 7 à 14 jours.

- Infections microbiennes de l'appareil urinaire : 250 mg à 500 mg de Bactal toutes les 12 heures pendant 7 à 14 jours. Les infections sévères ou compliquées pourront nécessiter un traitement prolongé.

### Insuffisant rénal

Chez le sujet insuffisant rénal (clairance de créatinine inférieure à 30 ml/min) et chez le malade sous hémodialyse et sous dialyse péritonéale chronique ambulatoire, la dose quotidienne sera réduite de moitié en observant un intervalle de 24 heures entre deux administrations.

### Enfant

L'emploi des fluoroquinolones n'est pas recommandé chez les patients de moins de 18 ans. La Ciprofloxacin à toute fois été administrée aux enfants à des doses de 10 à 20 mg / kg de poids corporel toutes les 12 heures lorsqu'un traitement alternatif ne pouvait pas être utilisé.

### EFFETS INDÉSIRABLES

- Troubles digestifs : malaises gastriques, douleurs abdominales, anorexie, nausées, vomissements, diarrhée, météorisme.

- Manifestations cutanées et allergiques : éruption érythémateuse maculo-papuleuse, urticaire ; rarement : photosensibilisation, purpura vasculaire, œdème de Quincke et choc de type anaphylactique.

- Atteintes de l'appareil locomoteur : douleurs musculaires et/ou articulaires.

- Manifestations neurologiques : convulsion, confusion, hallucination, céphalées, insomnie, troubles de la vision.

- Certaines atteintes rénales, manifestations hémato-génitales et hépatiques ont été rapportées. -

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En raison du risque de toxicité articulaire, le BACTALL est contre-indiqué chez la femme enceinte et en cas d'allaitement.

### INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

- L'administration concomitante de la Ciprofloxacin avec un dérivé de théophylline peut produire des concentrations sériques plus élevées et prolongées de la théophylline et augmenter le risque d'effets indésirables associés à la théophylline. Les concentrations sériques de la théophylline devront être surveillées et des ajustements de la posologie pourront s'avérer nécessaires.

- L'absorption de la Ciprofloxacin peut être diminuée par les anti-acides, le sulfate ferreux, le zinc, le sucralfate, ce qui se traduira par des concentrations plus basses dans le serum et dans l'urine. La Ciprofloxacin devra être prise au moins 2 heures avant ou 6 heures après l'un de ces médicaments. Le didanosine diminue également l'absorption de la Ciprofloxacin et ne devra pas être administré de façon concomitante.

- La Ciprofloxacin diminue le métabolisme hépatique et la clairance de la caféine, augmentant ainsi sa demi-vie et le risque de stimulation du système nerveux central (SNC) lié à la caféine.

- On a rapporté que la Ciprofloxacin augmentait l'effet anticoagulant de la warfarine, majorant ainsi les risques d'hémorragie. Le taux de prothrombine devra être surveillé de près chez les patients sous traitement concomitant.

### CONTRE-INDICATIONS

- Antécédents de tendinopathie avec une fluoroquinolone.

- Hypersensibilité à la Ciprofloxacin ou un produit de la famille des Quinolones.

- Grossesse et allaitement.

### MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

#### Mises en garde

- Eviter l'exposition au soleil et aux rayonnements ultraviolets pendant le traitement en raison du risque de photosensibilisation.

Le rapport bénéfice / risque pour le patient devra être envisagé en présence des problèmes médicaux suivants :

- Troubles du système nerveux central (SNC), notamment l'artérosclérose cérébrale ou l'épilepsie car la Ciprofloxacin, tout comme les autres fluoroquinolones peut causer une stimulation ou une toxicité du SNC.

- La Ciprofloxacin est principalement excrétée par voie rénale. On devra administrer une dose plus basse de Ciprofloxacin aux patients souffrant d'une insuffisance rénale (Voir posologie).

\* La prise de la Ciprofloxacin n'est pas recommandée chez l'enfant jusqu'à la fin de la période de croissance en raison d'une toxicité articulaire chez l'enfant et l'adolescent.

#### Précautions d'emploi

- Comme les autres fluoroquinolones, la Ciprofloxacin peut induire de graves réactions d'hypersensibilité. Les patients devront cesser de prendre le médicament et contacter leur médecin traitant au premier signe d'éruption cutanée ou d'hypersensibilité.

- La Ciprofloxacin peut induire des vertiges ou des étourdissements. De la prudence s'impose chez les conducteurs des véhicules ou les utilisateurs de machines.

- En cas d'apparition de signes de tendinites, l'arrêt du traitement doit être immédiat.

### SURDOSAGE

Des cas d'insuffisance rénale aiguë réversible ont été rapportés en cas d'ingestion volontaire massive.

Comme il n'existe pas d'antidote spécifique, le traitement devra être symptomatique et adjuvant, en recourant éventuellement à un vidange de l'estomac par l'induction de vomissement ou d'un lavage gastrique, un maintien d'une hydratation adéquate et une observation attentive du patient. Chez les patients présentant des réactions toxiques graves, une hémodialyse ou une dialyse péritonéale pourra améliorer l'élimination de la Ciprofloxacin.

### CONSERVATION

Ne pas dépasser la date limite d'utilisation figurant sur le conditionnement extérieur.

### PRÉSENTATIONS

Comprimés pelliculés dosés à 250 mg : Boîte de 10 comprimés.

Comprimés pelliculés sécables dosés à 500 mg : Boîte de 10 comprimés.

Liste I

#### Ceci est un médicament

- Un médicament est un produit mais pas comme les autres.

- Un médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non-conforme aux prescriptions expose à un danger.

- Respectez rigoureusement l'ordonnance de votre médecin et le mode d'emploi qu'il vous prescrit.

- Suivez le conseil de votre pharmacien.

- Votre médecin et votre pharmacien connaissent le médicament, ses indications et ses contre-indications.

- N'arrêtez pas de votre propre initiative le traitement durant la période prescrite.

- Ne le reprenez pas, n'en augmentez pas les doses sans consulter votre médecin.

- Ne laissez jamais les médicaments à la portée des enfants.

Fabriqué par les Laboratoires NOVOPHARMA

Z.I.I. Tit Mellil - Casablanca

Sous licence The Jordanian Pharmaceutical Manufacturing Co.

LOT : 5108

PER : 08/25

PPV : 57,90 DH



# KARDEGIC® 160mg

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

**SANOFI**

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

- Gardez cette notice. Vous pourrez 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 à 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

### Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récidives 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, 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).

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

- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

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

- si vous avez une maladie hérititaire 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 duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).

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

- si vous avez une maladie des reins ou du foie.

- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).

- si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de 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 épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de ces 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps :

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

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

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antiacidés et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- cobimetinib,
- ibrutinib,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments mixtes psychotropes (chlorpromazine, chlorpromazine, chlorpromazine).

Informez votre médecin ou pharmacien tout autre médicament.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour :

### Faïcol

La consommation d'alcool doit être

dévissée au niveau gastro-intestinal.

### Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous avez

demandé conseil à votre médecin.

Grossesse : Ce médicament contient de l'

autre médicament contenant de l'

jusqu'à 100 mg par jour : Pend.

**KARDEGIC 160MG  
SACHETS 830**

**P.P.V : 35DH70**



z prendre

issons et de

augmenté de

grossesse,

IUCUN

et,

écaliste

# KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou à 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

### Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récidives 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, 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).

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

- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

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

- si vous avez une maladie hérititaire 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 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).

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 épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de ces 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps :

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

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

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),

- ticagrelor (dans les indications validées),
- cobimetinib,
- ibrutinib,

- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments mixtes psychotropes.  
Informez votre médecin ou pharmacien tout autre médicament.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour :

### Faïcol

La consommation d'alcool doit être évitée au niveau gastro-intestinal.

### Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous avez demandé conseil à votre médecin.

**Grossesse :** Ce médicament contient un autre médicament contenant de l'

• jusqu'à 100 mg par jour : Pend.

**KARDEGIC 160MG  
SACHETS 830**

z prendre

issons et de

augmenté de

grossesse,

IUCUN

et,

écaliste

**P.P.V : 35DH70**  
  
6 118001 081189

# KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou à 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉGATION PLAQUETTAIRE, HÉPARINE EXCLUE.

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

### Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récidives 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet :

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, 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).

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

- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

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

- si vous avez une maladie hérititaire 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 duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).

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

- si vous avez une maladie des reins ou du foie.

- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).

- si vous avez des règles abondantes.

Dès 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 épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de ces 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet 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 stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps :

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

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

- méthotrexate utilisé à des doses supérieures à 20 mg/semaine (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),

- ticagrelor (dans les indications validées),
- cobimetinib,
- ibrutinib,

- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments mixtes psychotropes (chlorpromazine, chlorpromazine, chlorpromazine).

Informez votre médecin ou pharmacien tout autre médicament.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour :

### Faïcol

La consommation d'alcool doit être évitée au niveau gastro-intestinal.

### Grossesse, allaitement et fertilité

Si vous êtes enceinte ou que vous avez demandé conseil à votre médecin.

Grossesse : Ce médicament contient de l'

• jusqu'à 100 mg par jour : Pend.

**KARDEGIC 160MG  
SACHETS 830**

z prendre

issons et de

augmenté de

grossesse,

IUCUN

et,

écaliste

**P.P.V : 35DH70**  
  
6 118001 081189

# ORDONNANCE

Docteur RAHMOUNI Hassan  
MÉDECINE GÉNÉRALE  
80, Lot Rania (VIADICCI)  
1er Étage, Route 107 Ain Harrouda  
Mohammedia  
Tél : 06 68 78 68 47

PHARMACIE KARIMA  
Dr. Karima GHASSAN  
Lot. Ennoui, Rue 12, N° 44, Hay El Qods  
Sidi Bernoussi - Casablanca  
Té! : 05 22 76 71 61

02 Janv 2023

A..... le .....

Kassim  
n'hamel

S.V

32, ♂

2 Eucarbox  
1 VP31

99, ♂

Juvatons  
1 VP71

131, ♂

Docteur RAHMOUNI Hassan  
MÉDECINE GÉNÉRALE  
80, Lot Rania (VIADICCI)  
1er Étage, Route 107 Ain Harrouda  
Mohammedia  
Tél : 06 68 78 68 47

S.V

## NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

### EUCARBON®

Boîtes de 30 et 100 comprimés

Charbon végétal pulvérisé, Extrait sec de rhubarbe, Feuilles de séné et Soufre purifié

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

Vous devez toujours prendre ce médicament en suivant scrupuleusement les informations fournies dans cette notice ou par votre médecin ou votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Adressez-vous à votre pharmacien pour tout conseil ou information.
- Si vous ressentez l'un des effets indésirables, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice.
- Vous devez-vous adresser à votre médecin si vous ne ressentez aucune amélioration ou si vous vous sentez moins bien après utilisation.

#### Que contient cette notice :

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

#### 1. QU'EST-CE QUE EUCARBON® ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

##### Classe pharmaco-thérapeutique

Laxatif de contact, sennosoides ; code ATC : A06AB06

EUCARBON® contient exclusivement des agents actifs végétaux et minéraux. EUCARBON® a un double effet : régulateur de la fonction intestinale et légèrement laxatif. Le charbon végétal adsorbe les toxines bactériennes et celles du métabolisme, les feuilles de séné et les racines de rhubarbe évacuent rapidement les toxines adsorbées par le charbon. En outre, EUCARBON® a un effet légèrement désinfectant dans l'intestin, antispasmodique et adoucissant.

##### Indications thérapeutiques

EUCARBON® est indiqué dans les cas suivants :

- Dyspepsie, digestion pénible.
- Flatulence, ballonnement, météorisme, émission de gaz, fermentation et putréfaction intestinale.
- Auto-intoxication intestinale.
- Paresse intestinale.
- Toutes les formes de constipation.
- Constipation due aux hémorroïdes.
- Traitement du syndrome du côlon irritable.

#### Sportifs

Sans objet

#### Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines

Sans objet

#### Mentions relatives aux excipients à effet notoire

Ce médicament contient du saccharose. L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/isomaltase (maladies héréditaires rares).

#### 3. COMMENT PRENDRE EUCARBON® ?

##### Instructions pour un bon usage

Sans objet

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

##### Posologie et fréquence d'administration

Adultes et enfants à partir de 12 ans : 1 à 2 comprimés jusqu'à 3 fois / jour pendant ou après les repas pour obtenir un effet laxatif léger et réduire les ballonnements. Pour un effet laxatif plus fort, la dose du soir peut être augmentée jusqu'à 3 ou 4 comprimés.

**Examen radiologique** : pour un nettoyage intensif et une élimination totale des gaz des voies digestives (avant les examens radiologiques etc...) 6 à 8 comprimés le soir précédent l'examen.

**Traitement du syndrome du côlon irritable (ICS)** : 2 à 3 comprimés en 2 à 3 prises/jour, une réduction des symptômes nécessite une diminution de la dose en 1 à 2 comprimés, 2 fois/jour.

La dose nécessaire pour une action efficace peut être différente selon les cas individuels.

##### Mode et voie d'administration

Voie orale,

Prendre les comprimés avec une grande quantité de liquide pendant ou après les repas.

##### Durée du traitement

Sans objet

#### Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de EUCARBON® que vous n'auriez dû :

D'une manière générale, un surdosage en laxatifs peut être à la base d'un déséquilibre hydrique et électrolytique et diminuer la tolérance des composés de digitalte.

La survenue d'une diarrhée est un signe qui peut indiquer que le patient a été soit arrêté, soit diminuer la dose.

#### Conduite à tenir en cas d'omission de dose

Sans objet

#### Mention, si nécessaire, d'un risque ou d'une contre-indication

Lot: 4 2 2 5 A  
0 9 . 2 0 2 6  
EXP: 3 2 . 0 0 D H 8  
PPV:

# **juvatonus**

## *GELULE*

### **COMPOSITION :**

Extrait de racine d'Eleuthérocoque (Ginseng de Sibérie) : 44.4% ; agent de charge : sorbitol ; gélule végétale : Hydroxypropylméthylcellulose ; antiagglomérant : sels de magnésium d'acide gras.

### **PROPRIETES :**

- Pouvoir anti-fatigue : physique, psychique et intellectuelle puissant (vieillesse, post accouchement, convalescence)
- Accroît les résistances musculaires.
- Augmente les performances physiques chez les sportifs en cours d'entraînement et en période de récupération.
- Augmente le tonus physique.
- Excellent stimulant du tonus général.
- Stimule les défenses de l'organisme.
- Favorise l'activité intellectuelle et les réponses au stress.

### **CONSEIL D'UTILISATION :**

2 gélules par jour

### **PRESENTATION :**

Boîte de 30 gélules

Boîte de 45 gélules

GR104 0225

PER

Prix

99.00

Laboratoire JUVA SANTE  
8-Rue Christophe Colomb, 75008 – Paris  
France

LABORATOIRES  
JUVA SANTE

INPE :  
**093064640**

**FACTURE N° 8421/22**

CASABLANCA le **29/12/2022**  
 Nom et prénom **MR KASSIM M'HAMED**  
 Référence **21K587**  
 Médecin prescripteur **Docteur RAHMOUNI HASSAN**

<b>Acte de biologie demandé</b>	<b>Cotation (B)</b>
ACIDE URIQUE SERIQUE (URICEMIE)	30
ACIDE URIQUE URINAIRE (URICURIE) (URICOSURIE)	30
ECBU.EXAMEN CYTOBACTERIOLOGIQUE DES URINES	90
ANTIBIOPGRAMME (CLASSEMENT PAR SENSIBILITE)	60
Total du (B)	<b>B 210</b>
Prise de sang (PC)	<b>0,00 DH</b>
Montant en DH	<b>230,00 DH</b>

Arrêtée la présente facture à la somme de: **DEUX CENT TRENTÉ DIRHAMS**

LABORATOIRE C.B.A  
D'ANALYSES MEDICALES  
Dr. AMACHKI Abdelaziz



Dr Abdelaziz AMACKI  
Médecin Biogiste

مختبر رسبا  
للتحاليل الطبية

HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTÉRIOLOGIE - BIOCHIMIE  
VIROLOGIE - HÉMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMOLOGIE

Prélèvement du : 29/12/2022 à 09:33

Résultats édités le: 30/12/2022



Prescripteur: Docteur RAHMOUNI HASSAN

**MR KASSIM M'HAMED**

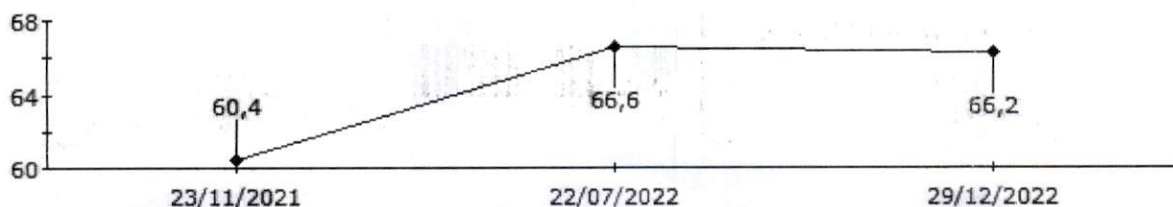
Dossier N° 21K587

Page: 1/3

**BIOCHIMIE SANGUINE**  
(Sur Automate WIENER LAB® CM 250)

<b>ACIDE URIQUE.....</b>	<b>66,20</b>	mg/l	< 70,00
(Technique enzymatique - Uricase -)	393,89	µmol/l	< 416,50

Antécédent du 22/07/22 - 09:14 : 66,60 mg/l



Recommandations chez un patient goutteux : taux d'acide urique inférieur à 60 mg/L.  
(American College of Rheumatology )

**BIOCHIMIE URINAIRE**  
(Sur Automate WIENER LAB® CM 250)

DIURESE.....	1 400	ml
DEBIT URINAIRE.....	0,97	ml/min

**ACIDE URIQUE URINAIRE**

Résultat.....	250	mg/l
Soit: 350	mg/24H	(*) 400 à 800 mg/24H

LABORATOIRE C.B.A.  
D'ANALYSES MEDICALES  
Dr. AMACKI Abdelaziz

Prélèvement du : 29/12/2022 à 09:33

Résultats édités le: 30/12/2022



Prescripteur: Docteur RAHMOUNI HASSAN

**MR KASSIM M'HAMED**

Dossier N° 21K587

Page: 2/3

### **EXAMEN CYTOBACTERIOLOGIQUE DES URINES**

Receuil.....	Milieu du jet
Aspect.....	Clair

#### **CARACTERES PHYSICO-CHIMIQUES-LABSTIX-**

(Technique : Sur automate Siemens Clinitek Status® +)

Couleur.....	Jaune	
Culot.....	Minime	
pH.....	5,5	N : 4,50 à 7,80
Densité.....	1,020	
Glucose.....	Négatif	
Protéines.....	Négatif	
Corps cétoniques.....	Négatif	
Urobillinogène.....	8 umol/l	N : 3,20 à 16,00 umol/l
Billirubine.....	Négatif	
Nitrites.....	Négatif	

#### **CYTODEMIE**

Leucocytes.....	0	/mm <sup>3</sup>	Inf à 10 /mm <sup>3</sup>
Hématies.....	8	/mm <sup>3</sup>	Inf à 10 /mm <sup>3</sup>
Cellules épithéliales.....	Rares		
Cylindres.....	Absence		
Cristaux.....	Absence		
Levures.....	Absence		
Trichomonas.....	Absence		
Oeufs de parasites.....	Absence		

LABORATOIRE CBA  
D'ANALYSES MEDICALES  
Dr. AMACHKI Abdelaziz

HORMONOLOGIE - PARASITOLOGIE - MYCOLOGIE - BACTÉRIOLOGIE - BIOCHIMIE  
VIROLOGIE - HÉMATOLOGIE - IMMUNOLOGIE - SPERMOLOGIE

Prélèvement du : 29/12/2022 à 09:33

Résultats édités le: 30/12/2022



**MR KASSIM M'HAMED**

Dossier N° 21K587

**Prescripteur:** Docteur RAHMOUNI HASSAN

Page: 3/3

**RECHERCHE DE GERMES**

(Culture sur milieux : CLED et milieu chromogène OXOID)

Coloration de GRAM..... Absence de germes visibles

Numération des germes..... < 10 000 /mL N : < à 100 000,00 /mL

CULTURE sur milieux spécifiques. Stérile après 24 h d'incubation à 37° c

Conclusion: Leucocyturie négative, bactériurie négative : absence d'infection urinaire.

Demande validée biologiquement par: Dr AbdelAziz AMACHKI

Total de pages: 3

LABORATOIRE CBA  
D'ANALYSES MEDICALES  
Dr. AMACHKI Abdelaziz