

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

MUPRAS : Centre Allal Ben Abdellah - 6ème Etage Angle Rue Mohamed Fakir et Rue Allal Ben Abdellah - Quartier de l'Horloge Casablanca 20000 - Tél. : 05 22 20 45 45 (LG) - Fax : 05 22 22 78 18 - www.mupras.com



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

Déclaration de Maladie

122- 0028696

☒ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0250 Société : 167213
☐ Actif ☒ Pensionné(e) ☐ Autre :
Nom & Prénom : LOUEI Mohamed
Date de naissance : 01/01/1941
Adresse : 21/23 HAY EL HANA Rue 35 CASA
Tél : 09909636 Total des frais engagés : 2956,90 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin : 
Date de consultation : 03/07/23
Nom et prénom du malade : BOUA Khaled, ep LOUEI
Lien de parenté : ☐ Lui-même ☒ Conjoint ☐ Enfant
Nature de la maladie : HTA ; hyperlipidémie
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 : CASA 03/07/23
Signature de l'adhérent(e) : 

Le : 05/07/2023

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

[illegible]

Cabinet de Consultations &
d'Explorations Cardio-vasculaires

Docteur CHAMI Mohammed

CARDIOLOGUE

Spécialiste diplômé de la Faculté de
Médecine de Bruxelles



عيادة تشخيص واستكشاف
أمراض القلب والشرايين

دكتور محمد الشامي

أخصائي في أمراض القلب و الشرايين

محاضر بكلية الطب بالبروكسيل
22/04/2023
Casablanca, le

Angiotensin

77,00

Angiotensin

100



70,00

Angiotensin

100



147,00

100

Signature of Dr. Mohammed Chami

Dr. Mohammed CHAMI
CARDIOLOGUE (U.I.B.)
N° 17, Place Charles Nicolle
Casablanca - Tél.: 05 22 48 44 01
GSM: 06 61 45 08 06



Comprimé pelliculé

- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit, ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

CIVASTINE® 10 mg comprimé pelliculé Boîte de 28.
CIVASTINE® 20 mg comprimé pelliculé Boîte de 15 et 30.
CIVASTINE® 40 mg comprimé pelliculé Boîte de 30.

Simvastatine	10
Simvastatine	20
Simvastatine	40 mg

Excipients : lactose anhydre, cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, crospovidone, butylhydroxyanisole, acide ascorbique, acide citrique anhydre, stéarate de magnésium, alcool éthylique 96%, opadry blanc.

Ce médicament est un hypolipémiant.

CIVASTINE® est un médicament utilisé pour faire baisser les taux du cholestérol total, du mauvais cholestérol (cholestérol LDL), et des substances grasses appelées triglycérides dans le sang. De plus, CIVASTINE® augmente les niveaux du bon cholestérol (cholestérol HDL). CIVASTINE® fait partie de la classe des médicaments appelés statines.

Le cholestérol est une des nombreuses substances grasses trouvées dans le système sanguin. Votre cholestérol total est composé principalement de cholestérol LDL et de cholestérol HDL.

Le LDL cholestérol est souvent appelé le « mauvais » cholestérol parce qu'il peut s'agglomérer sur les parois de vos artères en formant une plaque. Finalement, la création de cette plaque peut mener à un rétrécissement des artères. Ce rétrécissement peut ralentir ou bloquer le flux sanguin vers les organes vitaux comme le cœur et le cerveau. Ce blocage du flux sanguin peut entraîner une crise cardiaque ou une attaque cérébrale. Le HDL cholestérol est souvent appelé le « bon » cholestérol parce qu'il aide à empêcher le mauvais cholestérol de s'agglomérer dans les artères et protège contre les maladies cardiaques.

Les triglycérides sont une autre forme de graisse dans votre sang qui peuvent augmenter votre risque de maladie cardiaque.

Vous devez poursuivre un régime hypocholestérolémiant pendant la prise de ce médicament.

CIVASTINE® est utilisé en complément d'un régime hypocholestérolémiant, si vous avez :

- Un taux élevé de cholestérol dans votre sang (hypercholestérolémie primaire) ou des niveaux élevés de graisse dans votre sang (dyslipidémie mixte)
- Une maladie héréditaire (hypercholestérolémie familiale homozygote) qui augmente le taux de cholestérol dans le sang. Vous pouvez également recevoir d'autres traitements.
- Une insuffisance coronarienne ou un risque élevé d'insuffisance coronarienne (parce que vous avez un diabète, un antécédent d'accident vasculaire cérébral ou une maladie vasculaire d'origine athéroscléreuse). CIVASTINE® peut prolonger votre vie en réduisant le risque de problèmes cardiaques, indépendamment de la quantité de votre cholestérol sanguin.

Chez la plupart des gens, il n'y a pas de symptôme immédiat dû à un taux élevé de cholestérol. Votre médecin peut mesurer votre cholestérol à l'aide d'un simple test sanguin. Consultez votre médecin régulièrement, vérifiez votre cholestérol, et discutez avec votre médecin des résultats à atteindre.

Précautions d'emploi :
 Votre médecin déterminera la posologie en fonction de votre état de santé, de votre traitement en cours tout en tenant compte de vos facteurs de risque. Toujours prendre ce médicament comme votre médecin vous l'a indiqué. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous n'êtes pas sûr. Vous devez suivre un régime faisant baisser le cholestérol pendant le traitement par CIVASTINE®.

Prenez CIVASTINE® en prise unique le soir. Vous pouvez le prendre avec ou sans aliments.

Continuez à prendre CIVASTINE® , à moins que votre médecin ne vous demande d'arrêter.

Si votre médecin vous a prescrit CIVASTINE® avec un autre médicament qui fait baisser le cholestérol contenant un chélateur de l'acide biliaire, vous devez prendre CIVASTINE® au moins 2 heures avant ou 4 heures après avoir pris le chélateur de l'acide biliaire.

Dosage :
La dose recommandée est de 1 comprimé de CIVAStine® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

La dose recommandée est de 1 comprimé de CHASTINE® 10 mg, 20 mg, 40 mg, par voie orale, par jour.

La dose maximale de départ est de 10, 20 mg ou dans quelques cas 40 mg par jour, votre médecin pourra ajuster la posologie après au moins 4 semaines de traitement à une dose maximum de 80 mg/jour. Ne prenez pas plus de 80 mg par jour.

Le dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et à fort risque de problèmes

La dose de 80 mg est uniquement recommandée aux patients adultes à très haut taux de cholestérol et à fort risque de problèmes cardiaques et qui n'ont pas atteint le taux de cholestérol souhaité à de faibles doses.

Enfants :
Pour les enfants (âgés de 10 à 17 ans), la dose usuelle recommandée pour débiter le traitement est de 10 mg par jour à prendre le soir. La dose maximale recommandée est de 40mg par jour.

Ne prenez jamais CIVASTINE® dans les cas suivants :

- Si vous êtes diabétique (hypersensibilité) à la simvastatine ou à l'un de ses sels.
- Si vous avez actuellement des problèmes hépatiques,
- Si vous êtes enceinte ou si vous allaitez,
- Si vous prenez un (des) médicament(s) avec ou plus d'un des principes actifs suivants : l'iminocazole, du kétoconazole, du posaconazole ou du voriconazole ; de l'éthynogestrel, de la diéthynogestrel ou de la néthynogestrel (autres contraceptifs oraux) ; des inhibiteurs de protéase du VIH tels qu'indinavir, nelfinavir, ritonavir, traitement des infections par le VIH),
- du bécopréval ou du télopréval (utilisés dans le traitement des infections du tractus respiratoire),
- de la néfazodone (utilisée dans le traitement de la dépression),
- du gemfibrozil (utilisé pour baisser le cholestérol),
- de la ciclosporine (utilisé chez les patients transplantés),
- du danazol (une hormone de synthèse, utilisée pour traiter l'endométriose),
- Si vous prenez ou avez pris, dans les 7 derniers jours, ou si on vous a prescrit, l'un des médicaments suivants :

les interactions. »

PER:08/24

Les effets suivants ont été rarement rapportés :

Si l'un de ces effets graves survient, arrêtez de prendre le médicament immédiatement ou rendez-vous au service des urgences.

- Douleurs musculaires, sensibilité musculaire, faiblesse musculaire ou y compris une atteinte musculaire provoquant des problèmes rénaux et des problèmes d'hypersensibilité (allergie) incluant :
 - Gonflement du visage, de la langue et/ou de la gorge pouvant provoquer une asphyxie
 - Douleurs musculaires graves, gonflement dans les épaules et les coudes
 - Éruption accompagnée d'une faiblesse des membres et des muscles
 - Réaction à une immunisation par une articulation (rhumatisme inflammatoire)
 - Inflammation des vaisseaux sanguins (vasculite)
 - Bleus exceptionnels, éruptions cutanées et gonflement (dermatomyosite)
 - Essoufflements (dyspnée) et malaises
 - Syndrome lupique (incluant éruption, troubles des articulations, et troubles du système immunitaire) ; jaunissement de la sclérotique de la sensation de fatigue ou faible perte d'appétit, défaillance hépatique (foie)
 - Inflammation du pancréas entraînant douleur abdominale sévère
 - Diminution des globules rouges (anémie)
 - Engorgement et faiblesse des bras et jambes
 - Maux de tête, sensation de tourbillonnement, étourdissement
 - Problèmes digestifs (douleur abdominale, constipation, flatulence, diarrhée)
 - Éruption, démangeaisons, perte de cheveux
 - Faiblesse
 - Sommeil agité (très rare)
 - Mauvaise mémoire (très rare), perte de mémoire, confusion

Les effets indésirables suivants ont également été rapportés mais la fréquence

- Troubles de l'érection,
 - Dépression,
 - Inflammation des poumons causant des problèmes de respiration
 - Problèmes de tendon, parfois compliqués par une rupture du tendon.
- D'autres effets indésirables possibles ont été rapportés avec certaines :
- Troubles du sommeil, y compris cauchemars,
 - Troubles sexuels,
 - Diabète. Vous pouvez développer un diabète si vous avez un taux de sucre dans le sang élevé.
- Si vous avez une pression artérielle (tension) élevée. Vous serez suivi attentivement.
- Tests biologiques :**
- L'augmentation de certains tests hépatiques et d'une enzyme musculaire

Mises en garde spéciales et Précautions particulières

Avertissements et précautions :

Informez votre médecin :

- De tout problème médical que vous avez ou avez eu et de toute allergie
 - Si vous consommez d'importantes quantités d'alcool.
 - Si vous avez ou avez eu une maladie du foie. CIVASTINE® peut ne pas convenir.
 - Si vous devez subir une opération. Vous pouvez être amené à arrêter CIVASTINE®.
 - Si vous êtes asiatique, parce qu'un dosage différent peut être adapté.
- Votre médecin devra vous prescrire un bilan sanguin avant de commencer le traitement par CIVASTINE®. Ceci pour vérifier le bon fonctionnement de votre foie pendant le traitement par CIVASTINE®. Votre médecin peut également vous prescrire un bilan sanguin hépatique pendant le traitement par CIVASTINE®.

Au cours de votre traitement avec ce médicament, si vous êtes diabétique, suivez attentivement par votre médecin. Vous pouvez développer un diabète, si vous êtes en surpoids et si vous avez une pression artérielle élevée. Informez votre médecin si vous avez une insuffisance respiratoire grave.

ANGLOR®

Amlodipine

Boîte de 30 comprimés

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Composition du médicament :

ANGLOR® 5 mg
 • Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise ;
 Amlodipine Bésilate 6,935 mg
 Quantité correspondant à amlodipine 5 mg

ANGLOR® 10 mg

• Composition qualitative et quantitative en substance active par unité de prise ;
 Amlodipine Bésilate 13,870 mg
 Quantité correspondant à amlodipine 10 mg

• Composition qualitative en excipients ;
 Cellulose microcristalline, calcium hydrogène phosphate anhydre, amidon de maïs desséché type A, Stéarate de magnésium.

2. Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité :

ANGLOR® contient la substance active amlodipine qui appartient au groupe de médicaments appelés inhibiteurs calciques.

3. Indications thérapeutiques :

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

4. Posologie :

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.
 La posologie initiale recommandée d'ANGLOR® est de 5 mg une fois par jour. Cette dose peut être augmentée jusqu'à 10 mg d'ANGLOR® une fois par jour.
 Utilisation chez les enfants et les adolescents
 Pour les enfants et les adolescents (de 6 à 17 ans), la dose initiale habituelle recommandée est de 2,5 mg par jour. La dose maximale recommandée est de 5 mg par jour. Les comprimés d'ANGLOR® à 2,5 mg ne sont actuellement pas disponibles.

• Mode d'administration

Voie orale.
 Ce médicament peut être utilisé avant ou après la consommation d'aliments et de boissons. Il est préférable de prendre ce médicament à la même heure tous les jours avec un verre d'eau. Ne prenez pas ANGLOR® avec du jus de pamplemousse.
 • Durée du traitement
 Il est très important de continuer à prendre votre traitement. Pensez à consulter votre médecin avant de ne plus avoir de comprimé.

5. Contre-indications :

Ne prenez jamais ANGLOR®, comprimé :
 • Si vous êtes allergique (hypersensible à) à l'amlodipine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, ou aux autres inhibiteurs calciques. Cela peut se manifester par des démangeaisons, des rougeurs de la peau ou des difficultés respiratoires.
 • Si vous présentez une baisse sévère de la pression artérielle (hypotension).
 • Si vous présentez un rétrécissement de la valve aortique (sténose aortique) ou un choc cardiogénique (une affection dans laquelle votre cœur était incapable d'apporter suffisamment de sang à l'organisme).
 • Si vous souffrez d'une insuffisance cardiaque après une crise cardiaque.

6. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.
 Consultez votre médecin immédiatement si vous présentez l'un des effets indésirables suivants après la prise de ce médicament.

Présipation difficile soudaine, douleur thoracique.
 • Gonflement des paupières, du visage ou des lèvres.
 • Gonflement de la langue et de la gorge entraînant.
 • Réactions cutanées sévères, notamment éruption.
 l'ensemble du corps, démangeaisons sévères, appa-
 peau, inflammation des muqueuses (syndrome de St-
 • Crise cardiaque, battements cardiaques anormaux.
 • Inflammation du pancréas pouvant entraîner une
 d'un très grand malaise.
 Les effets indésirables très fréquents suivants ont été
 plus d'une semaine, vous devez consulter votre médecin.
 Effets indésirables très fréquents :
 •

PPV: 77DH00
 PER: 06/24
 LOT: L2035

Effets indésirables peu fréquents : pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 10.
 • Changement de l'humeur, anxiété, dépression, insomnie.
 • Tremblements, anomalies du goût, perte de conscience.
 • Sensations d'engourdissement ou de fourmillement.
 • Tintements dans les oreilles.
 • Diminution de la pression artérielle.
 • Éternuements et écoulement nasal provoqués par un rhume.
 • Toux.
 • Bouche sèche, vomissements (nausées).
 • Chute des cheveux, augmentation de la transpiration, changement de coloration de la peau.
 • Difficultés pour uriner, augmentation des envies d'uriner.
 • Incapacité d'obtenir une érection, gêne ou augmentation de la douleur, malaise.
 • Douleurs articulaires ou musculaires, douleurs dorsales.
 • Augmentation du poids.
 Effets indésirables rares : pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 100.
 • Confusion.
 Effets indésirables très rares : pouvant affecter jusqu'à 1 patient sur 1000.
 • Diminution du nombre des globules blancs, diminution de la formation anormale d'hématomes ou des saignements fréquents.
 • Augmentation du sucre dans le sang (hyperglycémie).
 • Trouble des nerfs entraînant une faiblesse, des fourmillements ou des engourdissements.
 • Gonflement des gencives.
 • Ballonnement abdominal (gastrite).
 • Anomalies de la fonction hépatique, inflammation du foie.
 • Élévation des enzymes hépatiques pouvant avoir un effet sur la fonction hépatique.
 • Augmentation de la tension musculaire.
 • Inflammation des vaisseaux sanguins, souvent accompagnée de douleurs.
 • Sensibilité à la lumière.
 • Troubles combinant de la rigidité, des tremblements et des spasmes musculaires.

7. Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi

Mises en garde et précautions d'emploi
 Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre pharmacien pour vous faire informer votre médecin si vous présentez :
 • Crise cardiaque récente,
 • Insuffisance cardiaque,
 • Augmentation sévère de la pression artérielle (crise hypertensive),
 • Maladie du foie,
 • Vous êtes une personne âgée et votre dose a besoin d'être ajustée.
 Enfants et adolescents
 ANGLOR® n'a pas été étudié chez l'enfant âgé de moins de 6 ans.
 Le traitement de l'hypertension chez les enfants et les adolescents doit être supervisé par un médecin.
 compléments, veuillez vous adresser à votre médecin.

8. Interactions :

• Interactions avec d'autres médicaments :
 Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez un autre médicament obtenu sans ordonnance.
 ANGLOR® peut affecter ou être affecté par d'autres médicaments.
 • Le kétocanazole, l'itraconazole (médicaments antifongiques).
 • Le ritonavir, l'indinavir, le nelfinavir (appelés inhibiteurs de la protéase).
 • La rifampicine, l'érythromycine, la clarithromycine.
 • Hypericum perforatum (millepertuis).
 • Le vérapamil, le diltiazem (médicaments pour le cœur).
 • Le dantrolène (perturbateur pour les augmentations sévères de la température corporelle).
 • la cimétidine (médicament utilisé pour réduire l'acidité gastrique).
 • la ciclosporine (médicament immunosuppresseur).

ANGLOR® peut diminuer votre pression artérielle. Les médicaments destinés à traiter l'augmentation de la pression artérielle.

Cabinet de Consultations &
d'Explorations Cardio-vasculaires

Docteur CHAMI Mohammed
CARDIOLOGUE

Spécialiste diplômé de la Faculté de
Médecine de Bruxelles

عيادة تشخيص واستكشاف
أمراض القلب والشرايين

دكتور محمد الشامي

أخصائي في أمراض القلب والشرايين

مجانة بكلية الطب ببروكسيل
Casablanca, 23/09/2023



17/09/2023

183.50 x 3

Zenovan

160 x 5

23.80 x 3

Alkardil

160

78.00 x 6

Betacorc

1 x 2

140.00 x 3

Dides

1 x 1

1509.90



Dr. Mohammed CHAMI
CARDIOLOGUE (U.L.B.)
N° 17, Place Charles Nicolle
CASA - Tél.: 05 22 48 44 01
GSM: 06 61 45 08 06



OEDES® 40mg

Microgranules gastro-résistants en gélules
(Omeprazole)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

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

Conservez cette notice. Vous y aurez besoin.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Forme pharmaceutique et OEDES® 40mg, Microgranules

boîtes de 7, 14, 28 et 56

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Principe actif: Omeprazole

EXCIPIENTS : q.s.p. une gélule

Liste des Exciipients à effet

3. CLASSE PHARMACOLOGIQUE

OEDES contient la substance

de la classe des médicaments

protoniques, il diminue la sécrétion

de l'estomac.

4. DANS QUEL(S) CAS ?

Chez les adultes :

• Les ulcères infectés par

Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

• Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). Oedes 40mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

• Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

• Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) tels que brûlures et régurgitations acides :

- Enfants âgés d'un an ou plus et avec un poids corporel entre 10 et 20 Kg : OEDES 40 mg n'est pas adapté à cette tranche d'âge.

- Enfants âgés de 2 ans ou plus et avec un poids corporel de plus de 20 Kg : OEDES 40 mg peut être prescrit chez cette tranche d'âge.

• Traitement des ulcères provoqués par une infection par *Helicobacter pylori* chez les adolescents et enfants de plus de 4 ans : OEDES 40 mg n'est pas adapté à cette tranche d'âge.

5. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL NE PEUT ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS.

- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance du médecin.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous.

Adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide :

• Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.

• La dose recommandée une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.

• Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.

Traitement des ulcères dans la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) :

• La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 2 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre la même dose pendant 2 semaines supplémentaires si votre ulcère n'a pas été cicatrisé.

• Si l'ulcère n'a pas été complètement cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

Traitement des ulcères de l'estomac (ulcère gastrique) :

• La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre la même dose pendant 4 semaines supplémentaires si votre ulcère n'a pas été cicatrisé.

• Si l'ulcère n'est pas complètement cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg une fois par jour pendant 8 semaines.

Prévention de la récurrence de l'ulcère duodénal ou gastrique :

• La dose recommandée est de 10 mg ou 20 mg une fois par jour. Votre médecin peut augmenter la dose à 40 mg une fois par jour.

LOT 211715

EXP 04/2024

PPV 140.00DH

8. EFFETS INDÉSIRABLES

• Troubles sanguins tels que globules blancs ou de plaquettes

• Réactions allergiques, gonflement des lèvres, de la langue

• Troubles de la vue, tels que vision floue

• Troubles de la digestion, tels que

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

• Troubles de la vision, tels que vision floue

OEDES® 40mg

Microgranules gastro-résistants en gélules
(Omeprazole)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

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

Conservez cette notice. Vous y aurez besoin.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Forme pharmaceutique et OEDES® 40mg, Microgranules

boîtes de 7, 14, 28 et 56

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Principe actif: Omeprazole

EXCIPIENTS : q.s.p. une gélule

Liste des Exciipients à effet

3. CLASSE PHARMACOLOGIQUE

OEDES contient la substance

de la classe des médicaments

protoniques, il diminue la sécrétion

de l'estomac.

4. DANS QUEL(S) CAS ?

Chez les adultes :

• Les ulcères infectés par

Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

• Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). Oedes 40mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

• Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

• Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) tels que brûlures et régurgitations acides :

- Enfants âgés d'un an ou plus et avec un poids corporel entre 10 et 20 Kg : OEDES 40 mg n'est pas adapté à cette tranche d'âge.

- Enfants âgés de 2 ans ou plus et avec un poids corporel de plus de 20 Kg : OEDES 40 mg peut être prescrit chez cette tranche d'âge.

• Traitement des ulcères provoqués par une infection par *Helicobacter pylori* chez les adolescents et enfants de plus de 4 ans : OEDES 40 mg n'est pas adapté à cette tranche d'âge.

5. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL NE PEUT ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS.

- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance du médecin.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous.

Adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien tels que brûlures et régurgitation acide :

• Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.

• La dose recommandée une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.

• Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.

Traitement des ulcères dans la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) :

• La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 2 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre la même dose pendant 2 semaines supplémentaires si votre ulcère n'a pas été cicatrisé.

• Si l'ulcère n'a pas été complètement cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

Traitement des ulcères de l'estomac (ulcère gastrique) :

• La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre la même dose pendant 4 semaines supplémentaires si votre ulcère n'a pas été cicatrisé.

• Si l'ulcère n'est pas complètement cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg une fois par jour pendant 8 semaines.

Prévention de la récurrence de l'ulcère duodénal ou gastrique :

• La dose recommandée est de 10 mg ou 20 mg une fois par jour. Votre médecin peut augmenter la dose à 40 mg une fois par jour.

LOT 211715

EXP 04/2024

PPV 140.00DH

8. EFFETS INDÉSIRABLES

• Troubles sanguins tels que globules blancs ou de plaquettes

• Réactions allergiques, gonflement des lèvres, de la langue

• Troubles de la vue, tels que vision floue

• Troubles de la digestion, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

• Troubles de la vision, tels que

OEDES® 40mg

Microgranules gastro-résistants en gélules
(Omeprazole)

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.
Elle contient des informations importantes sur votre traitement et votre maladie.

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

Conservez cette notice, vous pourriez en avoir besoin.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Forme pharmaceutique et OEDES® 40mg, Microgranules

boîtes de 7, 14, 28 et 56

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

Principe actif: Omeprazole

EXCIPIENTS : q.s.p. une gélule

Liste des Exciipients à effet

3. CLASSE PHARMACOLOGIQUE

OEDES contient la substance

de la classe des médicaments

protoniques, il diminue la sécrétion

de l'estomac.

4. DANS QUEL(S) CAS ?

Chez les adultes :

- Les ulcères infectés par

Helicobacter pylori. Dans ce cas, votre médecin peut prescrire des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

- Les ulcères de l'estomac associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS). Oedes 40mg peut aussi être utilisé pour la prévention de ceux-ci si vous prenez des AINS.

- Un excès d'acide dans l'estomac dû à une grosseur au niveau du pancréas (syndrome de Zollinger-Ellison).

Chez les enfants :

- Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien (RGO) tels que brûlures et régurgitations acides :

- Enfants âgés d'un an ou plus et avec un poids corporel entre 10 et 20 Kg : OEDES 40 mg n'est pas adapté à cette tranche d'âge.

- Enfants âgés de 2 ans ou plus et avec un poids corporel de plus de 20 Kg : OEDES 40 mg peut être prescrit chez cette tranche d'âge.

- Traitement des ulcères provoqués par une infection par *Helicobacter pylori* chez les adolescents et enfants de plus de 4 ans : OEDES 40 mg n'est pas adapté à cette tranche d'âge.

5. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

CE MEDICAMENT VOUS A ETE PERSONNELLEMENT DELIVRE DANS UNE SITUATION PRECISE :

- IL NE PEUT ETRE ADAPTE A UN AUTRE CAS.

- NE PAS LE CONSEILLER A UNE AUTRE PERSONNE.

Dans tous les cas se conformer strictement à l'ordonnance du médecin.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Votre médecin vous dira combien de gélules vous devez prendre et pendant combien de temps vous devez les prendre. Cela dépendra de votre état de santé et de votre âge.

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous.

Adultes :

Traitement des symptômes du reflux gastro-œsophagien

tels que brûlures et régurgitation acide :

- Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement endommagé, la dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4-8 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre une dose de 40 mg pendant 8 semaines supplémentaires si votre œsophage n'a pas encore cicatrisé.

- La dose recommandée une fois que votre œsophage a été guéri est de 10 mg une fois par jour.

- Si votre œsophage n'a pas été endommagé, la dose usuelle est de 10 mg une fois par jour.

Traitement des ulcères dans la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) :

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 2 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre la même dose pendant 2 semaines supplémentaires si votre ulcère n'a pas été cicatrisé.

- Si l'ulcère n'a pas été complètement cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg une fois par jour pendant 4 semaines.

Traitement des ulcères de l'estomac (ulcère gastrique) :

- La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour pendant 4 semaines. Votre médecin peut vous demander de prendre la même dose pendant 4 semaines supplémentaires si votre ulcère n'a pas été cicatrisé.

- Si l'ulcère n'est pas complètement cicatrisé, la dose peut être augmentée à 40 mg une fois par jour pendant 8 semaines.

Prévention de la récurrence de l'ulcère duodénal ou gastrique :

- La dose recommandée est de 10 mg ou 20 mg une fois par jour. Votre médecin peut augmenter la dose à 40 mg une fois par jour.

LOT 211715
EXP 04/2024
PPV 140.00DH

d'âge.

- Enfants âgés de 2 ans ou plus et avec un poids corporel de plus de 20 Kg : La dose recommandée est de 20 mg une fois par jour. Votre médecin peut augmenter la dose à 40 mg une fois par jour si nécessaire.

Traitement des ulcères provoqués par une infection par *Helicobacter pylori*

- Chez les adolescents et enfants de plus de 4 ans.

OEDES 40 mg n'est pas adapté à cette tranche d'âge.

Pour les indications nécessitant les doses 10 mg et 20 mg d'Omeprazole, merci de se référer aux notices des produits OEDES 10 mg et OEDES 20 mg.

Posologie

- Il est recommandé de prendre vos gélules le matin.

- Les gélules peuvent être prises avec de la nourriture ou à jeun.

- Elles doivent être avalées entières avec un demi-verre d'eau.

Les gélules ne doivent pas être mâchées ni croquées car elles contiennent des granules pelliculés ce qui empêche le médicament d'être détruit par l'acidité de l'estomac. Il est important de ne pas détériorer les granules.

Que faire si vous ou votre enfant avez des difficultés à avaler les gélules

Si vous ou votre enfant avez des difficultés à avaler vos gélules :

- Ouvrir la gélule et avaler le contenu directement avec un demi-verre d'eau ou mettre le contenu dans un verre d'eau non gazeux, un jus de fruit légèrement acide (jus d'orange, pomme ou ananas) ou dans de la compote de pomme.

- Toujours remuer juste avant de boire le mélange (le mélange ne sera pas homogène). Puis boire le mélange immédiatement et dans les 30 minutes.

Pour s'assurer que vous avez bu tout le médicament, bien rincer le verre avec un demi-verre d'eau et le boire. Les morceaux solides contiennent le médicament, ne pas les mâcher ni les croquer.

6. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

Contre indications :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'oméprazole ou à l'un des autres composants contenus dans Oedes 40mg.

- Si vous êtes allergique à un autre inhibiteur de la pompe à protons (par exemple pantoprazole, lansoprazole, rabeprazole, esoméprazole).

- Si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

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

7. EFFETS NON SOUHAITES OU GENANTS :

Comme tous les médicaments, Oedes 40mg peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Si vous remarquez un des effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre Oedes 40mg et contactez immédiatement un médecin :

- Apparition soudaine d'une respiration sifflante, gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge ou du corps, éruptions

cutanées, perte de connaissance (réactions allergiques graves).
• Rougeurs de la peau avec des cloques, les bulles peuvent être d'un saignement au niveau des lèvres et des parties génitales.
• Syndrome de Stevens-Johnson ou toxicité.

• Jaunisse, urines foncées

symptômes d'une maladie du foie. Les autres effets indésirables sont :

• Troubles sanguins tels que globules blancs ou de plaquettes

provoquant des érythèmes, des ecchymoses, des infections.

• Réactions allergiques, gonflement des lèvres, de la langue, une respiration sifflante.

• Diminution du taux de sodium provoquant une faiblesse, des vertiges.

• Agitation, confusion ou dépression.

• Troubles du goût.

• Troubles de la vue, tels que vision double.

• Respiration sifflante ou soufflement.

• Sécheresse buccale.

• Inflammation de l'intérieur de la gorge.

• Infection appelée « muguet » causé par un champignon.

• Troubles hépatiques incluant une peau colorée en jaune, des urines foncées.

• Perte de cheveux (alopecie).

• Eruption cutanée lors d'une exposition au soleil.

• Douleurs articulaires (arthralgies).

• Problèmes rénaux sévères (néphropathie).

• Augmentation de la sueur.

Effets indésirables très rares (moins de 1 sur 10 000)

• Modification du nombre de leucocytes (déficit en globules blancs).

• Aggravation.

• Hallucinations visuelles, sensibilité à la lumière.

• Troubles hépatiques sévères incluant une inflammation du foie.

• Apparition soudaine d'éruption cutanée importante de type érythème multiforme.

• Apparition soudaine d'éruption cutanée importante de type érythème multiforme.

• Apparition soudaine d'éruption cutanée importante de type érythème multiforme.

• Apparition soudaine d'éruption cutanée importante de type érythème multiforme.

• Apparition soudaine d'éruption cutanée importante de type érythème multiforme.

• Apparition soudaine d'éruption cutanée importante de type érythème multiforme.

• Apparition soudaine d'éruption cutanée importante de type érythème multiforme.

• Apparition soudaine d'éruption cutanée importante de type érythème multiforme.

• Apparition soudaine d'éruption cutanée importante de type érythème multiforme.

• Apparition soudaine d'éruption cutanée importante de type érythème multiforme.

• Apparition soudaine d'éruption cutanée importante de type érythème multiforme.

• Apparition soudaine d'éruption cutanée importante de type érythème multiforme.

• Apparition soudaine d'éruption cutanée importante de type érythème multiforme.

• Apparition soudaine d'éruption cutanée importante de type érythème multiforme.

• Apparition soudaine d'éruption cutanée importante de type érythème multiforme.

• Apparition soudaine d'éruption cutanée importante de type érythème multiforme.

• Apparition soudaine d'éruption cutanée importante de type érythème multiforme.

• Apparition soudaine d'éruption cutanée importante de type érythème multiforme.

• Apparition soudaine d'éruption cutanée importante de type érythème multiforme.

• Apparition soudaine d'éruption cutanée importante de type érythème multiforme.

• Apparition soudaine d'éruption cutanée importante de type érythème multiforme.

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- ASKARDIL® comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés.
- ASKARDIL® comprimés dispersibles à 160 mg : boîte de 30 comprimés.

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 vous remarquerez 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.

Que contient cette notice ?

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

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

- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE HEPARINE EXCLUE
Ce médicament contient de l'aspirine.

ASKARDIL® appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- Indications thérapeutiques

ASKARDIL® 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 ASKARDIL® sans l'accord de votre médecin.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ASKARDIL® ?

- Ne prenez jamais ASKARDIL® (Contre-indications)

- si vous êtes allergique à la substance active (acide acétylsalicylique) ou à l'un des autres composants contenus dans ASKARDIL®.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).
- si vous avez déjà eu de l'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 souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.
- durant la grossesse, à partir du début du 6^{ème} mois (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée), pour des doses supérieures à 100 mg par jour.
- 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.

- **Aspartam :** est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dérivée à la naissance).

- **Faites attention avec ASKARDIL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**

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

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.
- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).
- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).
- si vous avez une maladie des reins ou du foie.
- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).
- si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de Raye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique, ASKARDIL® ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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 :**

Sans objet.

- **Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)**

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que ASKARDIL® 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 ASKARDIL® 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.

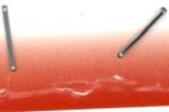
Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre ASKARDIL® en même temps que :

- 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.
- un autre médicament à base de benzbromarone (goutte).
- un autre médicament à base de lévothyroxine (sécrétion de la glande thyroïde).
- un autre médicament à base de perméthrine (médicament contre les parasites).
- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament dans le sang).
- le vaccin contre la varicelle : il est recommandé d'attendre 14 jours après la prise de ce médicament.
- Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez un autre médicament.
- **Aliments et boissons (Interactions) :** La consommation d'alcool...

ASKARDIL® 160 mg 30 comprimés dispersibles

PPU 23DH80
EXP 07/2024
LOT 23009 3



L'aspirine, comme tous les anti-inflammatoires non stéroïdiens, peut entraîner des difficultés pour devenir enceinte, de votre médecin si vous planifiez une grossesse ou si vous avez des difficultés à concevoir un enfant.

- **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :**

Sans objet.

- **Excipient à effet notoire**

- Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie.

3 - COMMENT PRENDRE ASKARDIL® ?

- Instruction pour un bon usage

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant les instructions de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien.

- **Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration,**

a - Posologie :

Ce médicament est réservé à l'adulte.
La dose habituelle est de 1 comprimé dispersible par jour.
Votre médecin vous indiquera combien de comprimés vous devez prendre.

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

ASKARDIL® 75 mg : ce dosage faible, l'aspirine n'est pas indiquée.

b - Mode et voie d'administration :

Ce médicament est à prendre par voie orale.

Dissolvez le comprimé d'ASKARDIL® dans un verre d'eau.

c - Fréquence et moment auquel le médicament est à prendre :

Votre médecin vous dira à quel moment de la journée vous devez le prendre.

d - Durée du traitement :

Votre médecin vous dira combien de temps vous devez le prendre.

- Utilisation chez les enfants et les adolescents

Sans objet.

- Si la barre de cassure n'est pas destinée à briser le comprimé :

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de la vision, des vomissements, des diarrhées, des saignements dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de la vision, des vomissements, des diarrhées, des saignements dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de la vision, des vomissements, des diarrhées, des saignements dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de la vision, des vomissements, des diarrhées, des saignements dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de la vision, des vomissements, des diarrhées, des saignements dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de la vision, des vomissements, des diarrhées, des saignements dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de la vision, des vomissements, des diarrhées, des saignements dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de la vision, des vomissements, des diarrhées, des saignements dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de la vision, des vomissements, des diarrhées, des saignements dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de la vision, des vomissements, des diarrhées, des saignements dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de la vision, des vomissements, des diarrhées, des saignements dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de la vision, des vomissements, des diarrhées, des saignements dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de la vision, des vomissements, des diarrhées, des saignements dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de la vision, des vomissements, des diarrhées, des saignements dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de la vision, des vomissements, des diarrhées, des saignements dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de la vision, des vomissements, des diarrhées, des saignements dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de la vision, des vomissements, des diarrhées, des saignements dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de la vision, des vomissements, des diarrhées, des saignements dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de la vision, des vomissements, des diarrhées, des saignements dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de la vision, des vomissements, des diarrhées, des saignements dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de baisse de la vision, des vomissements, des diarrhées, des saignements dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- ASKARDIL® comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés.
- ASKARDIL® comprimés dispersibles à 160 mg : boîte de 30 comprimés.

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 vous remarquerez 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.

Que contient cette notice ?

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

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

- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE HEPARINE EXCLUE
Ce médicament contient de l'aspirine.

ASKARDIL® appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- Indications thérapeutiques

ASKARDIL® 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 ASKARDIL® sans l'accord de votre médecin.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ASKARDIL® ?

- Ne prenez jamais ASKARDIL® (Contre-indications)

- si vous êtes allergique à la substance active (acide acétylsalicylique) ou à l'un des autres composants contenus dans ASKARDIL®.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).
- si vous avez déjà eu de l'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 souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.
- durant la grossesse, à partir du début du 6^{ème} mois (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée), pour des doses supérieures à 100 mg par jour.
- 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.

- **Aspartam :** est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dérivée à la naissance).

- **Faites attention avec ASKARDIL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**

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

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.
- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).
- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).
- si vous avez une maladie des reins ou du foie.
- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).
- si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de Raye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique, ASKARDIL® ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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 :**

Sans objet.

- **Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)**

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que ASKARDIL® 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 ASKARDIL® 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 ASKARDIL® en même temps que :

- 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.
- un autre médicament à base de benzbromarone (goutte).
- un autre médicament à base de lévothyroxine (sécrétion de la glande thyroïde).
- un autre médicament à base de perméthrine (médicament contre les parasites).
- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament dans le sang).
- le vaccin contre la varicelle : il est recommandé d'attendre 14 jours après la prise de ce médicament.
- Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez un autre médicament.
- **Aliments et boissons (Interactions) :**
- La consommation d'alcool peut augmenter le risque d'effets indésirables.

ASKARDIL® 160 mg 30 comprimés dispersibles

PPU 23DH80
EXP 07/2024
LOT 23009 3



L'aspirine, comme tous les anti-inflammatoires non stéroïdiens, peut entraîner des difficultés pour devenir enceinte, de votre médecin si vous planifiez une grossesse ou si vous avez des difficultés à concevoir.

- **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :**

Sans objet.

- **Excipient à effet notoire**

- Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie.

3 - COMMENT PRENDRE ASKARDIL® ?

- Instruction pour un bon usage

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant les instructions de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien.

- **Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration,**

a - Posologie :

Ce médicament est réservé à l'adulte.
La dose habituelle est de 1 comprimé dispersible par jour.
Votre médecin vous indiquera combien de comprimés vous devez prendre.

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

ASKARDIL® 75 mg : ce dosage faible s'applique en cas de saignements.

b - Mode et voie d'administration :

Ce médicament est à prendre par voie orale.

Dissolvez le comprimé d'ASKARDIL® dans un verre d'eau.

c - Fréquence et moment auquel le médicament est à prendre :

Votre médecin vous dira à quel moment de la journée vous devez prendre ce médicament.

d - Durée du traitement :

Votre médecin vous dira combien de temps vous devez prendre ce médicament.

- Utilisation chez les enfants et les adolescents

Sans objet.

- Si la barre de cassure n'est pas destinée à briser le comprimé :

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de battements dans les bras plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de battements dans les bras plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de battements dans les bras plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

- Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements.

Un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes souffrant de troubles du rythme cardiaque.

Un surdosage peut entraîner une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de battements dans les bras plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque peut entraîner une gêne à respirer.

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

DENOMINATION DU MEDICAMENT

- ASKARDIL® comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés.
- ASKARDIL® comprimés dispersibles à 160 mg : boîte de 30 comprimés.

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 vous remarquerez 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.

Que contient cette notice ?

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

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

- Classe pharmacothérapeutique ou le type d'activité

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE HEPARINE EXCLUE
Ce médicament contient de l'aspirine.

ASKARDIL® appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

ASKARDIL® agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

- Indications thérapeutiques

ASKARDIL® 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 ASKARDIL® sans l'accord de votre médecin.

2 - QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ASKARDIL® ?

- Ne prenez jamais ASKARDIL® (Contre-indications)

- si vous êtes allergique à la substance active (acide acétylsalicylique) ou à l'un des autres composants contenus dans ASKARDIL®.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).
- si vous avez déjà eu de l'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 souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.
- durant la grossesse, à partir du début du 6^{ème} mois (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée), pour des doses supérieures à 100 mg par jour.
- 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.

- **Aspartam :** est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie héréditaire dérivée à la naissance).

- **Faites attention avec ASKARDIL® (Mises en garde spéciales et précautions particulières d'emploi)**

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

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.
- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).
- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).
- si vous avez une maladie des reins ou du foie.
- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).
- si vous avez des règles abondantes.

Des syndromes de Raye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique, ASKARDIL® ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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 :**

Sans objet.

- **Prises d'autres médicaments (Interactions avec d'autres médicaments)**

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que ASKARDIL® 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 ASKARDIL® 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.

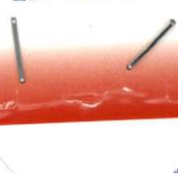
Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre ASKARDIL® en même temps que :

- 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.
- un autre médicament à base de benzbromarone (goutte).
- un autre médicament à base de lévothyroxine (sécrétion de la glande thyroïde).
- un autre médicament à base de perméthrex (médicament utilisé pour traiter la pédicure dans le sang).
- le vaccin contre la varicelle : il est recommandé d'attendre 14 jours après la prise de ce médicament.
- Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez un autre médicament.
- Aliments et boissons (interactions) : La consommation d'alcool...

ASKARDIL® 160 mg 30 comprimés dispersibles

PPU 23DH80
EXP 07/2024
LOT 23009 3



L'aspirine, comme tous les anti-inflammatoires non stéroïdiens, peut entraîner des difficultés pour devenir enceinte, de votre médecin si vous planifiez une grossesse ou si vous avez des difficultés à concevoir un enfant.

- **Effets sur l'aptitude à conduire un véhicule ou à utiliser des machines :**

Sans objet.

- **Excipient à effet notoire**

Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie.

3 - COMMENT PRENDRE ASKARDIL® ?

- Instruction pour un bon usage

Veuillez à toujours prendre ce médicament en suivant les instructions de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien.

- **Posologie, mode et/ou voie (s) d'administration,**

a - Posologie :

Ce médicament est réservé à l'adulte.
La dose habituelle est de 1 comprimé dispersible par jour.
Votre médecin vous indiquera combien de comprimés vous devez prendre.

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

ASKARDIL® 75 mg : ce dosage faible, l'aspirine n'est pas recommandée.

b - Mode et voie d'administration :

Ce médicament est à prendre par voie orale.

Dissolvez le comprimé d'ASKARDIL® dans un verre d'eau.

c - Fréquence et moment auquel le médicament doit être pris :

Votre médecin vous dira à quel moment de la journée vous devez le prendre.

d - Durée du traitement :

Votre médecin vous dira combien de temps vous devez le prendre.

- **Utilisation chez les enfants et les adolescents**

Sans objet.

- **La barre de cassure n'est pas destinée à briser le comprimé.**

- **Si vous avez pris plus d'ASKARDIL® que vous n'avez dû :**

Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des saignements, une sensation de faiblesse, des bourdonnements d'oreille, une sensation de battements de cœur, des vomissements de sang, des selles sanglantes, dans les cas plus graves de la fièvre, une hypotension, une chute rapide de la tension artérielle, une respiration difficile.

Si ces signes surviennent, vous devez arrêter immédiatement la prise de ce médicament et vous rendre à l'hôpital pour que vous soyez traité.

Un œdème du poudon non lié à une insuffisance cardiaque avec l'aspirine. Cet œdème peut être mortel.

- **Si vous oubliez de prendre ASKARDIL® (Conduite) :**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée.

Continuez votre traitement normalement et prévenez votre médecin.

- **Si vous arrêtez de prendre ASKARDIL® (Risques de complications) :**

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament ou pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ASKARDIL® peut provoquer des effets indésirables chez tout le monde.

Les effets indésirables suivants peuvent survenir :

- Douleurs abdominales, difficultés de digestion, brûlures, nausées, vomissements, diarrhées, constipation.

- Inflammation de l'œsophage, de l'estomac, du duodénum.

- Ulcération de l'œsophage, de l'estomac, du duodénum.

Zenovan® 40 mg, 80 mg, 160 mg

Comprimés Pelliculés

DCI: Valsartan

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

Si vous avez toute autre question, si vous demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement donné, jamais à quelqu'un d'autre, ni symptômes identiques, cela pourrait lui être nuisible. Si l'un des effets indésirables devient remarquer un effet indésirable non mentionné dans la notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Qu'est-ce que Zenovan®, comprimé pelliculé ?
2. Quelles sont les informations à connaître Zenovan®, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre Zenovan®, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Zenovan®, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ZENOVAN, COMprimé PELLICULÉ ?

Classe pharmacothérapeutique:

Zenovan®, comprimé pelliculé appartient à la classe des antagonistes de l'angiotensine II qui agit sur l'hypertension artérielle. L'angiotensine II est une substance présente dans l'organisme qui provoque la contraction des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne une augmentation de la pression artérielle. Zenovan®, comprimé pelliculé agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II. Ceci entraîne un relâchement des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle.

Indications thérapeutiques:

Zenovan®, comprimé pelliculé, peut être utilisé pour trois affections différentes:

Pour traiter l'hypertension artérielle chez les patients adultes et chez les enfants et les adolescents âgés de 18 ans. L'hypertension artérielle augmente l'effort fourni par le cœur et les artères. En l'absence de traitement, l'hypertension peut endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et peut entraîner un accident vasculaire cérébral, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance rénale. L'hypertension artérielle augmente le risque de crise cardiaque. Le fait d'abaisser votre pression artérielle jusqu'à un niveau normal permet de diminuer le risque d'apparition de ces pathologies.

Pour le traitement de patients adultes ayant récemment subi une crise cardiaque (infarctus du myocarde). « Récemment » signifie ici entre 12 heures et 10 jours.

Pour traiter les patients adultes atteints d'insuffisance cardiaque symptomatique. Zenovan®, comprimé pelliculé est utilisé quand les inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) (une autre famille de médicaments pour traiter l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. Zenovan®, comprimé pelliculé peut également être utilisé en plus des IEC lorsque les bêta-bloquants (un autre médicament pour l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. L'insuffisance cardiaque comporte les symptômes suivants: souffle court et gonflement des pieds et des jambes par accumulation de liquide. Elle survient lorsque le muscle cardiaque ne parvient pas à pomper suffisamment de sang pour fournir la quantité de sang nécessaire à l'organisme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Zenovan®, COMprimé PELLICULÉ ?

Contre-indications:

Ne prenez jamais Zenovan®, comprimé pelliculé dans les cas suivants:

Si vous êtes allergique (hypersensible) au valsartan ou à l'un des autres composants contenus dans Zenovan®, comprimé pelliculé.

Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé en début de grossesse).

Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par un antihypertenseur appelé aliskiren.

Précautions d'emploi, mises en garde spéciales:

Faites attention avec Zenovan®, comprimé pelliculé: Prévenez votre médecin avant de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé.

Si vous avez une maladie du foie.

Si vous avez une grave maladie rénale ou si vous êtes dialysé.

Si vous souffrez d'un rétrécissement des artères du rein. Si vous avez récemment subi une transplantation rénale (vous avez reçu un nouveau rein).

Si vous êtes traité après avoir subi une crise cardiaque ou pour une insuffisance cardiaque. Votre médecin pourrait, dans ce cas, vérifier votre fonction rénale.

Si vous avez une grave maladie cardiaque en dehors d'une insuffisance cardiaque ou d'une crise cardiaque.

• l'hypertension artérielle, Zenovan®, comprimé pelliculé peut, dans de rares cas, entraîner des sensations vertigineuses et affecter la capacité à se concentrer.

3. COMMENT PRENDRE ZENOVAN®, COMprimé PELLICULÉ ?

Posologie

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin afin d'obtenir les meilleurs résultats et réduire le risque d'effets indésirables. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Zenovan® 40 mg, 80 mg, 160 mg

Comprimés Pelliculés

DCI: Valsartan

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

Si vous avez toute autre question, si vous demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement donné, jamais à quelqu'un d'autre, ni symptômes identiques, cela pourrait lui être nuisible. Si l'un des effets indésirables devient remarquable, un effet indésirable non mentionné dans la notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Qu'est-ce que Zenovan®, comprimé pelliculé ?
2. Quelles sont les informations à connaître Zenovan®, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre Zenovan®, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Zenovan®, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ZENOVAN, COM

ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique:

Zenovan®, comprimé pelliculé appartient à la classe des antagonistes de l'angiotensine II qui agit sur l'hypertension artérielle. L'angiotensine est une substance présente dans l'organisme qui provoque la contraction des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne une augmentation de la pression artérielle. Zenovan®, comprimé pelliculé agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II. Ceci entraîne un relâchement des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle.

Indications thérapeutiques:

Zenovan®, comprimé pelliculé, peut être utilisé pour trois affections différentes:

Pour traiter l'hypertension artérielle chez les patients adultes et chez les enfants et les adolescents âgés de 18 ans. L'hypertension artérielle augmente l'effort fourni par le cœur et les artères. En l'absence de traitement, l'hypertension peut endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et peut entraîner un accident vasculaire cérébral, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance rénale. L'hypertension artérielle augmente le risque de crise cardiaque. Le fait d'abaisser votre pression artérielle jusqu'à un niveau normal permet de diminuer le risque d'apparition de ces pathologies.

Pour le traitement de patients adultes ayant récemment subi une crise cardiaque (infarctus du myocarde). « Récemment » signifie ici entre 12 heures et 10 jours.

Pour traiter les patients adultes atteints d'insuffisance cardiaque symptomatique. Zenovan®, comprimé pelliculé est utilisé quand les inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) (une autre famille de médicaments pour traiter l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. Zenovan®, comprimé pelliculé peut également être utilisé en plus des IEC lorsque les bêta-bloquants (un autre médicament pour l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. L'insuffisance cardiaque comporte les symptômes suivants: souffle court et gonflement des pieds et des jambes par accumulation de liquide. Elle survient lorsque le muscle cardiaque ne parvient pas à pomper suffisamment de sang pour fournir la quantité de sang nécessaire à l'organisme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Zenovan®, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Contre-indications:

Ne prenez jamais Zenovan®, comprimé pelliculé dans les cas suivants:

Si vous êtes allergique (hypersensible) au valsartan ou à l'un des autres composants contenus dans Zenovan®, comprimé pelliculé.

Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé en début de grossesse).

Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par un antihypertenseur appelé aliskiren.

Précautions d'emploi, mises en garde spéciales:

Faites attention avec Zenovan®, comprimé pelliculé: Prévenez votre médecin avant de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé.

Si vous avez une maladie du foie.

Si vous avez une grave maladie rénale ou si vous êtes dialysé.

Si vous souffrez d'un rétrécissement des artères du rein. Si vous avez récemment subi une transplantation rénale (vous avez reçu un nouveau rein).

Si vous êtes traité après avoir subi une crise cardiaque ou pour une insuffisance cardiaque. Votre médecin pourrait, dans ce cas, vérifier votre fonction rénale.

Si vous avez une grave maladie cardiaque en dehors d'une insuffisance cardiaque ou d'une crise cardiaque.

• l'hypertension artérielle, Zenovan®, comprimé pelliculé peut, dans de rares cas, entraîner des sensations vertigineuses et affecter la capacité à se concentrer.

3. COMMENT PRENDRE ZENOVAN®, COMPRIMÉ PELLICULÉ ?

Posologie

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin afin d'obtenir les meilleurs résultats et réduire le risque d'effets indésirables. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de signes de la présence de cette maladie.

Zenovan® 40 mg, 80 mg, 160 mg

Comprimés Pelliculés

DCI: Valsartan

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.

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

Si vous avez toute autre question, si vous demandez plus d'informations à votre médecin.

Ce médicament vous a été personnellement donné, jamais à quelqu'un d'autre, ni symptômes identiques, cela pourrait lui être. Si l'un des effets indésirables devient remarquable, un effet indésirable non mentionné, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

1. Qu'est-ce que Zenovan®, comprimé pelliculé ?
2. Quelles sont les informations à connaître Zenovan®, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre Zenovan®, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Zenovan®, comprimé pelliculé ?
6. Informations supplémentaires.

1. QU'EST-CE QUE ZENOVAN, COMprimé PELLICULÉ ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique:

Zenovan®, comprimé pelliculé appartient à la classe des antagonistes de l'angiotensine II qui agit sur l'hypertension artérielle. L'angiotensine II est une substance présente dans l'organisme qui provoque la contraction des vaisseaux sanguins, ce qui entraîne une augmentation de la pression artérielle. Zenovan®, comprimé pelliculé agit en bloquant l'effet de l'angiotensine II. Ceci entraîne un relâchement des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle.

Indications thérapeutiques:

Zenovan®, comprimé pelliculé, peut être utilisé pour trois affections différentes:

Pour traiter l'hypertension artérielle chez les patients adultes et chez les enfants et les adolescents âgés de 18 ans. L'hypertension artérielle augmente l'effort fourni par le cœur et les artères. En l'absence de traitement, l'hypertension peut endommager les vaisseaux sanguins du cerveau, du cœur et des reins et peut entraîner un accident vasculaire cérébral, une insuffisance cardiaque ou une insuffisance rénale. L'hypertension artérielle augmente le risque de crise cardiaque. Le fait d'abaisser votre pression artérielle jusqu'à un niveau normal permet de diminuer le risque d'apparition de ces pathologies.

Pour le traitement de patients adultes ayant récemment subi une crise cardiaque (infarctus du myocarde). « Récemment » signifie ici entre 12 heures et 10 jours.

Pour traiter les patients adultes atteints d'insuffisance cardiaque symptomatique. Zenovan®, comprimé pelliculé est utilisé quand les inhibiteurs de l'enzyme de conversion (IEC) (une autre famille de médicaments pour traiter l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. Zenovan®, comprimé pelliculé peut également être utilisé en plus des IEC lorsque les bêta-bloquants (un autre médicament pour l'insuffisance cardiaque) ne peuvent pas être utilisés. L'insuffisance cardiaque comporte les symptômes suivants: souffle court et gonflement des pieds et des jambes par accumulation de liquide. Elle survient lorsque le muscle cardiaque ne parvient pas à pomper suffisamment de sang pour fournir la quantité de sang nécessaire à l'organisme.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE Zenovan®, COMprimé PELLICULÉ ?

Contre-indications:

Ne prenez jamais Zenovan®, comprimé pelliculé dans les cas suivants:

Si vous êtes allergique (hypersensible) au valsartan ou à l'un des autres composants contenus dans Zenovan®, comprimé pelliculé.

Si vous avez une maladie grave du foie.

Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé en début de grossesse).

Si vous souffrez de diabète ou d'insuffisance rénale et que vous êtes traité par un antihypertenseur appelé aliskiren.

Précautions d'emploi, mises en garde spéciales:

Faites attention avec Zenovan®, comprimé pelliculé: Prévenez votre médecin avant de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé.

Si vous avez une maladie du foie.

Si vous avez une grave maladie rénale ou si vous êtes dialysé.

Si vous souffrez d'un rétrécissement des artères du rein. Si vous avez récemment subi une transplantation rénale (vous avez reçu un nouveau rein).

Si vous êtes traité après avoir subi une crise cardiaque ou pour une insuffisance cardiaque. Votre médecin pourrait, dans ce cas, vérifier votre fonction rénale.

Si vous avez une grave maladie cardiaque en dehors d'une insuffisance cardiaque ou d'une crise cardiaque.

• l'hypertension artérielle, Zenovan®, comprimé pelliculé peut, dans de rares cas, entraîner des sensations vertigineuses et affecter la capacité à se concentrer.

3. COMMENT PRENDRE ZENOVAN®, COMprimé PELLICULÉ ?

Posologie

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin afin d'obtenir les meilleurs résultats et réduire le risque d'effets indésirables. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

Les personnes souffrant d'hypertension artérielle ne doivent pas ressentir de la présence de cette

183,50

semaine

mg, deux fois par jour.

tolérance individuelle.

Zenovan®, comprimé pelliculé peut être donné avec un autre traitement de la crise cardiaque et votre médecin décidera quel traitement est approprié dans votre cas.

Insuffisance cardiaque chez les patients adultes

Le traitement débute généralement par 40 mg, deux fois par jour. Votre médecin augmentera progressivement cette dose au cours des semaines suivantes jusqu'à une dose maximale de 160 mg, deux fois par jour. La dose finale dépend de votre tolérance individuelle.

Zenovan®, comprimé pelliculé peut être donné avec un autre traitement de l'insuffisance cardiaque et votre médecin décidera quel traitement est approprié dans votre cas.

Mode d'administration

Vous pouvez prendre Zenovan®, comprimé pelliculé avec ou sans aliments. Prenez Zenovan®, comprimé pelliculé avec un verre d'eau.

Fréquence d'administration

Prenez Zenovan®, comprimé pelliculé à peu près au même moment tous les jours.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de Zenovan®, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû:

Si vous avez des sensations vertigineuses sévères et/ou des évanouissements, consultez immédiatement votre médecin et allongez-vous. Si vous avez accidentellement pris trop de comprimés, consultez votre médecin, votre pharmacien ou l'hôpital.

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

Si vous oubliez de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé:

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez-la dès que vous vous en souvenez. Toutefois, ne prenez pas la dose oubliée si le moment de votre prochaine prise est proche.

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

Risque de syndrome de sevrage

Si vous arrêtez de prendre Zenovan®, comprimé pelliculé:

L'arrêt de votre traitement par Zenovan®, comprimé pelliculé peut entraîner une aggravation de votre maladie. N'arrêtez pas votre traitement sauf avis contraire de votre médecin.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ÉVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Zenovan®, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Certains symptômes nécessitent une prise en charge médicale immédiate:

En cas de symptômes d'angioedème (une réaction allergique spécifique), tels que:

Gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge.

Difficultés à respirer ou à avaler.

Urticaire, démangeaisons.

Si vous présentez l'un de ces symptômes, consultez un médecin immédiatement.

Betaserc

24 mg dichlorhydrate de bétahistine

Comprimé

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 BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.

Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande médullo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).

Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre BETASERC si vous êtes asthmatique. Dans ce cas, le traitement avec BETASERC nécessite une surveillance particulière en raison du risque de contraction des br...

Chez l

gastro

nécés

durée

BETA

les fe

• cris

• ve

sy

Préc

Pre

éviter

Adress

BETASERC

Autres médicaments et

primé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez

récentement pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la

grossesse ou l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement,

consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de

le poursuivre.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être

enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre

médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

BETASERC 24 mg, comprimé n'est pas ou peu susceptible

d'avoir un effet sur votre aptitude à conduire de véhicules et à

utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement

les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre

médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé, 2 fois par jour.

Cette forme du médicament est utilisée quand vous avez besoin

78,00



prendre

Betaserc

24 mg dichlorhydrate de bétahistine

Comprimé

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 BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.

Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande médullo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).

Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre BETASERC si vous êtes asthmatique. Dans ce cas, le traitement avec BETASERC nécessite une surveillance particulière en raison du risque de contraction des br

Chez l

gastro

nécés

durée

BETA

les fe

• cris

• ve

sy

Préc

Pre

éviter

Adress

BETASERC

Autres médicaments et

primé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez

récentement pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la

grossesse ou l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement,

consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de

le poursuivre.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être

enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre

médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

BETASERC 24 mg, comprimé n'est pas ou peu susceptible

d'avoir un effet sur votre aptitude à conduire de véhicules et à

utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement

les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre

médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé, 2 fois par jour.

Cette forme du médicament est utilisée quand vous avez besoin

78,00



prendre

Betaserc

24 mg dichlorhydrate de bétahistine

Comprimé

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 BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.

Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande médullo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).

Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre BETASERC si vous êtes asthmatique. Dans ce cas, le traitement avec BETASERC nécessite une surveillance particulière en raison du risque de contraction des br

Chez l

gastro

nécés

durée

BETA

les fe

• cris

• ve

sy

Préc

Pre

éviter

Adress

BETASERC

Autres médicaments et

primé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez

récentement pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la

grossesse ou l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement,

consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de

le poursuivre.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être

enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre

médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

BETASERC 24 mg, comprimé n'est pas ou peu susceptible

d'avoir un effet sur votre aptitude à conduire de véhicules et à

utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement

les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre

médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé, 2 fois par jour.

Cette forme du médicament est utilisée quand vous avez besoin

78,00



prendre

Betaserc

24 mg dichlorhydrate de bétahistine

Comprimé

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 BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.

Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande médullo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).

Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre BETASERC si vous êtes asthmatique. Dans ce cas, le traitement avec BETASERC nécessite une surveillance particulière en raison du risque de contraction des br...

Chez l

gastro

nécés

durée

BETA

les fe

• cris

• ve

sy

Préc

Pre

éviter

Adress

BETASERC

Autres médicaments et

primé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez

récentement pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la

grossesse ou l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement,

consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de

le poursuivre.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être

enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre

médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

BETASERC 24 mg, comprimé n'est pas ou peu susceptible

d'avoir un effet sur votre aptitude à conduire de véhicules et à

utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement

les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre

médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé, 2 fois par jour.

Cette forme du médicament est utilisée quand vous avez besoin

78,00



Betaserc

24 mg dichlorhydrate de bétahistine

Comprimé

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 BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.

Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande médullo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).

Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre BETASERC si vous êtes asthmatique. Dans ce cas, le traitement avec BETASERC nécessite une surveillance particulière en raison du risque de contraction des br...

Chez l

gastro

nécés

durée

BETA

les fe

• cris

• ve

sy

Préc

Pre

éviter

Adress

BETASERC

Autres médicaments et

primé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez

récentement pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la

grossesse ou l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement,

consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de

le poursuivre.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être

enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre

médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

BETASERC 24 mg, comprimé n'est pas ou peu susceptible

d'avoir un effet sur votre aptitude à conduire de véhicules et à

utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement

les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre

médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé, 2 fois par jour.

Cette forme du médicament est utilisée quand vous avez besoin

78,00



Betaserc

24 mg dichlorhydrate de bétahistine

Comprimé

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 BETASERC 24 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique - code ATC :

Ce médicament contient une substance active qui s'appelle la bétahistine. Il appartient à une classe de médicaments appelée anti-vertigineux. Il lutte contre les vertiges.

Il est indiqué dans certaines formes de vertige.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Ne prenez jamais BETASERC 24 mg, comprimé :

- Si vous êtes allergique à la substance active ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.
- Si vous avez une excroissance anormale de la glande médullo-surrénale qui peut provoquer une hypertension artérielle sévère (phéochromocytome).

Ne prenez jamais BETASERC si l'un des cas ci-dessus vous concerne. En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien avant de prendre BETASERC.

Avertissements et précautions

Mises en garde spéciales

Prévenez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre BETASERC si vous êtes asthmatique. Dans ce cas, le traitement avec BETASERC nécessite une surveillance particulière en raison du risque de contraction des br

Chez l

gastro

néc

durée

BETA

les fe

• cris

• ve

sy

Préc

Pre

éviter

Adress

BETASERC

Autres médicaments et

primé

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez

récentement pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Grossesse et allaitement

Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la

grossesse ou l'allaitement.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement,

consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de

le poursuivre.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être

enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre

médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

BETASERC 24 mg, comprimé n'est pas ou peu susceptible

d'avoir un effet sur votre aptitude à conduire de véhicules et à

utiliser des machines.

3. COMMENT PRENDRE BETASERC 24 mg, comprimé ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement

les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre

médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

La dose habituelle est de 1 comprimé, 2 fois par jour.

Cette forme du médicament est utilisée quand vous avez besoin

78,00



Cabinet de Consultations &
d'Explorations Cardio-vasculaires

Docteur CHAMI Mohammed

CARDIOLOGUE

Spécialiste diplômé de la Faculté de
Médecine de Bruxelles



عيادة تشخيص واستكشاف
أمراض القلب والشرايين
دكتور محمد الشامي

أخصائي في أمراض القلب و الشرايين

مجاز بكلية الطب ببروكسيل

Casablanca, le 29/04/2023

MME JBOUA KHADIJA

LA FACTURE

ECHODOPPLER CARDIAQUE : 1000 DH

TOTAL : 1000 DH

MILLE DIRHAMS

Dr. Mohammed CHAMI
CARDIOLOGUE (U.L.B.)
N° 17, Place Charles Nicolle
Casablanca - Tél.: 05 22 48 44 01
GSM: 06 61 45 08 06

Protocole d'échocardiographie-Doppler couleur

Cabinet de Cardiologie - Dr M. Chami -

Nom patient: jboua
Prénom: khadija
Médecin demandeur: dr chami

Date naissance: 01/01/1950

Date examen: 21/02/2023

Dr. Mohammed CHAMI
CARDIOLOGUE (U.L.L.B)
N° 17, Place Chamaï, Casa
Casa - Tél.: 05 22 48 44 01
GSM: 06 61 45 08 06

Cassette:

Indication: Evaluation fonction ventriculaire g.

Aorte

Diam Ao:	32 mm	N: 20-36 mm	Vmax Ao:	1,45 m/sec	N: 1-1.7 m/s
Ouverture VAo:	22 mm		Gradient Ao max:	8,4 mm Hg	
Aspect et dynamique:	Normale		Gradient Ao moy:	mm Hg	
Insuffisance aortique:	Néant		Pressure half time:	msec	

Ventricule gauche

Septum IV diast:	15 mm	N: 6-11mm	FR:	24,6 %
Septum IV syst:	18,5 mm		FE (Pombo):	57,1 %
Paroi post diast:	15 mm	N: 6-11mm	FE (Teichholz):	48,1 %
Paroi post syst:	22 mm		FE (planimétrie):	%
Diam VG diast:	57 mm	N: 37-56 mm	FE (estimée):	48 %
Diam VG syst:	43 mm	N: 25-41mm		

Cinétique segmentaire: HK globla légère
Dilatation: Néant
Hypertrophie: Concentrique légère

Valve mitrale

Aspect et dynamique: Sclérosée

Pente diast:	mm/sec	N: 50-150 mm/s		
Vmax E:	1,1 m/sec	N: 0.6-1.3 m/s	Rapport A/E:	0,9
Vmax A:	1 m/sec		Gradient moy VM:	mm Hg
Pressure half time:	msec		Orifice mitral:	cm2 (P1/2)
Temps décélération:	140 msec	N: < 170 msec	Orifice mitral:	cm2 (Planimétrie)
Insuffisance mitrale:	Légère		Timing IM:	Protomésosystolique

Oreillette gauche

Morphologie OG:	Normale	Diam OG:	55 mm	N: 19-40 mm
Dilatation OG:	Modérée	Rapport OG/Ao:	1,7	

./..

Nom patient: jboua
Prénom: khadija
Médecin demandeur: dr chami

Date naissance: 01/01/1950

Date examen: 28/03/2023

Dr. Mohammed CHAMI
CARDIOLOGUE (U.L.B.)
N° 17, Place Charles Nicolle
Casa - Tél: 05 22 48 44 01
GSM: 06 61 45 08 06

89104223

Valve pulmonaire

Aspect et dynamique: Normale

V max VP: m/sec N: 0.6-0.9 m/s

T pic: msec

TEVD: msec

Profil VP: Normal

Insuffisance pulmonaire: Néant

Ventricule droit

Diam VD: 11 mm N: 7-26 mm

Aspect VD: Normal

Valve tricuspide

Aspect et dynamique: Normale

V max: 2,5 m/sec

Pression syst AP: 35,0 mm Hg

Insuffisance tricuspide: Modérée

Timing: Holosystolique

Oreillette droite

Morphologie OD: Normale

Péricarde Normal

VCI Normale

Autres constatations Néant

Conclusions

Hypokinésie globale modérée.

Atteinte modérée de la fonction VG globale. FE=48%

Hypertrophie VG légère.

Dilatation de l'oreillette g.

Insuffisance mitrale légère.

Absence d'épanchement péricardique.

Dr M.CHAMI

Dr. Mohammed CHAMI
CARDIOLOGUE (U.L.B.)
N° 17, Place Charles Nicolle
Casa - Tél: 05 22 48 44 01
GSM: 06 61 45 08 06

Patient

N°

Nom

D. naissance

Sexe

2023-03-21-0005

JBOUA KHADIJA

Examen

N° d'accès

Date

Description

Echographiste

Autres

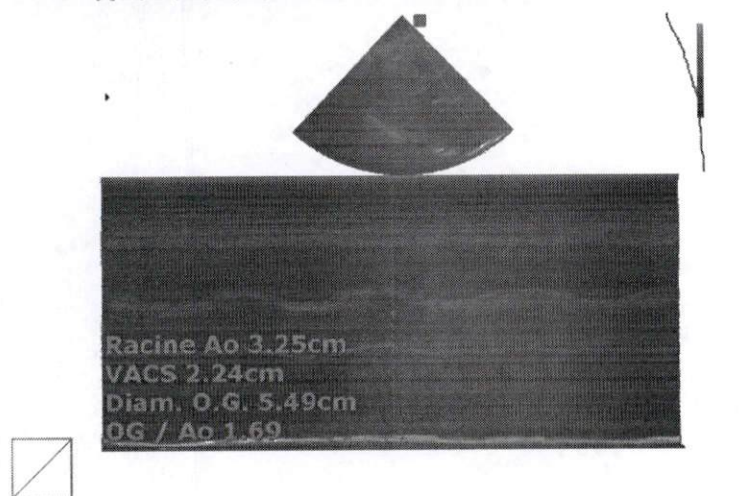
Dr. Mohammed CHAM
CARDIOLOGUE (U.I.B.)
N° 17, Place Charles Nicolle
Casa - Tél: 06 61 45 06 06
GSM: 06 61 45 06 06

Dr. Mohammed CHAM
CARDIOLOGUE (U.I.B.)
N° 17, Place Charles Nicolle
Casa - Tél: 06 61 45 06 06
GSM: 06 61 45 06 06

2023-03-21-0005

Dr. Mohammed CHAM
CARDIOLOGUE (U.I.B.)
N° 17, Place Charles Nicolle
Casa - Tél: 06 61 45 06 06
GSM: 06 61 45 06 06

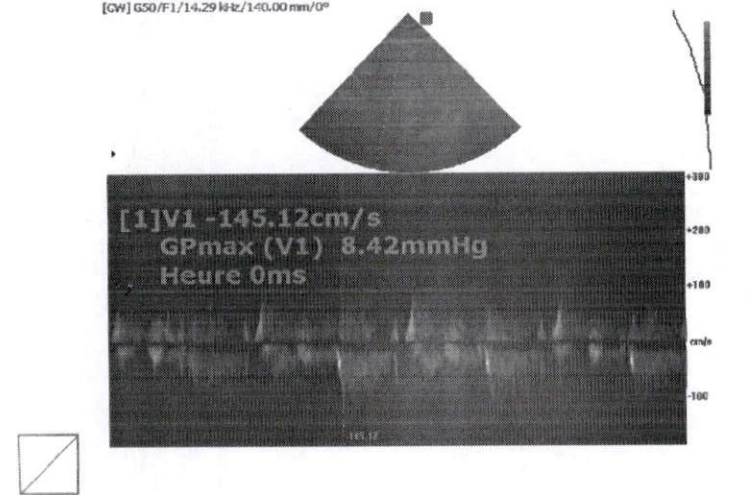
MEDISON 2023-03-21-0005 Dr. CHAM Cardiaque/US 10.0cm 10.0cm 10.0cm 2023-03-21 01:15:19 PM



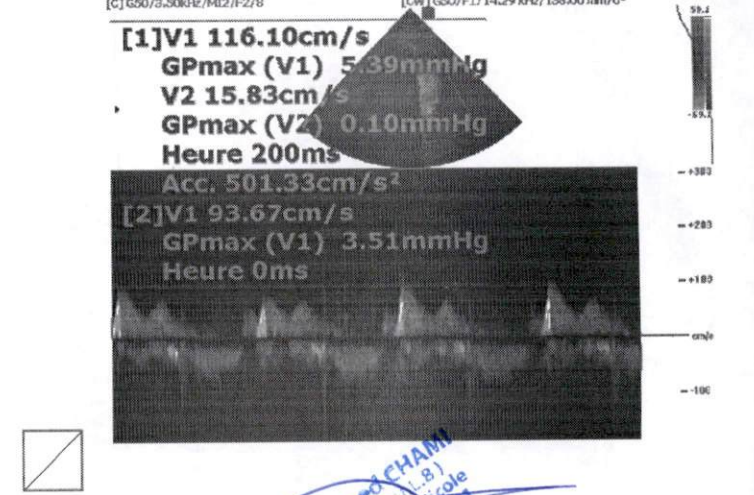
MEDISON 2023-03-21-0005 Dr. CHAM Cardiaque/US 10.0cm 10.0cm 10.0cm 2023-03-21 01:15:54 PM



MEDISON 2023-03-21-0005 Dr. CHAM Cardiaque/US 10.0cm 10.0cm 10.0cm 2023-03-21 01:16:38 PM

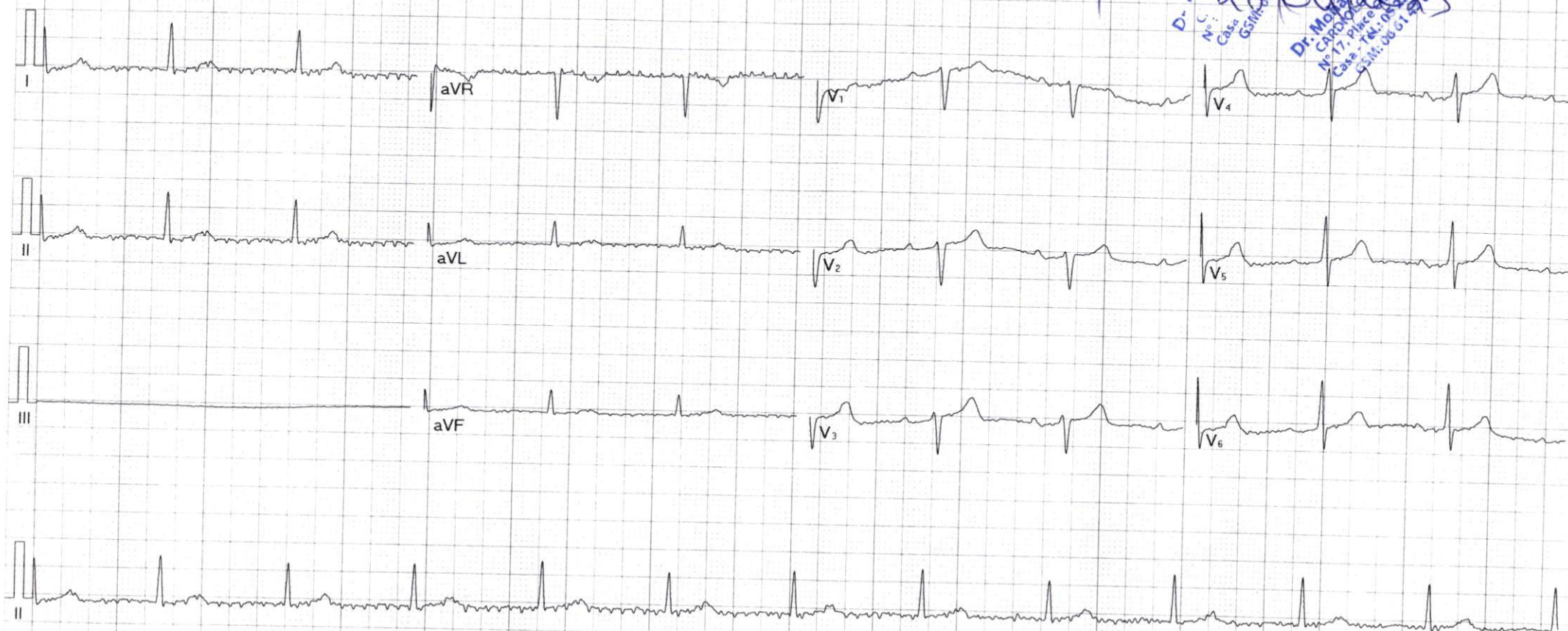


MEDISON 2023-03-21-0005 Dr. CHAM Cardiaque/US 10.0cm 10.0cm 10.0cm 2023-03-21 01:16:16 PM



Dr. Mohammed CHAM
CARDIOLOGUE (U.I.B.)
N° 17, Place Charles Nicolle
Casa - Tél: 06 61 45 06 06
GSM: 06 61 45 06 06

10mm/mV 25mm/s



Fréquence :	1000 Hz	Intervalle PR :	160 ms
Durée Echantillon :	64 s	Intervalle QT :	464 ms
FC :	66 bpm	Intervalle QTc :	486 ms
Durée P :	94 ms	Axe P :	28.9°
Durée QRS :	139 ms	Axe QRS :	-30.0°
Durée T :	295 ms	Axe T :	35.6°

Total Batts 72, Batterie Normal

Suggestion:

Dr. Mohammed CHAMI

N°17, Place Charles Nicole

Casa - Tél : 05 22 48 44 01

GSM : 06 61 45 08 06

Filtre Principal:On Filtre ADS:On

Signature Médecin: