

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

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

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

- 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



Déclaration de Maladie

N° M21- 065500

Maladie Dentaire Optique Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 28.18 Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : Moutah Najma

Date de naissance : 01.01.1982

Adresse : A 82216

Tél. : 0661530701 Total des frais engagés : 1148,80 Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 19/09/2023

Nom et prénom du malade : Moutah Najma Age:

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : HTA + hypertension

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : Le : 19/09/2023

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
19/09/2023	ECG ECG		3000	

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	19/09/2023	848,80

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

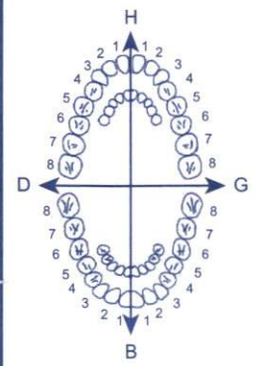
Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canaux, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>

O.D.F PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

H		G	
25533412	21433552		
00000000	00000000		
D		B	
00000000	00000000		
35533411	11433553		



(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

	COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
	DATE DU DEVIS <input type="text"/>
	DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Mehdi BENJELLOUN

Spécialiste des Maladies
du cœur et des vaisseaux



الدكتور مهدي بنجلون

إختصاصي في أمراض القلب
و الشرايين

Casablanca, le : 19/09/2023

MOUTTAKI Najma

82,70
x2

PREZAR 50

1/2 comprimé, matin, pendant 3 mois

S.V

43,80
x2

XEDILOL 6.25

1/2 comprimé, matin, pendant 3 mois

S.V

23,80
x3

ASKARDIL 160

1 comprimé à midi, pendant 3 mois

S.V

99,00
x3

COSTAL 20

1 comprimé le soir, pendant 3 mois

S.V

113,70
x2

RANCIPHEX 20

1 comprimé le matin à jeun

S.V

T: 848,80

Dr. Mehdi BENJELLOUN
CARDIOLOGUE
Rue 2, N°61 - 1er Etage - Casablanca
Tél: 05 22 91 07 62 - 06 99 77 20 14
INPE: 91170670

PHARMACIE CARNOT
Dr BENJELLOUN Laila
15 Rue Jaafer El Barmaki
Casablanca - Tél. 05 22 63 86 57

PREZAR®

Losartan 50 mg

comprimés pelliculés sécables, Boîtes de 14 et 30

PPY B2DH70
PER 04/26
LOT M1360

ne pas utiliser ce médicament.

Informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

quelque l'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela

indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre

Composition

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

50 mg

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs préagglutiné, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II 0Y45-28908 (white)

Liste des excipients à effet notoire :

Lactose monohydrate thérapeutique :

Classe thérapeutique : appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant leur contraction. Cela induit une augmentation de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ses récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Indications thérapeutiques :

PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé :

- Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
- Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie $\geq 0,5$ g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
- Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC, médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
- Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (Etude LIFE).

Posologie, Mode et voie(s) d'administration, Durée du traitement et Fréquence d'administration :

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable sans avis de votre médecin.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décide de la dose appropriée de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint un maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glitazones et inhibiteurs alpha-glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien stable par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable).

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un digoxin (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Évitez chez les personnes de certains groupes :

La médication pourra présenter une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

Contre-indications :

- Ne prenez jamais PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable :
- Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable grossesse - voir rubrique "Grossesse").
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
- Si vous souffrez de diabète et d'insuffisance rénale et si vous l'alcoolisme.

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible de provoquer certains effets indésirables.

Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre PREZAR® et contactez votre médecin ou votre pharmacien.

• Une réaction allergique sévère (éruption cutanée, difficultés à avaler ou à respirer).

Ceci est un effet secondaire grave pouvant survenir chez certains patients. Si vous ressentez l'un de ces effets indésirables, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® :

- Étourdissements,
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement traitement par des doses élevées de diurétiques),
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que dim.
- Faiblesse,
- Fatigue,
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
- Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
- Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale,
- Réduction du nombre de globules rouges dans le sang,
- Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et de la phosphatase alcaline.

Peu fréquents :

- Somnolence,
- Maux de tête,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (urticaire),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Rares :

- Hypersensibilité,
- Angio-œdème,
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vascularite incluant purpura),
- Engourdissement ou picotements (paresthésies),
- Évanouissement (syncope),
- Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire),
- Atteinte cérébrale (AVC),
- Inflammation du foie (hépatite),
- Élévation du taux de l'alanine aminotransférase (ALAT), qui habite le foie.

Fréquence indéterminée :

- Diminution du nombre de plaquettes,
- Migraine,
- Anomalies de la fonction hépatique,
- Douleurs musculaires et articulaires,
- Syndrome pseudo-grippeal,
- Douleur dorsale et infection urinaire,
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilité),
- Douleur musculaire inexplicable avec des urines foncées (de la couleur du sang),
- Impuissance,
- Inflammation du pancréas (pancréatite),
- Toux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),
- Dépression,
- Sensation générale de malaise,
- Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement dans les oreilles,
- Troubles du goût (dysgueusie).

Les effets indésirables chez les enfants sont identiques à ceux rapportés chez les adultes.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de commencer votre traitement.

Vous devez informer votre médecin et si vous pensez être (ou êtes susceptible de devenir) enceinte ou si vous êtes allaité (ou êtes susceptible de l'être) de la grossesse et de la lactation.

Il est important d'avertir votre médecin avant de prendre PREZAR® si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge) ou des vomissements importants ou des diarrhées, angotisme,

• Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'urine) ou des médicaments qui affectent le cœur, tels que les bêta-bloquants.

• Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'urine) ou des médicaments qui affectent le cœur, tels que les bêta-bloquants.

PREZAR®

Losartan 50 mg

comprimés pelliculés sécables, Boîtes de 14 et 30

PPY B2DH70
PER 04/26
LOT M1360

ne pas utiliser ce médicament.

Informations à votre médecin ou à votre pharmacien.
quelque chose d'autre, même en cas de symptômes identiques, cela
indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre

Composition

La substance active est :

LOSARTAN POTASSIQUE

50 mg

Les autres composants sont :

Lactose monohydrate, cellulose microcristalline, amidon de maïs préagglutiné, stéarate de magnésium, croscarmellose sodique type A, opadry II 0Y45-28908 (white)

Liste des excipients à effet notoire :

Classe thérapeutique : appartient à un groupe de médicaments appelés antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II. L'angiotensine est une substance produite par votre organisme qui se lie aux récepteurs de la paroi des vaisseaux sanguins entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan empêche la liaison de l'angiotensine II à ces récepteurs entraînant la dilatation des vaisseaux sanguins et une diminution de la pression artérielle. Le losartan ralentit la dégradation de la fonction rénale chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2.

Indications thérapeutiques :

- PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est utilisé :
 - Pour traiter les adultes ayant une pression artérielle élevée (hypertension).
 - Pour préserver la fonction rénale des patients hypertendus diabétiques de type 2 présentant une insuffisance rénale et une protéinurie $\geq 0,5$ g/jour (présence d'une quantité anormale de protéines dans les urines) confirmées par des examens biologiques.
 - Pour traiter les patients insuffisants cardiaques lorsque le médecin juge qu'un traitement par les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine (IEC, médicaments antihypertenseurs) ne convient pas. Si l'insuffisance cardiaque a été stabilisée par un IEC, le traitement ne doit pas être modifié pour le losartan.
 - Chez les patients présentant une hypertension et un épaississement du ventricule gauche. PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable réduit le risque d'accident vasculaire cérébral (étude LIFE).

Posologie, Mode et voie(s) d'administration, Durée et Fréquence d'administration :

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou de votre pharmacien en cas de doute.

Les comprimés doivent être avalés avec un verre d'eau. Essayez de prendre votre traitement quotidien à la même heure chaque jour. Il est important de ne pas arrêter le traitement par PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable sans avis de votre médecin.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou votre pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute. Votre médecin décide de la dose appropriée de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable en fonction de votre état et si vous prenez d'autres médicaments. Il est important de continuer à prendre PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable aussi longtemps que votre médecin vous le prescrit, afin de permettre un contrôle régulier de votre pression artérielle.

Patients adultes hypertendus

La dose habituelle d'initiation est de 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). L'effet sur la diminution de la pression artérielle atteint un maximum 3 à 6 semaines après le début du traitement. Chez certains patients la dose peut, plus tard, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé).

Si vous avez l'impression que l'effet de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Patients adultes hypertendus diabétiques de type 2

La dose habituelle d'initiation est 50 mg de losartan une fois par jour (1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable). La dose peut ensuite, être augmentée à 100 mg de losartan une fois par jour (2 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé) en fonction de la réponse tensionnelle.

Les comprimés de losartan peuvent être pris avec d'autres médicaments antihypertenseurs (tels que les diurétiques, les inhibiteurs calciques, les alpha-1 bloquants et les antihypertenseurs d'action centrale) ainsi qu'avec l'insuline et les autres médicaments antidiabétiques couramment utilisés (par exemple, sulfamides hypoglycémiques, glitazones et inhibiteurs alpha-glucosidases).

Patients adultes insuffisants cardiaques

La dose habituelle d'initiation est de 12,5 mg de losartan une fois par jour. Habituellement, la dose doit être augmentée par paliers chaque semaine (c'est-à-dire 12,5 mg par jour la première semaine, 25 mg par jour la deuxième semaine, 50 mg par jour la troisième semaine, 100 mg par jour la quatrième semaine, 150 mg par jour la cinquième semaine) jusqu'à la dose d'entretien stable par votre médecin. Une dose maximale de 150 mg de losartan une fois par jour peut être utilisée (par exemple, 3 comprimés de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable ou 1 comprimé de PREZAR® 100 mg, comprimé pelliculé et 1 comprimé de PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable).

Dans le traitement de l'insuffisance cardiaque, le losartan est habituellement associé à un diurétique (médicament qui augmente le passage de l'eau à travers le rein) et/ou un digoxin (médicament qui aide le cœur à fonctionner plus efficacement) et/ou un bêta-bloquant.

Évitez chez les adultes des médicaments particuliers

La médication pourra présenter une dose plus faible, en particulier en début de traitement chez certains patients, comme ceux traités par des diurétiques à doses élevées, ou les patients insuffisants hépatiques ou les patients de plus de 75 ans. L'utilisation de losartan n'est pas recommandée chez les patients ayant une insuffisance hépatique grave.

Contre-indications :

- Ne prenez jamais PREZAR® 50 mg, comprimé pelliculé sécable :
- Si vous êtes allergique au losartan ou à l'un des autres composants.
- Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de le prendre avant l'accouchement - voir rubrique "Grossesse").
- Si votre fonction hépatique est gravement dégradée.
- Si vous souffrez de diabète et d'insuffisance rénale et si vous n'allez pas à l'hôpital.

Effets Indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible de provoquer certains effets indésirables.

Si vous ressentez l'effet suivant, arrêtez de prendre PREZAR® et consultez votre médecin ou votre pharmacien.

- Une réaction allergique sévère (éruption cutanée, démangeaisons, gonflement de la gorge, difficulté à avaler ou à respirer).
- Une réaction allergique grave pouvant survenir chez les personnes souffrant d'asthme.
- Une surveillance médicale en urgence ou d'une hospitalisation.
- Les effets indésirables suivants ont été rapportés avec PREZAR® :

- Étourdissements,
- Baisse de la pression artérielle (particulièrement au lever et après avoir mangé).
- Effets orthostatiques liés à la dose tels que dimantisme, vertiges, évanouissement.
- Faiblesse,
- Fatigue,
- Trop peu de sucre dans le sang (hypoglycémie),
- Trop de potassium dans le sang (hyperkaliémie),
- Modification de la fonction rénale, y compris insuffisance rénale.
- Réduction du nombre de globules rouges dans le sang.
- Élévation de l'urée dans le sang, de la créatinine et du phosphore.

Peu fréquents :

- Somnolence,
- Maux de tête,
- Troubles du sommeil,
- Sensation d'accélération du rythme cardiaque (palpitations),
- Douleur dans la poitrine (angine de poitrine),
- Essoufflement (dyspnée),
- Douleurs abdominales,
- Constipation opiniâtre,
- Diarrhée,
- Nausées,
- Vomissements,
- Éruption (urticaire),
- Démangeaisons (prurit),
- Éruption cutanée,
- Gonflement localisé (œdème),
- Toux.

Rares :

- Hypersensibilité,
- Angio-œdème,
- Inflammation des vaisseaux sanguins (vascularite incluant purpura thrombocytopénique et pétéchies (parosthésies),
- Évanouissement (syncope),
- Battements de cœur très rapides et irréguliers (fibrillation auriculaire),
- Atteinte cérébrale (AVC),
- Inflammation du foie (hépatite),
- Élévation du taux de l'alanine aminotransférase (ALAT), qui habite le foie.

Fréquence indéterminée :

- Diminution du nombre de plaquettes,
- Migraine,
- Anomalies de la fonction hépatique,
- Douleurs musculaires et articulaires,
- Syndrome pseudo-grippeal,
- Douleur dorsale et infection urinaire,
- Augmentation de la sensibilité au soleil (photosensibilité),
- Douleur musculaire inexplicable avec des urines foncées (de la couleur du sang),
- Impuissance,
- Inflammation du pancréas (pancréatite),
- Toux bas de sodium dans le sang (hyponatrémie),
- Dépression,
- Sensation générale de malaise,
- Tintement, bourdonnement, grondement ou claquement dans les oreilles,
- Troubles du goût (dysgueusie).

Les effets indésirables chez les enfants sont identiques à ceux rapportés chez les adultes.

Mises en garde spéciales et Précautions particulières

Adressez-vous à votre médecin ou votre pharmacien avant de commencer votre traitement.

Vous devez informer votre médecin et si vous pensez être (ou êtes susceptible de l'être) enceinte ou si vous êtes allaitante (ou êtes susceptible de l'être) de l'utilisation de ce médicament.

- Si vous avez déjà eu un angio-œdème (gonflement du visage, des lèvres, de la gorge).
- Si vous avez eu des vomissements importants ou des diarrhées, anémie, ou une insuffisance rénale.
- Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'eau et de sel excréés dans les urines) ou des médicaments qui agissent sur le système rénal, vous devez être surveillé de près.
- Si vous prenez des diurétiques (médicaments qui augmentent la quantité d'eau et de sel excréés dans les urines) ou des médicaments qui agissent sur le système rénal, vous devez être surveillé de près.



XEDILOL® 6,25 mg et 25 mg Comprimés sécables - Boîte de 30 Carvédilol

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

• Gardez cette notice...

... **besoin de la relire.**

... **plus d'informations à votre médecin**

LOT 23 11 71 1

EXP 03 2026

PPV 43 80

Xedilol® 6,25 mg, comprimé sécable

Boîte de 30 comprimés sécables

AMM N° 214/19/DMP/21/NRQDNM



6 118000 021766

... **ellement prescrit. Ne le donnez pas à**
... **nocif, même si les signes de leur maladie**

... **it grave ou si vous remarquez un effet**
... **ce, parlez-en à votre médecin ou à votre**

... **sécables et dans quels cas est-il utilisé ?**
... **à connaître avant de prendre XEDILOL,**

... **mprimés sécables?**

... **s éventuels ?**

... **comprimés sécables?**

1. 6 118000 021766 comprimés sécables ET DANS QUELS CAS

Classe pharmacothérapeutique : ALPHA ET BETABLOQUANTS, code ATC : C07AG02 (C : système cardio-vasculaire).

XEDILOL contient une substance qui fait baisser la pression artérielle grâce à deux mécanismes: d'une part, le produit agit comme bêtabloquant en protégeant le cœur et la circulation des effets d'un stress excessif; d'autre part, il dilate les petits vaisseaux situés à la périphérie.

XEDILOL ne doit être utilisé pour le traitement d'une pression artérielle élevée (hypertension) que sur prescription du médecin.

XEDILOL est en outre utilisé pour prévenir les troubles circulatoires des vaisseaux coronariens (angine de poitrine). Sous l'effet de XEDILOL, le cœur est moins sollicité. Il peut donc mieux gérer le volume de sang qui lui parvient en quantité réduite par suite du rétrécissement des vaisseaux coronariens.

XEDILOL est également employé pour le traitement de l'insuffisance cardiaque, en association avec des glucosides cardiotoniques, un diurétique (médicament augmentant la production d'urine) et un inhibiteur de l'ECA (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine). En cas d'insuffisance cardiaque, le cœur n'est plus en mesure d'éjecter une quantité suffisante de sang des ventricules dans les artères. Sous l'effet de XEDILOL associé aux autres médicaments, la pression artérielle diminue et le volume d'éjection du cœur augmente.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE XEDILOL, comprimés sécables?

Vous pouvez contribuer à renforcer l'effet antihypertenseur de XEDILOL en ne fumant pas, en adoptant autant que possible une alimentation pauvre en graisses, en faisant beaucoup d'exercice physique et en veillant à conserver un poids corporel normal. Demandez à votre médecin si un régime pauvre en sel est nécessaire pendant le traitement par XEDILOL.

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais XEDILOL, comprimés sécables :

XEDILOL ne doit pas être pris :

- en cas d'hypersensibilité à ce produit, à l'un des excipients ou à d'autres bêtabloquants,
- en cas de pouls lent,
- lors de certaines maladies du cœur et du foie,
- en cas de pression artérielle fortement diminuée (en dessous de 85 mmHg),
- lors de graves troubles circulatoires et de certaines maladies respiratoires (par exemple, asthme, bronchite chronique, rhinite),
- pendant une désensibilisation pour cause d'allergie ou lors de traitement simultané d'inhibiteurs de la MAO (médicaments contre la dépression).

Chez certains patients, une métabolisation lente peut entraîner des effets accrus de carvédilol. XEDILOL ne doit donc pas être utilisé chez ces patients, faute d'expérience en la matière.

Avertissements et précautions

Veillez informer votre médecin de :

- vous souffrez de :
- respiratoires
- psoriasis
- vous êtes :



XEDILOL® 6,25 mg et 25 mg Comprimés sécables - Boîte de 30 Carvédilol

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

• Gardez cette notice...

... **besoin de la relire.**

... **plus d'informations à votre médecin**

LOT 23 11 71 1

EXP 03 2026

PPV 43 80

Xedilol® 6,25 mg, comprimé sécable

Boîte de 30 comprimés sécables

AMM N° 214/19/DMP/21/NRQDNM



6 118000 021766

... **ellement prescrit. Ne le donnez pas à**
... **nocif, même si les signes de leur maladie**

... **it grave ou si vous remarquez un effet**
... **ce, parlez-en à votre médecin ou à votre**

... **sécables et dans quels cas est-il utilisé ?**
... **à connaître avant de prendre XEDILOL,**

... **mprimés sécables?**

... **s éventuels ?**

... **comprimés sécables?**

1. 6 118000 021766 comprimés sécables ET DANS QUELS CAS

Classe pharmacothérapeutique : ALPHA ET BETABLOQUANTS, code ATC : C07AG02 (C : système cardio-vasculaire).

XEDILOL contient une substance qui fait baisser la pression artérielle grâce à deux mécanismes: d'une part, le produit agit comme bêtabloquant en protégeant le cœur et la circulation des effets d'un stress excessif; d'autre part, il dilate les petits vaisseaux situés à la périphérie.

XEDILOL ne doit être utilisé pour le traitement d'une pression artérielle élevée (hypertension) que sur prescription du médecin.

XEDILOL est en outre utilisé pour prévenir les troubles circulatoires des vaisseaux coronariens (angine de poitrine). Sous l'effet de XEDILOL, le cœur est moins sollicité. Il peut donc mieux gérer le volume de sang qui lui parvient en quantité réduite par suite du rétrécissement des vaisseaux coronariens.

XEDILOL est également employé pour le traitement de l'insuffisance cardiaque, en association avec des glucosides cardiotoniques, un diurétique (médicament augmentant la production d'urine) et un inhibiteur de l'ECA (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine). En cas d'insuffisance cardiaque, le cœur n'est plus en mesure d'éjecter une quantité suffisante de sang des ventricules dans les artères. Sous l'effet de XEDILOL associé aux autres médicaments, la pression artérielle diminue et le volume d'éjection du cœur augmente.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE XEDILOL, comprimés sécables?

Vous pouvez contribuer à renforcer l'effet antihypertenseur de XEDILOL en ne fumant pas, en adoptant autant que possible une alimentation pauvre en graisses, en faisant beaucoup d'exercice physique et en veillant à conserver un poids corporel normal. Demandez à votre médecin si un régime pauvre en sel est nécessaire pendant le traitement par XEDILOL.

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres contactez-le avant de prendre ce médicament.

Ne prenez jamais XEDILOL, comprimés sécables :

XEDILOL ne doit pas être pris :

- en cas d'hypersensibilité à ce produit, à l'un des excipients ou à d'autres bêtabloquants,
- en cas de pouls lent,
- lors de certaines maladies du cœur et du foie,
- en cas de pression artérielle fortement diminuée (en dessous de 85 mmHg),
- lors de graves troubles circulatoires et de certaines maladies respiratoires (par exemple, asthme, bronchite chronique, rhinite),
- pendant une désensibilisation pour cause d'allergie ou lors de traitement simultané d'inhibiteurs de la MAO (médicaments contre la dépression).

Chez certains patients, une métabolisation lente peut entraîner des effets secondaires accrus de carvédilol. XEDILOL ne doit donc pas être utilisé chez ces patients, faute d'expérience en la matière.

Avertissements et précautions

Veillez informer votre médecin de :

- vous souffrez de :
- respiratoires
- psoriasis
- vous êtes :

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

23DHS0
04/2025
ED006 1

Boîte de 30 comprimés.
Boîte de 30 comprimés.

Prendre ce médicament car elle contient des

suivant scrupuleusement les informations fournies par le pharmacien.
de la retirer.
pour tout conseil ou information.
à votre médecin ou à votre pharmacien ou si n'en êtes pas dans cette notice.
ne ressentent aucune amélioration ou si vous vous

utilisé ?
de prendre ASKARDIL.* ?

ASKARDIL® 160 mg
Comprimés dispersibles



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

- **Classe pharmacologique et type d'activité**
ANTITHROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE HEPARINE EXCLUE
Ce médicament contient de l'aspirine.
ASKARDIL® appartient à la famille des inhibiteurs de l'agrégation 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 caots 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 débiter 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 décelée 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 Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. 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.
- **Prise 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 de 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 de sauf dans certaines situations où votre médecin (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 pemetrexed (médicament).
- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament dans le sang).
- le vaccin contre la varicelle : il est recommandé d'être vacciné contre ce médicament.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez un autre médicament.

- **Aliments et boissons (Interactions avec les aliments)**
La consommation d'alcool doit être évitée pendant au niveau gastro-intestinal.

- **Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement**
Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous prenez ce médicament, consultez votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

- **Grossesse**
Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique) et de l'aspartam. Les médicaments contenant de l'aspirine (y compris les médicaments à base de l'aspirine) sont contre indiqués pendant la grossesse.

- **Jusqu'à 100 mg par jour** : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à faibles doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **entre 100 et 500 mg par jour** : Par mesure de précaution, la prescription de votre médecin pendant la grossesse est limitée à 100 mg par jour.

- **Jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (jusqu'à 100 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à faibles doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir de 500 mg par jour** : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (entre 100 et 500 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (entre 100 et 500 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (entre 100 et 500 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (entre 100 et 500 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (entre 100 et 500 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (entre 100 et 500 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (entre 100 et 500 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (entre 100 et 500 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (entre 100 et 500 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (entre 100 et 500 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (entre 100 et 500 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (entre 100 et 500 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (entre 100 et 500 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (entre 100 et 500 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (entre 100 et 500 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (entre 100 et 500 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (entre 100 et 500 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (entre 100 et 500 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (entre 100 et 500 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (entre 100 et 500 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

- **à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (entre 100 et 500 mg par jour) : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à fortes doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance rigoureuse de l'ordonnance de votre médecin.

3 - COMMENT PRENDRE ASKARDIL® ?

- **Instruction pour un bon usage**
Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les instructions de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien si vous devez prendre ce médicament avec ou sans nourriture.

- **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 dispersibles vous devez prendre par jour.
En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien.
ASKARDIL® 75 mg ce dosage faible d'aspirine n'est pas recommandé.

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 prendre ce médicament.
d - **Durée du traitement** :
Votre médecin vous indiquera la durée de votre traitement.
e - **Utilisation chez les enfants et les adolescents**
Sans objet.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ASKARDIL® peut provoquer certains effets indésirables. Les effets indésirables suivants peuvent survenir :

- douleurs abdominales, difficultés de digestion, brûlures d'estomac,
- inflammation de l'oesophage, de l'estomac, du duodénum,
- ulcération de l'oesophage, de l'estomac, du duodénum,

ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

23DHS0
04/2025
ED006 1

Boîte de 30 comprimés.
Boîte de 30 comprimés.

Prendre ce médicament car elle contient des

suivant scrupuleusement les informations fournies par le pharmacien.
de la retirer.
pour tout conseil ou information.
à votre médecin ou à votre pharmacien ou si n'en avez pas dans cette notice.
ne ressentent aucune amélioration ou si vous vous

utilisé ?
de prendre ASKARDIL.* ?

ASKARDIL® 160 mg
Comprimés dispersibles



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

- **Classe pharmacologique et type d'activité**
ANTITHROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE HEPARINE EXCLUE
- **Composition**
Ce médicament contient de l'aspirine.
- **Famille**
ASKARDIL® appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.
- **Indications thérapeutiques**
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 caots dans les artères du cerveau ou du cœur.
- **Précautions d'emploi**
Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire.
- **Contre-indications**
Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débiter 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 décelée 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 Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. 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.
- **Prise 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 de ces 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 de sauf dans certaines situations où votre médecin (cardiologue).
- un autre médicament à base de benzbraron (goutte).
- un autre médicament à base de lévothyroxine (sécrétion de la glande thyroïde).
- un autre médicament à base de pemetrexed (médicament).
- un autre médicament à base d'anagrelide (médicament dans le sang).
- le vaccin contre la varicelle : il est recommandé d'être vacciné avant de prendre ce médicament.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez un autre médicament.

- Aliments et boissons (Interactions avec les aliments)
La consommation d'alcool doit être évitée pendant au niveau gastro-intestinal.

- Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement
Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous prenez ce médicament, consultez votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Grossesse
Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique) et de l'aspartam. Les médicaments contenant de l'aspirine (y compris les médicaments) peuvent être dangereux pendant la grossesse.

- Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à faibles doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance étroite de votre médecin.

- entre 100 et 500 mg par jour : Par mesure de précaution, la prescription de l'aspirine est limitée à 100 mg par jour.

- à partir de 500 mg par jour :
- **Jusqu'à la fin du 6^{ème} mois de grossesse** (jusqu'à 100 mg par jour) : pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à faibles doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance étroite de votre médecin.

- à partir du début du 6^{ème} mois jusqu'à la fin de la grossesse (jusqu'à 100 mg par jour) : pendant toute la grossesse, si vous prescrivez de l'aspirine à faibles doses, des circonstances exceptionnelles nécessitant une surveillance étroite de votre médecin.

Allaitement
Ce médicament passant dans le lait maternel, consultez votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

Fertilité
L'aspirine, comme tous les anti-inflammatoires non stéroïdiens, peut entraîner des difficultés pour devenir enceinte, même si vous planifiez une grossesse ou si vous ne souhaitez pas avoir d'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
Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant les instructions de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien si vous devez prendre ce médicament avec ou sans nourriture.

- 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 dispersibles vous devez prendre.

En cas d'incertitude, consultez votre médecin ou votre pharmacien. ASKARDIL® 75 mg ce dosage faible d'aspirine n'est pas recommandé.

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 prendre ce médicament.

- Durée du traitement :
Votre médecin vous dira combien de temps vous devez prendre ce médicament.

- 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 prévu**
- **Surdosage ou en cas d'ingestion accidentelle**
Prévenez rapidement votre médecin, en particulier si vous avez des symptômes tels que :

- un surdosage peut être mortel, en particulier chez les personnes âgées, les personnes souffrant de troubles cardiaques ou de la circulation sanguine, les personnes souffrant de troubles rénaux, les personnes souffrant de troubles hépatiques, les personnes souffrant de troubles de la coagulation sanguine, les personnes souffrant de troubles de la circulation sanguine, les personnes souffrant de troubles de la circulation sanguine, les personnes souffrant de troubles de la circulation sanguine.

- un oedème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque.
- un oedème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque.
- un oedème du poumon non lié à une insuffisance cardiaque.

- 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® (Risque de saignement) : Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, consultez votre médecin ou pharmacien.

4 - QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ASKARDIL® peut provoquer des effets indésirables. Les effets indésirables suivants peuvent survenir :

- douleurs abdominales, difficultés de digestion, brûlures d'estomac,
- inflammation de l'oesophage, de l'estomac, du duodénum,
- ulcération de l'oesophage, de l'estomac, du duodénum,

COSTAL®

10, 20
et 40 mg

Boîtes de 10 et 30
comprimés pelliculés
(DCI : Atorvastatine)

Veuillez 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 le moindre doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de maladie. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, consultez votre pharmacien.

LOT : 230875

EXP : 06/2026

PPV : 99-00DH

COSTAL® 20 mg	COSTAL® 40 mg
20,68 mg	41,36 mg
20 mg	40 mg

Excipient : Pharmasorb (hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry (blanc II), éthanol 96% et eau purifiée) qsp un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

COSTAL® comprimés pelliculés appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

COSTAL® comprimés pelliculés est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, COSTAL®, comprimés pelliculés peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

CONTRE-INDICATIONS :

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES :

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT :

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par COSTAL® comprimés pelliculés.

La posologie initiale habituelle de COSTAL® est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de COSTAL® est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

Les comprimés de COSTAL®, comprimés pelliculés doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

La durée du traitement par COSTAL®, comprimés pelliculés est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de COSTAL®, comprimés pelliculés est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

SURDOSAGE :

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de COSTAL® que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OÙ DE PLUSIEURS DOSES :

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Si vous arrêtez de prendre COSTAL®, comprimés pelliculés :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre

COSTAL®

10, 20
et 40 mg

Boîtes de 10 et 30
comprimés pelliculés
(DCI : Atorvastatine)

Veuillez 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 le moindre doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de maladie. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, informez votre pharmacien.

LOT : 230875

EXP : 06/2026

PPV : 99-00DH

COSTAL® 20 mg	COSTAL® 40 mg
20,68 mg	41,36 mg
20 mg	40 mg

Excipient : Phosphore, cellulose microcristalline, amidon pré-gélatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry (blanc II), éthanol 96% et eau purifiée qsp un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

COSTAL® comprimés pelliculés appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

COSTAL® comprimés pelliculés est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, COSTAL®, comprimés pelliculés peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

CONTRE-INDICATIONS :

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES :

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT :

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par COSTAL® comprimés pelliculés.

La posologie initiale habituelle de COSTAL® est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de COSTAL® est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

Les comprimés de COSTAL®, comprimés pelliculés doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

La durée du traitement par COSTAL®, comprimés pelliculés est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de COSTAL®, comprimés pelliculés est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

SURDOSAGE :

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de COSTAL® que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OÙ DE PLUSIEURS DOSES :

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Si vous arrêtez de prendre COSTAL®, comprimés pelliculés :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre

COSTAL®

10, 20
et 40 mg

Boîtes de 10 et 30
comprimés pelliculés
(DCI : Atorvastatine)

Veuillez 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 le moindre doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de maladie. Si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, informez votre pharmacien.

LOT : 230875

EXP : 06/2026

PPV : 99-00DH

COSTAL® 20 mg	COSTAL® 40 mg
20,68 mg	41,36 mg
20 mg	40 mg

Excipient : Phosphore, cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry (blanc II), éthanol 96% et eau purifiée qsp un comprimé pelliculé.

Excipient à effet notoire : lactose monohydrate.

CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :

COSTAL® comprimés pelliculés appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

COSTAL® comprimés pelliculés est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, COSTAL®, comprimés pelliculés peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

CONTRE-INDICATIONS :

CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE MACHINES :

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité à conduire ou à utiliser des machines. Cependant, ne conduisez pas si ce médicament affecte votre aptitude à conduire. N'utilisez pas d'appareils ou de machines si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION, FREQUENCE D'ADMINISTRATION ET DUREE DU TRAITEMENT :

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous prescrira un régime pauvre en cholestérol, que vous devrez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement par COSTAL® comprimés pelliculés.

La posologie initiale habituelle de COSTAL® est de 10 mg en une prise par jour chez les adultes et enfants âgés de 10 ans ou plus. La posologie peut être augmentée si nécessaire par votre médecin jusqu'à la posologie dont vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin à intervalle d'au moins 4 semaines. La dose maximale de COSTAL® est de 80 mg une fois par jour chez les adultes et est de 20 mg une fois par jour chez les enfants.

Les comprimés de COSTAL®, comprimés pelliculés doivent être avalés entiers avec un verre d'eau et peuvent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments. Essayez cependant de prendre votre comprimé tous les jours à la même heure.

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

La durée du traitement par COSTAL®, comprimés pelliculés est déterminée par votre médecin.

Si vous pensez que l'effet de COSTAL®, comprimés pelliculés est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin.

SURDOSAGE :

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de COSTAL® que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OÙ DE PLUSIEURS DOSES :

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Si vous arrêtez de prendre COSTAL®, comprimés pelliculés :

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, ou souhaitez arrêter de prendre

Ranciphex® 10 et 20 mg

Rabéprazole sodique

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

PN: 113 DH 70

• Si vous avez besoin de la relire.
• Si vous avez un doute, demandez plus d'explications à votre pharmacien.
• Si ce médicament n'a pas été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre. Si des symptômes identiques, cela pourrait lui être nuisible.

• Si un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet inhabituel, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

RANCIPHEX® 20 mg 
28 comprimés gastro-résistant

Voie orale



6 11 8001 1300808

RANCIPHEX® 20 mg

La substance active est:

Rabéprazole sodique

Pour un comprimé gastro-résistant.

QUANTITATIVE

10 mg

20 mg

Les autres composants :

Mannitol, oxyde de magnésium, hydroxypropylcellulose faiblement substituée, hydroxypropylcellulose, stéarate de magnésium, éthylcellulose, phtalate d'hydroxyéthylcellulose, monoglycérides diacétylés, talc, dioxyde de titane, oxyde de fer jaune.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Ce médicament se présente sous forme de comprimés gastro-résistants. Boîtes de 14, 28 et 56.

4. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons.

Les effets indésirables sont généralement modérés et s'améliorent sans que vous ayez besoin d'arrêter de prendre ce médicament.

Arrêtez de prendre RANCIPHEX® et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants – vous pouvez avoir besoin d'un traitement médical urgent :

- Réactions allergiques – les signes peuvent inclure : gonflement soudain de votre visage, difficulté à respirer ou pression sanguine basse pouvant causer un évanouissement ou une chute.
- Signes fréquents d'infection, tels qu'un mal de gorge, une température élevée (fièvre), ou un ulcère dans votre bouche ou votre gorge.
- Contusions ou saignements faciles.
Ces effets indésirables sont rares (touchent moins de 1 personne sur 1000).
- Eruptions vésiculeuses, douleur ou ulcérations de votre bouche et de votre gorge.
Ces effets indésirables sont très rares (touchent moins de 1 personne sur 10000).

Autres effets indésirables possibles :

Fréquents (touchent moins de 1 personne sur 10)

- Infections.
- Sommeil difficile.
- Maux de tête, vertiges.
- Toux, nez qui coule ou mal de gorge (pharyngite).
- Effets sur votre estomac ou votre intestin tels que douleurs au ventre, diarrhées, flatulence, nausées, vomissements ou constipation.
- Courbatures ou mal de dos.
- Faiblesse ou syndrome pseudo-grippal.

Peu fréquents (touchent moins de 1 personne sur 100)

- Nervosité ou somnolence.
- Infection au niveau des poumons (bronchite).
- Sinus douloureux et bouchés (sinusite).
- Bouche sèche.
- Indigestion ou rots (éructations).
- Eruption cutanée ou rougeur de la peau.
- Douleur au niveau des muscles, des jambes ou des articulations.
- Infection de la vessie (infection des voies urinaires).
- Douleur thoracique.
- Frissons ou fièvre.
- Modifications du fonctionnement de votre foie (mesurable par des tests sanguins).

Rares (touchent moins de 1 personne sur 1000)

- Perte d'appétit (anorexie).
- Dépression.
- Hypersensibilité (incluant des réactions allergiques).
- Troubles visuels.

Ranciphex® 10 et 20 mg

Rabéprazole sodique

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

PV: 113 DH 70

• Si vous avez besoin de la relire.
• Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
• Si vous n'avez pas personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à un autre patient. Si des symptômes identiques, cela pourrait lui être nuisible.

• Si un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable, arrêtez de prendre ce médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

RANCIPHEX® 20 mg 
28 comprimés gastro-résistant

Voie orale



6 11 8001 1300808

RANCIPHEX® 20 mg

La substance active est:

Rabéprazole sodique

Pour un comprimé gastro-résistant.

QUANTITATIVE

10 mg

20 mg

Les autres composants :

Mannitol, oxyde de magnésium, hydroxypropylcellulose faiblement substituée, hydroxypropylcellulose, stéarate de magnésium, éthylcellulose, phtalate d'hydroxyéthylcellulose, monoglycérides diacétylés, talc, dioxyde de titane, oxyde de fer jaune.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Ce médicament se présente sous forme de comprimés gastro-résistants. Boîtes de 14, 28 et 56.

4. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons.

Les effets indésirables sont généralement modérés et s'améliorent sans que vous ayez besoin d'arrêter de prendre ce médicament.

Arrêtez de prendre RANCIPHEX® et consultez immédiatement un médecin si vous remarquez l'un des effets indésirables suivants – vous pouvez avoir besoin d'un traitement médical urgent :

- Réactions allergiques – les signes peuvent inclure : gonflement soudain de votre visage, difficulté à respirer ou pression sanguine basse pouvant causer un évanouissement ou une chute.
- Signes fréquents d'infection, tels qu'un mal de gorge, une température élevée (fièvre), ou un ulcère dans votre bouche ou votre gorge.
- Contusions ou saignements faciles.
Ces effets indésirables sont rares (touchent moins de 1 personne sur 1000).
- Eruptions vésiculeuses, douleur ou ulcérations de votre bouche et de votre gorge.
Ces effets indésirables sont très rares (touchent moins de 1 personne sur 10000).

Autres effets indésirables possibles :

Fréquents (touchent moins de 1 personne sur 10)

- Infections.
- Sommeil difficile.
- Maux de tête, vertiges.
- Toux, nez qui coule ou mal de gorge (pharyngite).
- Effets sur votre estomac ou votre intestin tels que douleurs au ventre, diarrhées, flatulence, nausées, vomissements ou constipation.
- Courbatures ou mal de dos.
- Faiblesse ou syndrome pseudo-grippal.

Peu fréquents (touchent moins de 1 personne sur 100)

- Nervosité ou somnolence.
- Infection au niveau des poumons (bronchite).
- Sinus douloureux et bouchés (sinusite).
- Bouche sèche.
- Indigestion ou rots (éructations).
- Eruption cutanée ou rougeur de la peau.
- Douleur au niveau des muscles, des jambes ou des articulations.
- Infection de la vessie (infection des voies urinaires).
- Douleur thoracique.
- Frissons ou fièvre.
- Modifications du fonctionnement de votre foie (mesurable par des tests sanguins).

Rares (touchent moins de 1 personne sur 1000)

- Perte d'appétit (anorexie).
- Dépression.
- Hypersensibilité (incluant des réactions allergiques).
- Troubles visuels.

19-Sep-2023 12:27:40 Fréq. Card.: 58 BPM
Axes P-R-T: 21 -20 16 Int PR: 180ms
Dur.ORS: 107ms QT/QTc: 412/410ms

19-Sep-2023 12:27:40

Dr. Mehdi BENJELLOUN
CARDIOLOGUE
Rue 2, N°61 - 1er Etage BP Chandra T. Bouifa
Tél: 05 22 91 07 62 - 06 04 72 39 14
INRE: 91170670

MONTAGNI
NADJA

ID:
D-naiss:
ans,

