

# 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

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

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

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



## Déclaration de Maladie

M23-0026595

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e) :

Matricule : 0066513 Société : A 84128  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
 Nom & Prénom : ABDERRAHMANE MAZOUANI  
 Date de naissance : 1936  
 Adresse : Hay ESSAFA RUE 29 N10 EL OULFA CASA  
 Tél. : 0670841940 Total des frais engagés : 643,30 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :   
 Date de consultation : 21 / 9 / 22  
 Nom et prénom du malade : MAZOUANI Abdelrahman Age :  
 Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant  
 Nature de la maladie : HTA - pyrexie - Rho chronique - Bactérie mub  
 Affection longue durée ou chronique : ☐ ALD ☐ ALC Pathologie :  
 En cas d'accident préciser les causes et circonstances :  
 Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.


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

Fait à : Le :  
 Signature de l'adhérent(e) :


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
21-9			150	 <b>Dr. Abdelali BENKARIM</b> <b>Médecin Généraliste</b> Ouifla - Cité Assalam Groupe 6 Apt 7 1er Etage CASABLANCA - Tél : 05.22.934.938
22-9				

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
 <b>Dr. N. K. El Oufi</b> Pharmacie AMBA Résidence Cité Assalam Groupe 6 Apt 7 1er Etage Ouifla - Tél : 05.22.934.938	22/09/2023	493,30

### ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

### AUXILIAIRES MEDICAUX

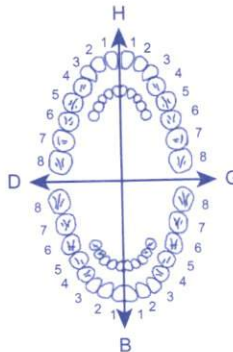
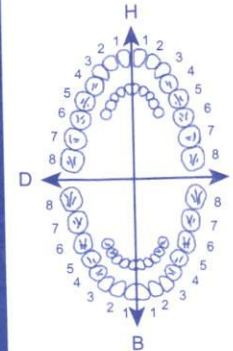
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

### 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																	
	<table border="1"> <tr> <td>H</td> <td>H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td>B</td> <td></td> </tr> </table>		H	H	25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B			Coefficient DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H	H																
	25533412	21433552																
	00000000	00000000																
	D	G																
	00000000	00000000																
	35533411	11433553																
	B																	
	(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			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. Abdelali BENKARIM

Médecine générale  
Ex-Médecin Attaché à l'Hôpital  
Mohamed V

الدكتور عبد العالي بنكریم

الطب العام  
طبيب سابق بمستشفى  
محمد الخامس

- Diplôme universitaire de diabétologie
- Diplôme d'université santé Travail environnement « Bourdeaux France »
- Diplôme universitaire diététique - Nutrition
- Diplôme universitaire de l'échographie
- ECG

- دبلوم جامعي في أمراض السكري
- دبلوم جامعي في طب العمل « فرنسا »
- دبلوم جامعي في التغذية - نظام الحمية
- دبلوم جامعي في الفحص بالصدى
- التخطيط القلبي

Casablanca, le : 21-9-2023 : الدار البيضاء في :

Ma Zouani at le rhumone

99,00 x 02  
52,80

1) calcein 2,7 m 2ma

19x11 30mi owl pedo.

2) urimal 2,7 m 2ma

49,40 19x11 owl pedo.

3) calcein

30,70 x 02 19x11 owl pedo.

4) Kardyc 7,7 m 2ma

134,60 0-1-0

5) spedrin 100 19x11 owl pedo.

للرجال - النساء و الأطفال

Hommes, femmes & enfants

Hay El Oulfa, Cité Essalam, Groupe 6 Imm 44, 1<sup>er</sup> étage Appt N°7

حي الألفه، المجمع السكني الضحي دارالسلام طريق الرحمة المجموعة H6 عمارة 44 رقم 7 الطابق الأول

الهاتف : 05 22 934 938 / 06 48 63 90 23

صيدلية أحمد بنكریم  
PHARMACIE AHMED BENKARIM  
Dr. N. N. E. AHMED BENKARIM  
Imm 77 N°1 1<sup>er</sup> étage  
Cité Essalam, Hay El Oulfa  
Casablanca  
Tél: 05 22 934 938

Dr. Abdelali BENKARIM  
Ex-Médecin Généraliste  
Cité Essalam, Groupe 6 Appt N°7 1<sup>er</sup> étage  
CASABLANCA - Tél: 05 22 934 938

6) x atrol LP 1g

1g x 1/1 in 1 d

7) Agidorm pomul

100 mg 2x

T = 493,30

Dr. RAYAN  
Jr. 71/11-12  
Cite Essouf  
Imam T. N. 1  
22 89 83 34  
Idonaa GH 0  
C. 11/11-12

Dr. Abdelali BENKARIM  
Medecin Généraliste  
Oulfa - Cite Assalam Group 71/11-12  
CASABLANCA - Tel: 05 22 94 93 8



# OEDES® 20 mg Microgranules gastro-résistants en gélule (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.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

## 1. Identification du médicament:

### Forme pharmaceutique et présentation:

**OEDES® 20 mg**, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

### 2. Composition du médicament :

#### Principe actifs:

Omeprazole ..... 20 mg

#### EXCIPIENTS : q.s.p une gélule.

#### Excipient à effet notoire : Saccharose.

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique:

**OEDES® 20 mg** contient la substance active Omeprazole, il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

### 4. Indications thérapeutiques

**OEDES® 20 mg** est utilisé pour traiter les affections suivantes :

#### Chez les adultes :

• le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

• les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous 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® 20 mg** 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 :

**Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10$  kg :**

• le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

#### Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

• les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

**5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :**

Veuillez toujours à prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien.

Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

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.

#### Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous:

#### Utilisation chez les adultes :

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

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement

gâzueux, 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). Buvez toute la mixture dans les 30 minutes.

• Pour s'assurer

le verre avec un

contient le m

**6. Contre-indica**

**Ne prenez jamais**

• si vous êtes

composants con

• si vous êtes al

(par exemple

œsophage).

• Si vous pre

pour traiter l'in

• Si vous êtes

pas **OEDES® 20 mg** gélule gastro-résistante. Si vous avez des

troubles, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de

prendre **OEDES® 20 mg**.

#### 7. Effets indésirables :

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

**Si vous remarquez un de ces effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre **OEDES® 20 mg** et contactez immédiatement votre 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 ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

• Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

• Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

**Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)**

• Maux de tête.

• Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences.

• Nausées ou vomissements.

• Polypes bénins dans l'estomac.

**Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)**

• Gonflement des pieds et des chevilles.

• Troubles du sommeil (insomnie).

• Etourdissements, fourmillements, somnolence.

• Vertiges.

• Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

• Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

• Malaise général, manque d'énergie.

**Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)**

• Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.

• Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.

• Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

• Agitation, confusion ou dépression.

• Troubles du goût.

• Troubles de la vue, tels que vision trouble.

• Vous avez des selles noires (pointées de sang).  
• Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.

• Si vous avez des problèmes hépatiques, consultez votre médecin.

en canané après  
DES® qui réduit

in spécifique

ée supérieure à  
ment de façon

symptômes et  
us voyez votre

ue **OEDES® 20**  
une période

que de fracture

de la fracture, ou pour éviter des fractures, prenez votre médicament si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec **OEDES® 20 mg**. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

#### Enfants :

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que celui-ci ne soit pas recommandé. Ne donner pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou < 10 kg.

#### Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

En raison de la présence de Saccharose, ce médicament est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/somaltase (maladies héréditaires rares).

#### 9. Interactions avec d'autres médicaments :

##### Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez un autre médicament sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. **OEDES® 20 mg** peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur **OEDES® 20 mg**.

Vous ne devez pas prendre **OEDES® 20 mg** si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

• Kétoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques) ;

• Digoxine (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques) ;

• Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire) ;

• Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de **OEDES® 20 mg** ;

• Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti-vitamines K. Une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de **OEDES® 20 mg** ;

• Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose) ;

• Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe) ;

• Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée) ;

• Clostazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Sacquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Entololol (utilisé dans le traitement du cancer) ;

• Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose

# OEDES® 20 mg Microgranules gastro-résistants en gélule (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.  
Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

## 1. Identification du médicament:

### Forme pharmaceutique et présentation:

**OEDES® 20 mg**, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

### 2. Composition du médicament :

#### Principe actifs:

Omeprazole ..... 20 mg

#### EXCIPIENTS : q.s.p une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique:

**OEDES® 20 mg** contient la substance active Omeprazole, il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

### 4. Indications thérapeutiques

**OEDES® 20 mg** est utilisé pour traiter les affections suivantes :

#### Chez les adultes :

• le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

• les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous 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® 20 mg** 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 :

**Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10$  kg :**

• le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

• Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

#### Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

• les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

**5. Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement :**

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

Verifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

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.

#### Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous:

#### Utilisation chez les adultes :

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

Si votre médecin constate que votre œsophage a été légèrement

gâzueux, 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). Buvez toute la mixture dans les 30 minutes.

• Pour s'assurer

le verre avec un

contient le m

**6. Contre-indica**

**Ne prenez jamais**

• si vous êtes

composants con

• si vous êtes al

(par exemple

œsophage). Les

• Si vous pre

pour traiter l'in

• Si vous êtes

pas **OEDES® 20 mg** gélule gastro-résistante. Si vous avez des douleurs, varicelle ou autre problème ou votre pharmacien avant de prendre **OEDES® 20 mg**.

### 7. Effets indésirables :

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

**Si vous remarquez un de ces effets indésirables suivants, ceux-ci étant rares mais sérieux, arrêtez de prendre **OEDES® 20 mg** et contactez immédiatement votre 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 ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

• Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

• Jaunisse, urines foncées et fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

**Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)**

• Maux de tête.

• Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences.

• Nausées ou vomissements.

• Polypes bénins dans l'estomac.

**Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)**

• Gonflement des pieds et des chevilles.

• Troubles du sommeil (insomnie).

• Etourdissements, fourmillements, somnolence.

• Vertiges.

• Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

• Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

• Malaise général, manque d'énergie.

**Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000)**

• Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.

• Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.

• Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

• Agitation, confusion ou dépression.

• Troubles du goût.

• Troubles de la vue, tels que vision trouble.

• Vous avez des selles sèches (pointées de sang) ;  
• Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole a été associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.

• Si vous avez des problèmes hépatiques, cardiaques,

ou cancéreux après

**OEDES®** qui réduit

le risque de

un spécifique

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

de

LOT 211322  
EXP 04/2024  
PPV 99.00DH

de la douleur, ou pour éviter des douleurs, prenez votre médicament si vous souffrez d'ostéoporose ou si vous prenez des corticoïdes (qui peuvent augmenter le risque d'ostéoporose).

Si vous avez une éruption sur la peau, en particulier au niveau des zones exposées au soleil, prévenez votre médecin dès que possible, car vous devrez peut-être arrêter votre traitement avec **OEDES® 20 mg**. N'oubliez pas de mentionner également tout autre effet indésirable tel que des douleurs dans vos articulations.

#### Enfants :

Certains enfants atteints d'une maladie chronique peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que celui-ci ne soit pas recommandé. Ne donner pas ce médicament aux enfants de moins de 1 an ou < 10 kg.

#### Mentions relatives aux excipients à effet notoire :

En raison de la présence de Saccharose, ce médicament est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en sucrase/somatalase (maladies héréditaires rares).

#### 9. Interactions avec d'autres médicaments :

##### Prise d'autres médicaments :

Si vous prenez un autre médicament sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou pharmacien. **OEDES® 20 mg** peut interagir sur le fonctionnement d'autres médicaments et certains médicaments peuvent avoir un effet sur **OEDES® 20 mg**.

Vous ne devez pas prendre **OEDES® 20 mg** si vous prenez un médicament contenant du nelfinavir (utilisé pour traiter l'infection par le VIH).

Vous devez informer votre médecin ou pharmacien si vous prenez l'un des médicaments suivants :

• Kétoconazole, itraconazole, posaconazole ou voriconazole (utilisés dans le traitement des infections fongiques) ;

• Digoxine (utilisée dans le traitement de problèmes cardiaques) ;

• Diazépam (utilisé dans le traitement de l'anxiété, de l'épilepsie ou comme relaxant musculaire) ;

• Phénytoïne (utilisée dans l'épilepsie) ; si vous prenez de la phénytoïne, une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de **OEDES® 20 mg** ;

• Médicaments anticoagulants pour fluidifier le sang tel que la warfarine ou autres anti-vitamines K. Une surveillance par votre médecin serait nécessaire au début et à l'arrêt de l'administration de **OEDES® 20 mg** ;

• Rifampicine (utilisé pour traiter la tuberculose) ;

• Atazanavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Tacrolimus (dans le cas de greffe d'organe) ;

• Millepertuis (*Hypericum perforatum*) (utilisé dans le traitement de la dépression modérée) ;

• Clostazol (utilisé dans le traitement de la claudication intermittente) ;

• Sacquinavir (utilisé pour traiter l'infection VIH) ;

• Clopidogrel (utilisé pour prévenir les caillots de sang (thrombus)) ;

• Entolol (utilisé dans le traitement du cancer) ;

• Méthotrexate (médicament utilisé en chimiothérapie à forte dose



# OEDES® 20 mg Microgranules gastro-résistants en gélules (Oméprazole)

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

## 1. Identification du médicament:

### Forme pharmaceutique et présentation:

OEDES® 20 mg, Microgranules gastro-résistants en gélules, boîtes de 7, 14, 28 et 56

### 2. Composition du médicament:

#### Principes actifs:

Oméprazole ..... 20 mg

#### EXCIPIENTS : q.s.p. une gélule.

Excipient à effet notoire : Saccharose.

### 3. Classe pharmaco-thérapeutique :

OEDES® 20 mg contient la substance active Oméprazole. Il appartient à la classe des médicaments appelés inhibiteurs de la pompe à protons. Il diminue la quantité d'acide produite par votre estomac.

### 4. Indications thérapeutiques

OEDES® 20 mg est utilisé pour traiter les affections suivantes :

#### Chez les adultes :

- le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

- les ulcères de la partie haute de votre intestin (ulcère duodénal) ou de votre estomac (ulcère gastrique).

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, votre médecin peut également vous 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® 20 mg 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 :

- Enfants âgés de plus d'un an et avec un poids corporel  $\geq 10$  kg :
  - le reflux gastro-œsophagien (RGO). L'acide de l'estomac remonte au niveau de l'œsophage (le tube qui relie la gorge à l'estomac) entraînant douleur, inflammation et brûlures.

- Les symptômes chez l'enfant peuvent comprendre des remontées dans la bouche du contenu de l'estomac (régurgitation), des vomissements et une prise de poids limitée.

#### Enfants âgés de plus de 4 ans et adolescents :

- les ulcères infectés par une bactérie appelée *Helicobacter pylori*. Dans ce cas, le médecin peut également prescrire à votre enfant des antibiotiques qui permettent de traiter l'infection et de guérir l'ulcère.

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

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

Verifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

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.

#### Posologie :

Les doses recommandées sont mentionnées ci-dessous :

#### Utilisation chez les 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

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 sera plus homogène). Puis boire le mélange pendant les 30 minutes.

- Pour s'assurer que vous avez bien avalé le médicament, vérifiez la verge avec un demi-verre d'eau.

contient le médicament, ne pas avaler.

#### 6. Contre-indications :

Ne prenez jamais OEDES® 20 mg si :

- si vous êtes allergique à l'oméprazole ou à l'un des composants contenus dans OEDES®

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

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

- Si vous êtes dans une des situations décrites ci-dessus, ne prenez pas OEDES® 20 mg, gélule gastro-résistante. Si vous avez des doutes, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre OEDES® 20 mg.

#### 7. Effets indésirables :

Comme tous les médicaments, ce médicament 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 sont rares mais sérieux, arrêtez de prendre OEDES® 20 mg 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 ou difficultés à avaler (réactions allergiques graves).

- Rougeurs de la peau avec des bulles ou une desquamation. Parfois, les bulles peuvent être importantes et s'accompagner d'un saignement au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche, du nez et des parties génitales. Ceci peut correspondre à un syndrome de Stevens-Johnson ou à une nécrolyse épidermique toxique.

- Une fièvre, une faiblesse, une fatigue peuvent être des symptômes d'une maladie du foie.

Les autres effets indésirables sont :

Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :

- Maux de tête.

- Effets sur l'estomac ou l'intestin : diarrhée, douleurs à l'estomac, constipation, flatulences.

- Nausées ou vomissements.

- Polypes bénins dans l'estomac.

Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :

- Gonflement des pieds et des chevilles.

- Troubles du sommeil (insomnie).

- Etourdissements, fourmillements, somnolence.

- Vertiges.

- Modifications des résultats des tests sanguins contrôlant le fonctionnement de votre foie.

- Eruptions cutanées, urticaire et démangeaisons.

- Malaise général, manque d'énergie.

Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- Troubles sanguins tels qu'une diminution du nombre de globules blancs ou de plaquettes. Ces effets peuvent provoquer une faiblesse, des ecchymoses ou faciliter la survenue d'infections.

- Réactions allergiques, parfois très graves incluant le gonflement des lèvres, de la langue et de la gorge, de la fièvre, une respiration sifflante.

- Diminution du taux de sodium dans le sang. Celle-ci peut provoquer une faiblesse, des vomissements et des crampes.

- Agitation, confusion ou dépression.

- Troubles du goût.

- Troubles de la vue, tels que vision trouble.

- Réactions cutanées graves (syndrome de Stevens-Johnson).

• Vous avez des selles noires (intéintes de sang).

• Vous souffrez de diarrhée sévère ou persistante, car l'oméprazole est associé à une faible augmentation de diarrhées infectieuses.

• Vous avez des problèmes hépatiques sévères.

• Vous avez déjà eu de réactions de type réaction cutanée après avoir pris un médicament similaire à OEDES® qui réduit l'estomac.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction hépatique) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

• Vous devez effectuer un examen sanguin spécifique (test de la fonction rénale) avant de prendre OEDES® 20 mg.

**CALCINIB® 5 & 10 mg, 14 & 28 comprimés**

Bésylate d'Amlodipine



Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre le 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:**

**CALCINIB® 5 mg :**

Bésylate d'Amlodipine ..... Équivalent à 5 mg d'Amlodipine.

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium d'hydruate, Amidon, glycolate de sodium, Stéarate de magnésium.

**CALCINIB® 10 mg :**

Bésylate d'Amlodipine ..... Équivalent à 10 mg d'Amlodipine.

Excipients : Cellulose microcristalline, Phosphate de calcium d'hydruate, Amidon, glycolate de sodium, Stéarate de magnésium.

**2. Classe pharmaco-thérapeutique ou le type d'activité :**

L'Amlodipine est un inhibiteur calcique.

**3. Indications thérapeutiques :**

- Hypertension.
- Angor chronique stable.
- Angor vasospastique (syndrome de Prinzmetal).

**4. Posologie :**

Voie orale.

Ce médicament est à prendre en une seule prise par jour.

**Adulte :** Pour l'hypertension et l'angor, la posologie initiale habituelle est de 5 mg de CALCINIB® une fois par jour, qui peut être augmentée jusqu'à une posologie maximale de 10 mg en fonction de la réponse individuelle du patient.

**Enfants et adolescents hypertendus de 6 ans à 17 ans :** La posologie antihypertensive orale recommandée chez les enfants âgés de 6 à 17 ans est de 2,5 mg une fois par jour comme dose initiale, qui peut être augmentée jusqu'à 5 mg une fois par jour si la pression artérielle souhaitée n'est pas atteinte après quatre semaines.

**Populations particulières :**

**Sujet âgé :** CALCINIB® utilisé à des doses similaires montre une bonne tolérance équivalente chez les patients âgés et les patients plus jeunes.

**Insuffisance hépatique :**

L'amlodipine doit être débutée à la dose la plus faible et augmentée lentement chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère.

**Insuffisance rénale :** Les changements des concentrations plasmatiques d'amlodipine ne sont pas corrélés avec le degré d'insuffisance rénale, une posologie usuelle est donc recommandée. L'amlodipine n'est pas dialysable.

**DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER STRICTEMENT A LA PRESCRIPTION DE VOTRE MEDECIN.**

**5. Contre indications :**

Ne pas prendre CALCINIB® en cas de :

- Hypersensibilité aux dérivés de la dihydropyridine, à l'amlodipine ou à l'un des excipients.
- Hypotension sévère.
- Choc (y compris choc cardiogénique).
- Obstruction de la voie d'éjection du ventricule gauche (par exemple, sténose aortique de degré élevé).
- Insuffisance cardiaque hémodynamiquement instable après un infarctus aigu du myocarde.

**6. Effets indésirables :**

Comme tous les médicaments, CALCINIB® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet. Ces phénomènes s'atténuent en général par la suite. Le plus souvent, il s'agit de maux de tête, rougeurs ou sensation de chaleur du visage, œdèmes des chevilles ou de la face, qui surviennent en début de traitement.

**Rarement:**

- Effets cardiaques: sensations d'accélération du rythme cardiaque, palpitations, syncopes;
- Effets cutanéomuqueux: chute des cheveux ou des poils, augmentation de la sudation, réactions allergiques incluant démangeaisons, éruption et œdèmes des vaisseaux;
- Effets digestifs: douleurs abdominales, trouble du goût, digestion difficile, perte de l'appétit, nausées, trouble du transit intestinal, bouche sèche;
- Effets neuromusculaires: crampes musculaires, douleurs des muscles, douleurs articulaires;
- Effets hépatiques: hépatite, jaunisse, modification biologique d'origine hépatique exceptionnellement atteinte assez sévère du foie, ces anomalies sont réversibles à l'arrêt du traitement;
- Effets pulmonaires: difficulté respiratoire;
- Effets génito-urinaires: augmentation de la fréquence des émissions d'urine, impuissance comme cela a été décrit sous d'autres anti-hypertenseurs, développement des seins chez l'homme;
- Effets neuropsychiques: fatigue, sensation de vertige, trouble du sommeil, fourmillements dans les extrémités, tremblements, troubles visuels, troubles dépressifs;
- Effet général: malaise;
- Effet sanguin: taux anormalement bas de plaquettes (éléments du sang importants dans la coagulation sanguine);





# KARDEGIC® 75mg

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

Veillez lire attentive-  
ment les informations  
• Gardez cette notice.  
• Interrogez votre médecin  
avant de prendre l'un  
de leur maladie soit dis-  
parlez-en à votre médecin  
qui ne serait pas mentio-

LOT : 283005  
PER. 09 2024

KARDEGIC 75MG  
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



6 118000 061847



sons,  
tent  
les  
sable,  
sle

## 1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC ? QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ? Classe pharmacothérapeutique :

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

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

### Indications thérapeutiques :

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

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

### Avertissements et précautions

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

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, 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. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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

### Si une intervention chirurgicale est prévue :

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

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

### Enfants et adolescents

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

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

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

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

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

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

• anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

• un autre médicament à base de benzbromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour fluidifier la goutte),

• un autre médicament à base d'angrélidine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

• le ticagrelor en dehors des indications validées,

• un autre médicament à base de défibrotide (médicament utilisé pour le traitement d'un cancer dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots).

• nicotamide (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

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

• méthotrexate (l'une des doses supérieures à 20 mg/jour/mois (médicament utilisé dans certains cancers),

• topiques gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

• anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

• anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la fièvre),

• ticagrelor (dans les indications validées),

• cobimetinib,

• ibuprofène,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés dans la dépression ou les troubles anxieux),

• médicaments modifiant l'adrénaline-sérotoninergiques,

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment ou tout autre médicament.

## KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec de l'aspartame et de l'alcool

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

### Grossesse, allaitement et fertilité

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

Grossesse : ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). L'usage de ce médicament pendant la grossesse (y compris les médicaments contenant de l'aspirine) est déconseillé.

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire.

# KARDEGIC® 75mg

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

Veillez lire attentive-  
ment les informations  
• Gardez cette notice.  
• Interrogez votre médecin  
avant de prendre l'un  
de leur maladie sont dis-  
parlés en à votre médecin  
qui ne serait pas mentio-

LOT : 283005  
PER: 09 2024

KARDEGIC 75MG  
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



6 118000 061847

## 1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75mg ?

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

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

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

### Indications thérapeutiques :

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

Votre médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

### Avertissements et précautions

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

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

• si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelé 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. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

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

### Si une intervention chirurgicale est prévue :

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

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

### Enfants et adolescents

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

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

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

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

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

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

• anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum,

• un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel,

• un autre médicament à base de benzobromarone ou probénécide (médicaments utilisés pour fluidifier la goutte),

• un autre médicament à base d'angrélide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang),

• le ticagrelor en dehors des indications validées,

• un autre médicament à base de défibrotide (médicament utilisé pour le traitement d'un trouble dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots).

• nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine).

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

• méthotrexate (l'une des doses supérieures à 20 mg/jour/mois (médicament utilisé dans certains cancers),

• topiques gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),

• anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparines (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),

• anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la fièvre),

• ticagrelor (dans les indications validées),

• cobimetinib,

• ibuprofène,

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés dans la dépression ou les troubles anxieux),

• médicaments modifiant l'adrénaline-sérotoninergiques,

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec récemment ou tout autre médicament.

### KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec du l'acétal

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

### Grossesse, allaitement et fertilité

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

**Grossesse :** ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). L'usage de ce médicament pendant la grossesse (y compris les médicaments à base d'aspirine) est déconseillé.

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



**SPECTRUM® 250 3500 mg B/10 & B/20**

**SPECTRUM® 1750 mg B/10**

Comprimés pelliculés  
(Coprécipités)

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 toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'information 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, car il 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

Substance active :

Cloxaciline

Poids

Excipients connus : croscarmellose, croscarmellose, silice colloïdale, hydrométhylcellulose.

## 2. CLASSE PHARMACOLOGIQUE

Cette classe pharmacologique est la famille des antibiotiques.

SPECTRUM® contient une substance active.

## 3. INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

La cloxaciline est un antibiotique appartenant à la famille des fluoroquinolones. Elle agit en tuant les bactéries responsables des infections. Elle est active uniquement sur certaines souches spécifiques de bactéries.

- Chez l'adulte

SPECTRUM® est utilisé chez l'adulte pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des voies respiratoires
- Infections persistantes ou récurrentes (à l'oreille ou des sinus)
- Infections urinaires
- Infections de l'appareil génital chez l'homme et chez la femme
- Infections gastro-intestinales et infections intra-abdominales
- Infections de la peau et des tissus mous
- Infections des os et des articulations
- Prévention des infections dues à la bactérie *Neisseria meningitidis*
- Exposition à la maladie du charbon

SPECTRUM® peut être utilisé dans le traitement de patients présentant un faible taux de globules blancs (neutropénie), et ayant de la fièvre, dont on suppose qu'une bactérie en est la cause. Si vous présentez une infection sévère ou une infection due à différents types de bactéries, un traitement antibiotique additionnel pourra vous être prescrit en complément de SPECTRUM®.

- Chez l'enfant et l'adolescent

SPECTRUM® est utilisé chez l'enfant et l'adolescent, sous le contrôle d'un spécialiste, pour traiter les infections bactériennes suivantes :

- Infections des poulmones et des bronches chez l'enfant et l'adolescent atteint de mucoviscidose
- Infections des poulmones et des bronches, y compris les infections ayant atteint les reins (pyélonéphrite)
- Infections de la maladie du charbon

SPECTRUM® peut également être utilisé pour traiter d'autres infections sévères spécifiques de l'enfant et de l'adolescent si votre médecin le juge nécessaire.

## 4. POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Veuillez 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. Votre médecin vous expliquera précisément quelle quantité de SPECTRUM® vous devez prendre, à quelle fréquence et pendant combien de temps. Ceci dépendra du type d'infection et de sa sévérité. Prenez votre médicament si vous avez des problèmes rénaux car le dose de médicament à prendre devra éventuellement être adaptée.

Le traitement dure généralement de 5 à 21 jours mais peut être plus long en cas d'infection sévère. Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien si vous avez des difficultés sur le nombre de comprimés de SPECTRUM® à prendre ou la façon de les prendre.

- Avec les comprimés à forte teneur en sucre : Ne croquez pas les comprimés car ils ont mauvais goût.

- Essayez de prendre les comprimés à jeun ou à la même heure chaque jour.

- Vous pouvez prendre les comprimés au cours ou en dehors des repas. Le calcium présent dans un repas n'a pas d'incidence grave sur l'effet du médicament. Cependant, ne prenez pas les comprimés de SPECTRUM® avec des produits laitiers de type lait ou yaourt ou des jus de fruit enrichis (par ex. jus d'orange enrichi en calcium).

Pensez à boire abondamment pendant le traitement par ce médicament.

## 5. CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais SPECTRUM® comprimé pelliculé :

- Si vous êtes allergique à la substance active, aux autres quinolones ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (voir rubrique 4).
- Si vous prenez de la tétracycline (voir rubrique 4).

## 6. EFFETS INDÉSIRABLES

Description des effets indésirables :

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

**Les effets indésirables les plus graves que vous pouvez reconnaître vous-même sont listés en gras (en italique).**

**Arrêt de prendre SPECTRUM® et contactez immédiatement votre médecin afin d'envisager un autre traitement antibiotique, si vous remarquez l'un des effets indésirables graves listés ci-dessous :**

**Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :**

- Crises convulsives (voir rubrique 7)

**Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :**

- Allergie sévère et/ou syndrome de Lyell, qui se manifestent par des symptômes tels qu'une oppression dans la poitrine, des sensations vagues, une sensation de malaise ou de faiblesse, ou la survenue de rougeurs locales du passage en position debout (réaction orthostatique), choc anaphylactique (voir rubrique 7).

- Douleurs musculaires et tendons qui peut conduire à une rupture des tendons, en les rendant sius à l'arrêter de la cheville (tendon d'Achille) (voir rubrique 7).

- Les effets indésirables graves peuvent être graves, voire mortels, et peuvent apparaître sous forme de symptômes tels que la fièvre, la gorge, le nez, les yeux et les autres muqueuses comme les lèvres et la cavité nasale, ainsi que l'apparition de plaques ou d'un décollement de la peau sur tout le corps (Syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell).

- Infection (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles).

- Sensations musculaires de douleur, de brûlures, de picotements, d'engourdissement ou de faiblesse musculaire dans les extrémités (membres) (voir rubrique 7).

- Effet indésirable qui entraîne des éruptions cutanées, de la fièvre, une inflammation d'organes internes, des anomalies hématologiques ou une maladie systémique (syndrome d'hypersensibilité médicamenteuse) s'accompagnant d'une éosinophilie et de symptômes systémiques appelé syndrome DRESS (Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptom), PEGAS : Pustulose Exanthématique Ague Généralisée).

**D'autres effets indésirables qui ont été observés au cours d'un traitement par SPECTRUM®, sont listés ci-dessous, selon leur fréquence de survenue :**

**Effets indésirables fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :**

- Nausées, diarrhées

- Douleurs dans les articulations et inflammation des articulations chez l'enfant.

**Effets indésirables peu fréquents (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :**

- Douleurs dans les articulations chez l'adulte

- Surinfections fongiques (dus à des champignons)

- Taux élevé d'un type de globules blancs (éosinophilie)

- Diminution de l'appétit

- Hypercholéstatie

- Maux de tête, sensations vertigineuses, troubles du sommeil, troubles du goût

- Vomissements, douleurs abdominales, problèmes digestifs tels que des problèmes d'estomac (indigestion/brûlures d'estomac) ou flatulences

- Augmentation de la quantité de certaines substances dans le sang (transaminases et/ou bilirubine)

- Eruption cutanée, démangeaisons, urticaire

- Allergie de la famille (urticaire)

- Douleurs dans les muscles ou os, sensation de fatigue générale (asthénie), fièvre

- Élévation du taux d'une substance présente dans le sang (phosphatase alcaline)

**Effets indésirables rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :**

- Douleurs musculaires, inflammation des articulations, augmentation du taux musculaire et crampes

- Inflammation des intestins (colite) liée à l'utilisation d'antibiotiques (peuvent être fatale dans de très rares cas) (voir rubrique 7).

- Modification du nombre de certains globules blancs : des globules blancs (leucopénie, leucocytose, neutropénie, anémie), augmentation ou diminution de la quantité de lactates présents dans le sang servant à la coagulation sanguine (plaquettes)

- Réaction allergique, gonflement (œdème) ou gonflement rapide de la peau et des muqueuses (œdème de Quincke) (voir rubrique 7).

- Augmentation du taux de sucre dans le sang (hyperglycémie)

- Diminution du taux de sucre dans le sang (hypoglycémie)

- Confusion, désorientation, réactions d'anxiété, rêves étranges, dépression (peuvent conduire à des pensées suicidaires, à des tentatives de suicide ou à un suicide) (voir rubrique 7), hallucinations

- Fourmillements, sensibilité inhabituelle aux stimuli sensoriels, diminution de la sensibilité de la peau, tremblements, vertiges

- Troubles de la vision, incluant une vision double (voir rubrique 7).

- Bourdonnements d'oreilles, troubles ou perte de l'audition

- Accélération des battements cardiaques (tachycardie)

- Dilatation des vaisseaux sanguins (vasodilatation), baisse de la pression artérielle, évanouissement

- Essoufflement, y compris symptômes asthmatiques

- Troubles hépatiques, jaunisse (ictère cholestatique), hépatite

- Sensibilité à la lumière (voir rubrique 7)

- Insuffisance rénale, présence de sang ou de cristaux dans les urines, inflammation des voies urinaires

- Rétention d'eau, transpiration excessive

- Augmentation de la concentration dans le sang d'une enzyme issue du pancréas (amylase).

**Effets indésirables très rares (peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :**

- Type particulier de baisse du nombre de globules rouges dans le sang (anémie hémolytique), baisse

très importante du nombre de certains globules rouges (globules rouges), de globules blancs (globules blancs), de globules bleus (globules bleus), appauvrissement de la moelle osseuse en cellules souches, pouvant être fatale.

- Réaction allergique appelée réaction de type I ou réaction de type I (réaction de type I).

- Troubles neurologiques (réaction de type II ou réaction de type II) (réaction de type II).

- Myasthénie (troubles de la coordination, démarche chancelante, pression exercée sur la base du crâne).

- Troubles de la vision des couleurs

- Inflammation de la paroi des vaisseaux sanguins (vasculite)

- Inflammation du pancréas (pancréatite)

- Destruction des cellules du foie (hépatite hépatite mettant votre vie en danger) (voir rubrique 7).

- Petits saignements sous forme de points rouges

- Aggravation des symptômes de la myasthénie

- Fréquence indolore (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles).

- Sensation d'être très excité (manie) ou sensation d'être très calme anormalement rapide, rythme cardiaque modifié (accélération ou ralentissement du rythme cardiaque), allongement du QT (intervalle électrique du cœur).

- Modification de la coagulation du sang (chez les personnes atteintes de troubles de la coagulation).

**Déclaration des effets secondaires**

La déclaration des effets indésirables suspectés permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque.

**7. MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS**

- Si vous avez déjà présenté des problèmes rénaux, vous devez être surveillé de près.

- Si vous souffrez d'épilepsie ou d'une autre affection, vous devez être surveillé de près.

- Si vous avez déjà eu des problèmes aux tendons, vous devez être surveillé de près.

- Si vous souffrez de diabète ou si vous prenez des médicaments pour le diabète, vous devez être surveillé de près.

- Si vous souffrez de myasthénie (maladie rare), vous devez être surveillé de près.

- Si vous avez reçu un diagnostic d'hypertension artérielle ou d'anémie périphérique d'origine chronique, vous devez être surveillé de près.

- Si vous avez déjà eu une épidémie antérieure de diabète, vous devez être surveillé de près.

- Si vous présentez des antécédents familiaux d'un facteur de risque ou d'affections prédisposant au syndrome de Marfan ou le syndrome d'Ehlers-Danlos, l'antériorité de Takayasu, l'antériorité à l'athérosclérose (artériosclérose).

- Si vous avez des problèmes cardiaques. La capacité à avoir, ou si vous avez des antécédents de troubles cardiaques, engorgement du tractus aortique ou du tractus aortique.

- Si vous présentez un taux faible de potassium sanguin (très rare) (appelé hypokaliémie), si vous avez déjà eu une crise cardiaque (infarctus du myocarde) ou si vous prenez d'autres médicaments qui peuvent affecter le potassium sanguin (voir rubrique 4).

- Si vous avez des problèmes cardiaques (voir rubrique 4).

- Si vous avez un membre de votre famille souffrant de diabète (GSD) (voir rubrique 4).

- Pour le traitement de certaines infections de l'appareil urinaire en association à SPECTRUM®. Si au cours du traitement, veuillez consulter votre médecin.

- Pendant la prise de SPECTRUM®, évitez de prendre votre médicament si l'un des effets indésirables suivants est présent.

- Réaction allergique sévère ou réaction de type I (réaction de type I).

- Réaction allergique sévère ou réaction de type I (réaction de type I).