

Signature de l'adhérent(e) :

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
19/11/24			200	Dr. DUKHLE EL HAFID 3d. d'Etat d'Alsace 05.22.40.28.25

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE NOUVELLE CASABLANCA	19/10/24	685,30

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
		AM	PC	IM	IV	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

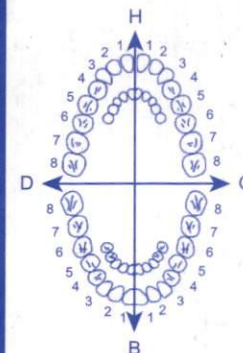
Le praticien est prié de préciser la dent traitée, l'acte pratiqué en indiquant la nature des soins.

Important :

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

SOINS DENTAIRES

Dents Traitées Nature des Soins Coefficient



Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DEBUT D'EXECUTION

FIN D'EXECUTION

O.D.F. PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE

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

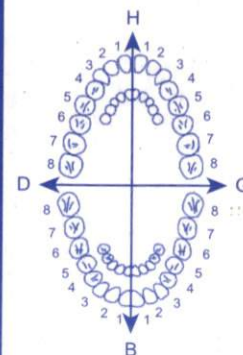
(Création, remont, adjonction)
Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

Coefficient DES TRAVAUX

MONTANTS DES SOINS

DATE DU DEVIS

DATE DE L'EXECUTION



VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

EX. MEDECIN CHEF DES F.A.R
MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE
ET EUROPÉENNE DE CARDIOLOGIE
MEMBRE AFFILIÉ À LA SOCIÉTÉ FRANÇAISE
DE L'HYPERTENSION ARTÉRIELLE
CERTIFICAT DE LA FEDERATION
INTERNATIONAL DU DIABETE ET DE U.E.M.S.
ECHOGRAPHE
HOLTER TENTIONNEL
ECG

طبيب رئيس سابق بالقوات المسلحة الملكية
عضو منتسب للجمعية الفرنسية
و الأوروبية لأمراض القلب
عضو منتسب للجمعية الفرنسية للضغط الشرياني
شهادة من الجامعة الدولية لداء السكري و الإزحاد
الأوروبي للأطباء الأخصائيين
الكشف بالصدى (اكوغرافي)
هولتير الضغط الدموي
تخطيط القلب

Casablanca, le 19/1/62

Ben Mc Grew (2002)

116,00

- Sophia

88,00

the
the

75.00

— 17 June 1973

40.00

— 

$$13.60 \times 10^3$$

$x^3 - x^3$


 6.80×3

Part 1

[illegible]

pdf
Tus
mis
2

28,00x2

- Gheorghe

35,70x3

- K. Bouzouba

29,50x2

- H. Bouzouba

11,80x2

- D. Bouzouba



22/01/2024

N° 283478
(1B)

6/2/24
283520

CABINET MEDICAL
Dr. OUM EL HAFID
Dr. d'Etat en médecine G.M.
53, Bd. d'Alsace - Casablanca
Tel : 05 22 31 47 17

PHARMACIE NOUVELLE
K. BOUZOUBA
CASABLANCA
16, Bd de la Liberté - Casablanca
Tel : 05 22 31 47 17

PHARMACIE NOUVELLE
K. BOUZOUBA
CASABLANCA
16, Bd de la Liberté - Casablanca
Tel : 05 22 31 47 17

(Tramadol-Paracétamol)

- Comprimés effervesce

Falsification

Explicite o.s.p.

Antalgique de niveau

DANS QUELS CAS UTILISER-CE-MEDICAMENT

Donner un modèle à l'humanité, c'est un grand rôle. Mais il faut aussi être capable de se faire oublier. C'est ce que nous avons fait.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT

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

- Hypersensibilité connue au tramadol, au paracétamol ou à l'un des excipients.

- Intoxication aiguë ou surdosage avec des produits dépressants du système nerveux central (alcool,

hypnoses, autres analgésiques centraux, opioïdes, psychotropes).

VI sajred (sinof ci ap suion ap iare) uagat no aumtunus uauuauuei

insulin resistance and hyperlipidaemia.

(continued)

- Insuffisance respiratoire sévère :
- Enlèvement non contrôlé par un traitement adapté

- Grossesse et allaitement

EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE

VOTRE PHARMACIEN

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Ne pas dépasser la dose recommandée et ne pas utiliser d'autres médicaments contenant du paracétamol

ou tramadol sans avis médical.

- Les patients ayant des antécédents d'épilepsie ou ceux qui sont susceptibles de présenter des convulsions

ne devront être traités par l'association tramadol/paracétamol qu'en cas de nécessité absolue (1)

convulsion)

- Utiliser -

INTERACTIONS

IMAO

- Carbamazépine

- Agonistes morphiniques (bupr)

- Les inhibiteurs de la recapture de la sérotonine

Autres dérivés du

- Benzodiazepin

Barboursburg

La prise d'alcool est fortement déconseillée pendant le traitement.

AFIN D'EVERTER D'EVEN

SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT

VOTRE PHARMACIEN

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En raison de la présence de tramadol, ce médicament ne doit pas être utilisé pendant

MYANTALGIC® (Tramadol-Paracétamol)

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

COMPOSITION
- Comprimés effervescent
- Comprimés pelliculés, both

Comprimé pelliculé
Tramadol chlorhydrate

Excipient q.s.p.
Paracétamol

Excipient q.s.p.
Comprimé effervescent

Tramadol chlorhydrate
Paracétamol

Excipient q.s.p.
Paracétamol

Excipient q.s.p.
CLASSE PHARMAC

Antalgique de niveau

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Douleurs modérées à intenses lorsque les antalgiques plus faibles ne sont pas suffisants.

Il est réservé à l'adulte et l'adolescent à partir de 12 ans.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT

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

- Hypersensibilité connue au tramadol, au paracétamol ou à l'un des excipients.

- Intoxication aiguë ou surdosage avec des produits dépressifs du système nerveux central (alcool, hypnotiques, autres analgésiques centraux, opioïdes, psychotropes).

- Traitement simultané ou récent (arrêt de moins de 15 jours) par les IMAO.

- Insuffisance hépatocellulaire sévère.

- Insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine ≤ 10 ml/min).

- Epilepsie non contrôlée par un traitement adapté.

- Grossesse et allaitement

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

MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Ne pas dépasser la dose recommandée et ne pas utiliser d'autres médicaments contenant du paracétamol ou tramadol sans avis médical.

- Les patients ayant des antécédents d'épilepsie ou ceux qui sont susceptibles de présenter des convulsions ne devront être traités par l'association tramadol/paracétamol qu'en cas de nécessité absolue (risque de

convulsion)

- Utiliser avec prudence chez les patients susceptibles de présenter une dépression respiratoire.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

- IMAO

- Carbamazépine

- Agonistes morphiniques (buprénorphine, nalbuphine, pentazocine)

- Les inhibiteurs de la recapture de la sérotonine

- Autres dérivés morphiniques

- Benzodiazépines

- Barbituriques

- La prise d'alcool est fortement déconseillée pendant le traitement

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS

SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE

VOTRE PHARMACIEN

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

En raison de la présence de tramadol, ce médicament ne doit pas être utilisé pendant

MYANTALGIC 20 comprimés pelliculés

LOT 312033
EXP 05/2022
PPU 29DH60

1 comprimé effervescent

37,50 mg

325,00 mg

37,50 mg

1 comprimé pelliculé

37,50 mg

325,00 mg

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

هامة بالنسبة لك



لأن ذلك قد يسبب له الضرر
الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء.

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدلي
- وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديك
- إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدلي. وهذا ينطبق أيضاً

انظر الفقرة 4

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج
فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع،
ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات
الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة
حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة.
وينبغي تجنب الحمل في الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - كيفية حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 6 - معلومات أخرى

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

... هامة بالنسبة لك



، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء.

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدلي
- وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديك
- إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدلي. وهذا ينطبق أيضاً

انظر الفقرة 4

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج
فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع،
ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات
الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة
حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة.
وينبغي تجنب الحمل في الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي فترة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 6 - معلومات أخرى

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

... هامة بالنسبة لك



، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة

يجب قراءة هذه النشرة بأكملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء.

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
- إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليكَ
- وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديك
- إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليكَ. وهذا ينطبق أيضاً

انظر الفقرة 4

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج
فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع،
ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات
الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة
حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.
الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة.
وينبغي تجنب الحمل في الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - كيفية حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 6 - معلومات أخرى

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم



يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
 - وصف لك هذا الدواء شخصيا. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضا على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 6 - محتويات العبوة، معلومات أخرى

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلا جدا حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة.

وينبغي تكثيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ

قصور الغدة الدرقية وأخذ

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم



يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
 - وصف لك هذا الدواء شخصيا. لا تعطيه لأحد سواك، حتى و لو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضا على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع ؟
- 6 - محتويات العبوة، معلومات أخرى

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلا جدا حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة.

وينبغي تكثيف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ

قصور الغدة الدرقية و أخذ

MERCK

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم



يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتباه قبل استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوي

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
 - إذا كانت لديك أسئلة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليكَ
 - وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه نفس الأعراض التي لديك، لأن ذلك قد يسبب له الضرر
 - إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليكَ. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة
- انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ماهو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع وما هي حالات استعماله؟
- 2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 3 - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 4 - ما هي التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - ما هي طريقة حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟
- 6 - محتويات العبوة، معلومات أخرى

فترة الحمل.

الاشتراك بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يجتاز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تجتازها بسهولة. لهذا قد يؤدي إلى خطورة حدوث قصور الغدة الدرقية عند الجنين.

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة.

وينبغي تكييف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن أخذ

قصور الغدة الدرقية وأخذ

Posologie
L'allaitement est déconseillé pendant la durée du traitement.

3. COMMENT PRENDRE AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable ?
La posologie est variable en fonction de l'affection traitée, elle est adaptée à chaque patient.

AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable peut être utilisé sous certaines conditions chez le patient cardiaque (ar

troubles de l'âge et c

Mode d'administration
Le médicament est utilisé sous forme de comprimé.

Durée du traitement
Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez prendre ce médicament. Vous ne devez pas arrêter le traitement sans son autorisation.

Sécable que vous n'aurez dû :
Si vous avez pris plus de AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable :
Consultez votre médecin.

Sécable :
En cas d'oubli, prendre dès que possible votre comprimé et poursuivre votre traitement normalement. Ne jamais prendre une double dose pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
Comme tous les médicaments, AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :
• une fatigue, • des refroidissements des extrémités, • un ralentissement du rythme cardiaque, • des problèmes de circulation du sang au niveau des doigts avec engourdissements (maladie de Raynaud), • des insomnies, des cauchemars.

Effets indésirables peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :
• des troubles gastro-intestinaux (douleurs de l'estomac, nausées, vomissements, diarrhées).

Effets indésirables rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :
• des sensations vertigineuses, • une diminution du nombre de plaquette dans le sang, • une maladie du cœur (insuffisance cardiaque), • des anomalies du rythme cardiaque (troubles de la conduction cardiaque), • une chute de la tension artérielle, • une difficulté à marcher pouvant être aggravée chez une personne qui boitait déjà, • des hémorragies, des troubles psychiatriques (modifications de l'humeur, confusion), une impuissance, • divers effets sur la peau et les cheveux, notamment des taches rouges (purpura), une chute de cheveux (alopécie), des boutons rouges (psoriasis, ou aggravations d'un psoriasis), • une

Contenu de l'emballage extérior
Le D-mannitol, la gélatine, l'acide stéarique et le stéarate de magnésium.

Qu'est-ce que AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable et contenu de l'emballage extérior ?
Ce médicament se présente sous forme de comprimé sécable. Chaque boîte contient 50 comprimés.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :
06/07/2018.

40000529-02



AVLOCARDYL 40MG
CP SEC B50
P.P.V. : 41DH80
Lot : 234003V
Pén : 12 2025
2220101008011 9



sensation de picotement et de fourmillement, • une sécheresse au niveau des yeux, perturbation de la vision, • contraction des bronches rendant la respiration difficile (bronchospasme).

Effets indésirables très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10000) : • taux anormalement bas de sucre dans le sang (hypoglycémie), (voir également le paragraphe « Patients devant faire attention au risque d'hypoglycémie »), • apparition de certains anticorps (anticorps antinucléaires) visibles lors d'une prise de sang, • apparition ou aggravation d'une faiblesse musculaire causée par une maladie auto-immune.

Effets indésirables de fréquence inconnue (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) : • des crises convulsives liées à un taux anormalement bas de sucre (hypoglycémie) chez les enfants et adolescents.

Déclaration des effets secondaires
Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

5. COMMENT CONSERVER AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable ?
Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. Ne pas utiliser AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

A conserver à une température inférieure à 30°C.

Tenir à l'abri de la lumière.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS
Ce qui contient AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable
Chlorhydrate de propranolol
Le D-mannitol, la gélatine, l'acide stéarique et le stéarate de magnésium.

Qu'est-ce que AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable et contenu de l'emballage extérior ?
Ce médicament se présente sous forme de comprimé sécable. Chaque boîte contient 50 comprimés.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :
06/07/2018.

40000529-02

Posologie
L'allaitement est déconseillé pendant la durée du traitement.

3. COMMENT PRENDRE AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable ?
La posologie est variable en fonction de l'affection traitée, elle est adaptée à chaque patient.

AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable peut être utilisé sous certaines conditions chez le patient cardiaque (ar

troubles de l'âge et c

Mode d'administration
Le médicament est utilisé sous forme de comprimé.

Durée du traitement
Votre médecin vous dira pendant combien de temps vous devez prendre ce médicament. Vous ne devez pas arrêter le traitement sans son autorisation.

Sécable que vous n'aurez dû :
Si vous avez pris plus de AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable :
Consultez votre médecin.

Sécable :
En cas d'oubli, prendre dès que possible votre comprimé et poursuivre votre traitement normalement. Ne jamais prendre une double dose pour compenser la dose simple que vous avez oubliée de prendre.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
Comme tous les médicaments, AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :
• une fatigue, • des refroidissements des extrémités, • un ralentissement du rythme cardiaque, • des problèmes de circulation du sang au niveau des doigts avec engourdissements (maladie de Raynaud), • des insomnies, des cauchemars.

Effets indésirables peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100) :
• des troubles gastro-intestinaux (douleurs de l'estomac, nausées, vomissements, diarrhées).

Effets indésirables rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1000) :
• des sensations vertigineuses, • une diminution du nombre de plaquette dans le sang, • une maladie du cœur (insuffisance cardiaque), • des anomalies du rythme cardiaque (troubles de la conduction cardiaque), • une chute de la tension artérielle, • une difficulté à marcher pouvant être aggravée chez une personne qui boitait déjà, • des hémorragies, des troubles psychiatriques (modifications de l'humeur, confusion), une impuissance, • divers effets sur la peau et les cheveux, notamment des taches rouges (purpura), une chute de cheveux (alopécie), des boutons rouges (psoriasis, ou aggravations d'un psoriasis), • une

Contenu de l'emballage extérior
Le D-mannitol, la gélatine, l'acide stéarique et le stéarate de magnésium.

Qu'est-ce que AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable et contenu de l'emballage extérior ?
Ce médicament se présente sous forme de comprimé sécable. Chaque boîte contient 50 comprimés.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :
06/07/2018.

40000529-02



AVLOCARDYL 40MG
CP SEC B50
P.P.V. : 41DH80
Lot : 234003V
Pén : 12 2025
22201010080811 9



sensation de picotement et de fourmillement, • une sécheresse au niveau des yeux, perturbation de la vision, • contraction des bronches rendant la respiration difficile (bronchospasme).

Effets indésirables très rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10000) : • taux anormalement bas de sucre dans le sang (hypoglycémie), (voir également le paragraphe « Patients devant faire attention au risque d'hypoglycémie »), • apparition de certains anticorps (anticorps antinucléaires) visibles lors d'une prise de sang, • apparition ou aggravation d'une faiblesse musculaire causée par une maladie auto-immune.

Effets indésirables de fréquence inconnue (ne peut être estimée sur la base des données disponibles) : • des crises convulsives liées à un taux anormalement bas de sucre (hypoglycémie) chez les enfants et adolescents.

Déclaration des effets secondaires
Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration.

5. COMMENT CONSERVER AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable ?
Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants. Ne pas utiliser AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable après la date de péremption mentionnée sur la boîte. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

A conserver à une température inférieure à 30°C.

Tenir à l'abri de la lumière.

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS
Ce qui contient AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable
Chlorhydrate de propranolol
Le D-mannitol, la gélatine, l'acide stéarique et le stéarate de magnésium.

Qu'est-ce que AVLOCARDYL 40 mg, comprimé sécable et contenu de l'emballage extérior ?
Ce médicament se présente sous forme de comprimé sécable. Chaque boîte contient 50 comprimés.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :
06/07/2018.

40000529-02

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable

Veillez
des info
• Gardez
interrog
présent, h
leur mala
parlez-en
qui ne se

LOT : Z2E12
PER: 06 2024

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



SANOFI

nt car elle contient

l'autres questions,
personnellement
time à les signes de
fièvre indurable,
effet indésirable

1. QU'EST-CE
CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

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

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

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

Indications thérapeutiques :

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

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

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

- si vous êtes allergique à la substance active (Acétylsalicylate de DL-Lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 4.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée).
- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des poux 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 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).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.
 - si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).
 - si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).
 - si vous avez une maladie des reins ou du foie.
 - si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).
 - si vous avez des règles abondantes.
- Des syndromes de Raye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. (KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des saignements dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec l'âge, 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 4. Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet dose 160 mg). 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens.

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

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
 - un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel.
 - un autre médicament à base de benzotriazoline ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte).
 - un autre médicament à base d'aspirine (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang).
 - le ticagrelor en dehors des indications validées.
 - un autre médicament à base de fibrinolytique (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins).
 - nifedipine (médicament utilisé pour traiter l'hypertension).
- Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :**
- métoprolol (médicament utilisé à des doses supérieures à 20 mg/jour pour le traitement de certains cancers).
 - lopiques gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs).
 - anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparinés (médicaments utilisés pour fluidifier le sang).
 - anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre).
 - ticagrelor (dans les indications validées).
 - cobimetinib.
 - ibuprofène.
 - un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux).
 - médicaments, infusés adrénergiques-sérotinergiques.
- Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boissons et de l'alcool

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

Grossesse, allaitement et fertilité

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

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

• **Jusqu'à 160 mg par jour :** Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable

Veillez
des info
• Gardez
interrog
présent, h
leur mala
parlez-en
qui ne se

LOT : Z2E12
PER: 06 2024

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



SANOFI

nt car elle contient

l'autres questions,
personnellement
time à les signes de
fièvre indurable,
effet indésirable

1. QU'EST-CE
CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

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

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

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

Indications thérapeutiques :

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

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

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

- si vous êtes allergique à la substance active (Acétylsalicylate de DL-Lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 4.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée).
- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des poux 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 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).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.
 - si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).
 - si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).
 - si vous avez une maladie des reins ou du foie.
 - si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).
 - si vous avez des règles abondantes.
- Des syndromes de Raye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. (KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des saignements dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec l'âge, 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 4. Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet dose 160 mg). 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 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens.

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

- un anticoagulant oral (médicament utilisé pour fluidifier le sang) si vous avez un antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.
 - un autre médicament à base de ticlopidine ou clopidogrel (médicaments utilisés pour fluidifier le sang), sauf dans certaines situations où votre médecin pourra vous prescrire conjointement de l'aspirine et du clopidogrel.
 - un autre médicament à base de benzotriazoline ou probénécide (médicaments utilisés pour traiter la goutte).
 - un autre médicament à base d'anagrelide (médicament utilisé pour diminuer le nombre de plaquettes dans le sang).
 - le ticagrelor en dehors des indications validées.
 - un autre médicament à base de fibrinolytique (médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins).
 - nifedipine (médicament utilisé pour traiter l'hypertension et les douleurs de poitrine).
- Informez votre médecin si vous prenez un médicament à base de :**
- métoprolol (médicament utilisé à des doses supérieures à 20 mg/jour pour le traitement de certains cancers).
 - topiques gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs).
 - anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparinés (médicaments utilisés pour fluidifier le sang).
 - anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre).
 - ticagrelor (dans les indications validées).
 - cobimetinib.
 - ibuprofène.
 - un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux).
 - médicaments, infusés adrénergiques-sérotinergiques.
- Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boissons et de l'alcool

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

Grossesse, allaitement et fertilité

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

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

• **Jusqu'à 160 mg par jour :** Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

KARDEGIC® 160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable

Veillez des info
• Gardez
interrog
présent, h
leur mala
parle-en
qui ne se

LOT : Z2E12
PER: 06 2024

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



SANOFI

nt car elle contient

T'autres questions,
personnellement
time à les signes de
fièvre indésirable,
effet indésirable

1. QU'EST-CE
CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :
ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGREGATION PLAQUETTAIRE, HEPARINE EXCLUE.
Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.
KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :
KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet est utilisé pour prévenir les récurrences d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Vous médecin peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet sans l'accord de votre médecin.

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

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

- si vous êtes allergique à la substance active (Acétylsalicylate de DL-Lysine) ou à l'un des composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 4.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS).
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée).
- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des poux 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 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).

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.
 - si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).
 - si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).
 - si vous avez une maladie des reins ou du foie.
 - si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).
 - si vous avez des règles abondantes.
- Des syndromes de Raye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. (KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des saignements dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec l'âge, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet dose 160 mg »). 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

Vous paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ». KARDEGIC ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements. Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens.

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

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

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

- médicaments utilisés à des doses supérieures à 20 mg/jour (médicament utilisé pour traiter certains cancers),
- topiques gastro-intestinaux, antacides et adsorbants (médicaments utilisés pour traiter les douleurs digestives ou les ulcères digestifs),
- anticoagulant oral, thrombolytiques ou héparinés (médicaments utilisés pour fluidifier le sang),
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (médicament utilisé dans le traitement de la douleur et de la fièvre),
- ticagrelor (dans les indications validées),
- cobimetinib,
- ibuprofène,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
- médicaments, infusés adrénergiques sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boissons et de l'alcool

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

Grossesse, allaitement et fertilité

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

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

• **Jusqu'à 160 mg par jour :** Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

LOT: 2021R
PPV: 75 DH

50 µg / dose
pulvérisation nasale
de fluticasone

lisez cette notice avant de prendre ce médicament.
Régulez votre traitement et votre maladie.
Si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre pharmacien.
N'oubliez pas d'avoir besoin de la lire.

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT :

Dénomination :
NAZAIR® 50 µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale.
Forme pharmaceutique et présentations :
Suspension pour pulvérisation nasale, boîte de 1 flacon pulvérisateur avec pompe doseuse assurant 100 doses de 50 µg.

Composition
Propionate de fluticasone (DCI) 50,30 µg
Equivalent en fluticasone 50 µg
Excipients : Dextrose anhydre, cellulose microcristalline et carboxyméthylcellulose sodium, chlorure de benzalkonium, polysorbate 80, alcool phényléthylique, eau purifiée, q.s.p. une pulvérisation.

Classe pharmaco-thérapeutique
Glucocorticoïde par voie locale.
2. DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Indications :
Ce médicament contient un corticoïde. Il s'administre par voie nasale.
C'est un médicament anti-inflammatoire indiqué :
• en traitement de la rhinite allergique chez l'adulte et l'enfant de plus de 12 ans et uniquement en traitement de la rhinite allergique saisonnière (rhume des foins) chez l'enfant de 4 à 12 ans.
• pour soulager les symptômes liés à la présence de polypes dans les fosses nasales chez l'adulte.

3. DANS QUEL CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT :
Contre indications :
Ne prenez jamais NAZAIR® 50 µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale dans les cas suivants :

- allergie à l'un des composants,
 - trouble de la coagulation sanguine avec en particulier saignements de nez,
 - en cas d'infection herpétique nasale, buccale, orale ou oculaire.
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Faites attention avec NAZAIR® 50 µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale.

Mises en garde spéciales :
En cas de surinfection (mouche purulente), de fièvre ou d'infection broncho-pulmonaire concomitante, **prévenir votre médecin.**
Ce produit n'est pas recommandé chez les patients ayant subi récemment une intervention chirurgicale ou un traumatisme au niveau du nez, tant que la guérison n'est pas complète.

Précautions d'emploi :
Ce médicament est un traitement régulier et continu. Son efficacité sur les symptômes ne peut apparaître que plusieurs jours après le début du traitement. Pour que ce médicament soit actif, les fosses nasales doivent être libres. Il convient par conséquent de se moucher avant l'instillation du produit. Si l'obstruction nasale (sensation de nez bouché) persiste malgré la mise en route du traitement, consultez votre médecin afin qu'il réévalue le traitement. En cas de traitement prolongé, un examen détaillé de la muqueuse nasale doit être réalisé.

Excipients à effet notoire : En raison de la présence du chlorure de benzalkonium, ce médicament peut provoquer une gêne respiratoire.
EN CAS DE DOUTE, NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

Interactions médicamenteuses et autres interactions :
Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Sportifs

Attention cette spécialité contient un principe actif qui peut donner une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

Grossesse-allaitement :

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse et l'allaitement que sur avis médical.

Si vous découvrez que vous êtes enceinte, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de continuer le traitement. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.

Conduite de véhicules et utilisation de machines :
Il est peu probable que NAZAIR® 50 µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale ait des effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines.

4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT

Posologie :

• Rhinite allergique :
Adulte et enfant de plus de 12 ans : 200 µg par jour, 1 fois par jour le matin.
La posologie maximale est de 2 pulvérisations par jour.
Enfant de 4 à 12 ans : en traitement de la rhinite allergique saisonnière, 100 µg par jour soit 1 pulvérisation par jour le matin.

La posologie maximale est de 1 pulvérisation par jour.
La mise en route et la durée du traitement sont à l'appréciation du médecin.
• Polyposse nasosinusienne :
Traitement d'attaque : 400 µg par jour, soit 2 fois par jour, matin et soir.

Une fois le contrôle des symptômes obtenu, traitement d'entretien : 200 µg par jour, soit 1 fois par jour le matin.
Dans tous les cas il convient de toujours consulter votre médecin.
En cas de persistance des troubles ne pas hésiter à consulter votre médecin.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER A L'AVIS DE VOTRE MEDECIN.

Mode et voie d'administration :

Voie nasale.
• Mouchez-vous doucement pour assécher les fosses nasales.
• Agitez doucement le flacon.

• Retirez le capuchon protecteur de l'aplicateur.
• Bouches une narine, penchez légèrement la tête en arrière ; insérez doucement l'aplicateur dans la narine de haut en bas sur la collerette pour libérer la narine avant de répéter l'opération pour l'autre narine.
• Répétez l'opération pour l'autre narine.
• Essuyez l'aplicateur nasal et remettez-le dans son emballage.
Lors de la toute première utilisation du produit, il est recommandé d'appliquer quelques gouttes de produit dans la narine de haut en bas sur la collerette avec l'index et le majeur, pour faciliter l'insertion de l'aplicateur dans le flacon. Pressez jusqu'à obtention d'une fine gouttelette.

Fréquence d'administration :

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A L'AVIS DE VOTRE MEDECIN.

Durée de traitement :

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A L'AVIS DE VOTRE MEDECIN.

Ne pas augmenter ou diminuer la dose sans avis médical.

Nettoyage :

NAZAIR 50 µg/dose doit être nettoyé au minimum une fois par semaine.

Procéder comme suit :

1. Détacher le pulvérisateur du flacon.
2. Laver le pulvérisateur et l'obturateur dans l'eau en excès, laisser sécher dans un endroit aéré.
3. Remplacer le pulvérisateur et l'obturateur.
4. Si le pulvérisateur est bouché, le retirer et le nettoyer.

Curt
Cétirizine
10 mg



PER: 88DH00
PER: 05/26
LOT: M1827-2



COMPOSITION :

Cétirizine (DCI) Diluants

Excipients

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé sécable.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antihistaminique H1.

DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

Ce médicament est un antihistaminique. (Il s'oppose aux effets de certaines substances telles que l'histamine libérées dans l'organisme au cours de l'allergie).

Il est préconisé :

Chez l'adulte pour traiter les symptômes :

- de la rhinite allergique saisonnière (ex. rhume des foins) ou perannuelle,
- de l'urticaire,
- des conjonctivites d'origine allergique.

Chez l'enfant de 6 à 12 ans pour traiter les symptômes :

- de la rhinite allergique saisonnière (ex. rhume des foins) ou perannuelle,
- de l'urticaire.

COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

Adulte et enfant de plus de 12 ans : 10 mg par 24 heures en 1 prise, soit 1 comprimé 1 fois par jour.

Enfant de 6 à 12 ans : 10 mg par 24 heures en 1 ou 2 prises, soit 1 comprimé 1 fois par jour ou 1/2 comprimé 2 fois par jour.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT?

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

- Si vous êtes allergique à l'un des composants de CURTEC, à l'hydroxyzine, à la lévocétirizine ou à l'éthylène diamine,
- Insuffisance rénale,
- Chez l'enfant de moins de 6 ans.



Cotipred® 20 mg

Précautions d'emploi, indications, contre-indications, mode d'emploi, mode de conservation, notice

Excipient

Excipient

PRESENCE

Boîte de

INDICATIONS

Ce médicament

Il est indiqué

CONTRE-INDICATIONS

Ce médicament

- la grossesse

- l'allaitement

Ce médicament

médicament

cardiaque

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

MISES EN GARDE SPECIALES :

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladie du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire). Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicales ou le sud de l'Europe, en raison de maladies parasitaires.

PENDANT LE TRAITEMENT :

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie).

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel. Tenir compte de la teneur en sodium (51 mg par comprimé).

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN et notamment des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque : astémizole, bédridil, erythromycine en injection intra-veineuse, halofantrine, pentamidine, sparfloxacine, sultopride, vincamine.

GROSSESSE - ALLAITEMENT :

GROSSESSE : Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

ALLAITEMENT : L'allaitement est à éviter pendant le traitement en raison du passage dans le lait maternel.

notaire : voir notice

PPV: 40DH00

PER: 12/25

LOT: L4236

bottu, s.a.
82, Allée des Casuarinas - Ain Seïda - Casablanca
S. Bachouch - Pharmacien Responsable

contenu exprimé en base 20 mg

1 comprimé.

ans l'arôme orange-pamplemousse)

ec barre de cassure.

utilisé pour son effet anti-inflammatoire.

SE dans les cas suivants :

maladies virales en évolution (hépatites virales, herpès,

aux non traités, - vaccination par des vaccins vivants,

ENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre

médicaments pouvant donner certains troubles du rythme

cardiaque (voir interactions médicamenteuses et autres interactions)

EN CAS DE DOUTE IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU

DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES :

Ce médicament doit être pris sous stricte surveillance médicale.

AVANT LE TRAITEMENT :

Prévenir votre médecin en cas de vaccination récente, en cas d'ulcère digestif, de maladie du côlon, d'intervention chirurgicale récente au niveau de l'intestin, de diabète, d'hypertension artérielle, d'infection (notamment antécédents de tuberculose), d'insuffisance hépatique, d'insuffisance rénale, d'ostéoporose et de myasthénie grave (maladie des muscles avec fatigue musculaire). Prévenir votre médecin en cas de séjour dans les régions tropicales, subtropicales ou le sud de l'Europe, en raison de maladies parasitaires.

PENDANT LE TRAITEMENT :

Eviter le contact avec les sujets atteints de varicelle ou de rougeole.

En cas de traitement prolongé, ne jamais arrêter brutalement le traitement mais suivre les recommandations de votre médecin pour la diminution des doses.

Sous traitement et au cours de l'année suivant l'arrêt du traitement, prévenir le médecin de la prise de corticoïde, en cas d'intervention chirurgicale ou de situation de stress (fièvre, maladie).

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Pendant le traitement, votre médecin pourra vous conseiller de suivre un régime, en particulier pauvre en sel. Tenir compte de la teneur en sodium (51 mg par comprimé).

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN et notamment des médicaments pouvant donner certains troubles du rythme cardiaque : astémizole, bédridil, erythromycine en injection intra-veineuse, halofantrine, pentamidine, sparfloxacine, sultopride, vincamine.

GROSSESSE - ALLAITEMENT :

GROSSESSE : Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse qu'en cas de nécessité. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de poursuivre ce traitement.

ALLAITEMENT : L'allaitement est à éviter pendant le traitement en raison du passage dans le lait maternel.

SAPHIR®

1 g/125 mg.

Poudre
buvable
Boîte
C



PPV: 116DH00
PER: 02-25
LOT: L489

L'acide clavulanique (actif (l'acide clavulanique) empêche cette inactivation.

INDICATIONS :

SAPHIR est utilisé chez l'adulte et chez l'enfant pour traiter les infections suivantes :

- infections de l'oreille moyenne et des sinus,
- infections des voies respiratoires,
- infections des voies urinaires,
- infections de la peau et des tissus mous, incluant les infections dentaires,
- infections des os et des articulations.

CONTRE-INDICATIONS :

Ne prenez jamais SAPHIR 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

- Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'amoxicilline, à l'acide clavulanique, à la pénicilline ou à l'un des autres composants contenus dans SAPHIR.

Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou. Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne prenez pas SAPHIR si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

Avant de prendre SAPHIR, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

PRECAUTIONS D'EMPLOI :

Si vous prenez SAPHIR 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

- Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SAPHIR.
- Si vous prenez SAPHIR, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien si vous :

• Prenez SAPHIR avec SAPHIR 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

• Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.

Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Ne prenez pas SAPHIR si vous êtes dans l'une des situations mentionnées ci-dessus.

Avant de prendre SAPHIR, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous prenez SAPHIR, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien si vous :

• Prenez SAPHIR avec SAPHIR 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

• Si vous avez déjà présenté une réaction allergique grave (hypersensibilité) à un autre antibiotique. Ceci peut inclure une éruption cutanée ou un gonflement du visage ou du cou.

Si vous avez déjà eu des problèmes au foie ou développé un jaunissement de la peau) lors de la prise d'un antibiotique.

Tests sanguins et urinaires

Si vous effectuez des analyses de sang (nombre de globules rouges ou explorations fonctionnelles hépatiques) ou des analyses d'urine (dosage du glucose), vous devez informer le médecin ou l'infirmière (ier) que vous prenez SAPHIR. En effet, SAPHIR peut influencer sur les résultats de ces types de tests.

Informations importantes concernant certains médicaments

Les composants de SAPHIR 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

En raison de ce médicament est déconseillé chez les personnes présentant une intolérance au fructose, un syndrome de malabsorption du glucose et du galactose ou un déficit en lactase (maladies héréditaires rares).

SAPHIR contient du potassium. A prendre en compte chez les patients insuffisants rénaux ou chez les patients souffrant de leur apport alimentaire en potassium.

SAPHIR contient du Sodium. A prendre en compte chez les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets

Effets indésirables et autres effets