

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

- O Réclamation : contact@mupras.com
 O Prise en charge : pec@mupras.com
 O 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.

M23-001882

19372e

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 1895 Société :

Actif Pensionné(e) Autre :

Nom & Prénom : B. ENNAKHFI HAFID

Date de naissance : 1998

Adresse : Idem

Tél. : Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 19/11/2024

Nom et prénom du malade : B. ENNAKHFI HAFID Age :

Lien de parenté : Lui-même Conjoint Enfant

Nature de la maladie : Béni + dalh + optique

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 : 19/11/2024

Signature de l'adhérent(e) :



RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

RELEVÉ DES HORAIS 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
19/11/2014	U		200.-	    

EXECUTION DES ORDONNANCES

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE NOUVELLE CASABLANCA	19/11/16	177,68 Dhs

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

O.D.F
PROTHESES DENTAIRES

DETERMINATION DU CŒFFICIENT MASTICATOIRE

	H
25533412	21433552
00000000	00000000
D	
00000000	00000000
35533411	11433553

The diagram illustrates a dental arch (maxilla) with 28 numbered teeth. The teeth are arranged in four quadrants: Upper Left (UL), Upper Right (UR), Lower Left (LL), and Lower Right (LR). Each tooth is marked with a symbol representing its function:

- Incisors:** UL1-UL3, UR1-UR3, LL1-LL3, LR1-LR3. Symbols include H (Hannus), V (Vultur), and W (Widus).
- Canines:** UL4, UR4, LL4, LR4. Symbols include H (Hannus), V (Vultur), and W (Widus).
- Molars:** UL5-UL8, UR5-UR8, LL5-LL8, LR5-LR8. Symbols include H (Hannus), V (Vultur), W (Widus), and M (Morsus).

The diagram also features a coordinate system with axes D (Dentition) and C (Crown length) intersecting at point H (High point).

[Création, remont, adjonction]

Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Hafid OUKHLIFT

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 DIABÈTE ET DE U.E.M.S.

ECHOGRAPE

HOLTER TENTIONNEL

ECG

الدكتور حفيظ أوكيليفت

طبيب رئيس سابق بالقوات المسلحة الملكية

عضو منتب للجمعية الفرنسية

والأوروبية لأمراض القلب

عضو منتب للجمعية الفرنسية لضغط الشريان

شهادة من الجامعة الدولية لداء السكري والإلحاد

الأوروبي للأطباء الأنصابين

الكشف بالصدى (اكوغرافي)

هولتير الضغط الدموي

تخطيط القلب

Casablanca, le 19/1/2024

Bon de vente

116,00 - ~~Septembre~~ 48 -

AS

88,00 - ~~Octobre~~ 48 -

AS

75,00 - ~~Novembre~~ 48 -

AS

60,00 -

AS

13,60 x 3

AS

6,80 x 3

AS

AS

شارع الألزاس، الرقم 58، الطابق الثاني، بنجديه، قرب سوق بندجية • الدار البيضاء • الهاتف : 05 22 30 26 23
58, Bd d'Alsace, 2ème étage, Benjdia près du Marché • Casablanca • Tél.: 05 22 30 26 23

PHARMACEUTIQUE
CASABLANCA
Bd d'Alsace, 58, Benjdia
Téléphone : 05 22 30 26 23

CLINIQUE MEDICAL
Dr. HAFID OUKHLIFT
Dr. Hafid Oukhlift Médecin Généraliste
30, Bd d'Alsace Casablanca • Tél.: 05 22 30 26 23

pdv
TMS
m/s
Z

- $28,00 \times 2$ - Galactogel Max
 $35,70 \times 3$ - Kinderflocke
- $29,50 \times 2$ - Hydrolipid
 $11,80 \times 2$ - Dunlocare

AS

AS

AS

AB

S

C. PHARMACEUTIQUE CASABLANCA
K. BOUZOUBAA
16, Bd d'Etat - Casablanca
Tél: 05 22 31 47 17

C. PHARMACEUTIQUE NOUVELLE
K. BOUZOUBAA
16, Bd d'Etat - Casablanca
Tél: 05 22 31 47 17

J. A. L. MEDICAL
Dr. OUKAÏD NAFID
Dr. d'Etat en Médecine CM
53, Bd d'Aïsace Casablanca
Tél: 05 22 30 25 25

22/01/2024
N 283478

6/2/24
283478

MYANTALGIC®

MYANTALGIC®

نشرة معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

٦١١٨٠٠١١٠٢٠١٣



يجب قراءة هذه النشرة بكاملها باهتمام قبل استعمال هذا الدواء.

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

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
- إذا كانت لديك أسلطة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
- وصف لك هذا الدواء شخصياً. لا تعطيه لأحد سواك، حتى ولو كانت لديه
إذا كنت تواجه أي آثار جانبية، تحدث مع طبيبك أو صيدليك. وهذا ينطبق أيضًا
انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

الفترة الحمل.
الاشتراع بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يتجاوز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تتجاوزها 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.
وبناءً على ذلك، لا تؤثر الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس
عند النساء اللاتي هن حاميات.

- 1 - ما هو 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 - هل التأثيرات غير المرغوبة المحتملة؟
- 5 - هل حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟

معلومات أخرى

نشرة معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

٦١١٨٠٠١١٠٢٠١٣



٦١١٨٠٠١١٠٢٠١٣ هامة بالنسبة لك

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

O

فترة الحمل.

الاشتراع بين ليفوتيروكس مع مضادات الغدة الدرقية في علاج فرط التدرق لا يشار إليه خلال فترة الحمل. في الواقع، ليفوتيروكس يتجاوز قليلاً جداً حاجز المشيمة، في حين مضادات الغدة الدرقية تتجاوزها 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. وبنهاية تكميل العلاج، الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس.

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

انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

- 1 - ما هو 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 - هل التأثيرات غير المرغوبية المحتملة؟
- 5 - هل حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟

معلومات أخرى

نشرة معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع

ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم

٦١١٨٠٠١١٠٢٠١٣



٦١١٨٠٠١١٠٢٠١٣ هامة بالنسبة لك

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

٥

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها باهتمام قبل استعمال هذا الدواء.

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

انظر الفقرة 4

تحتوي هذه النشرة:

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

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترة العلاج. قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وبنهاية تكميم الغدة الدرقية، الغدة الدرقية بواسطة ليفوتيروكس.

١ - ما هو ليفوتيروكس قرص قابل للقطع و ما هي حالات استعماله؟

٢ - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟

٣ - ما هي طريقة استعمال ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟

٤ - هل التأثيرات غير المرغوبية المحتملة؟

٥ - هل حفظ ليفوتيروكس قرص قابل للقطع؟

معلومات أخرى

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع**ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم**

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتهاء قبض استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوى

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
- إذا كانت لديك أسلنة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
- 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 صيدليك. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة

انظر الفقرة 4

تحتوى هذه النشرة:

- 1 - ما هو 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 العلبة - معلومات أخرى



فترة الحمل.

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

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترات العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكييف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة لفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن آخر

قصور الغدة الدرقية وأخذ

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع**ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم**

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتهاء قبض استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوى

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
- إذا كانت لديك أسلنة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
- 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 صيدليك. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة

انظر الفقرة 4

تحتوى هذه النشرة:

- 1 - ما هو 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 العلبة - معلومات أخرى



فترة الحمل.

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

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترات العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكييف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة لفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن آخر

قصور الغدة الدرقية وأخذ

نشرة: معلومات الاستعمال

ليفوتيروكس® قرص قابل للقطع**ليفوتيروكسين صودي، عن طريق الفم**

يجب قراءة هذه النشرة بكاملها بانتهاء قبض استعمال هذا الدواء. لأنها تحتوى

- احتفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج لقراءتها من جديد
- إذا كانت لديك أسلنة أخرى، اسأل طبيبك أو صيدليك
- 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 صيدليك. وهذا ينطبق أيضاً على أي من الآثار الجانبية المحتملة غير المذكورة في هذه النشرة

انظر الفقرة 4

تحتوى هذه النشرة:

- 1 - ما هو 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 العلبة - معلومات أخرى



فترة الحمل.

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

الرضاعة الطبيعية هي ممكنة خلال فترات العلاج.

قصور الغدة الدرقية أو فرط التدرق قد يضعف الخصوبة. وينبغي تكييف علاج قصور الغدة الدرقية بواسطة لفوتيروكس على أساس المراقبة البيولوجية لأن آخر

قصور الغدة الدرقية وأخذ

Etablir des mesures sur la base des données disponibles : une partie de ces dernières concerne les évaluations liées à un taux normalement bas de succès (hypothèse) chez les enfants âgés de deux ans.

Effets indésirables très rares (pourcent江湖 à 1 pour mille sur 10000) : laux dommages peuvent affecter jusqu'à 1 pour cent de la population générale. Ces effets sont généralement très brefs et peuvent être traités efficacement avec des médicaments ou des techniques chirurgicales. Les effets indésirables les plus courants sont l'œdème pulmonaire et l'œdème des jambes.

Durée du traitement
seules avec une posession (par exemple de l'eau).
Durée médicament vous dira pendant combien de temps vous devrez prendre ce médicament. Vous ne devrez pas attendre le traitement sans autorisation.

SI vous avez pris plus de ALLOCARDYL 40 mg, comprimé
Consultez votre médecin.
Combien que devez-vous prendre d':

SI vous oubliez de prendre ALLOCARDYL 40 mg, comprimé
si vous oubliez de prendre AVLOCARDYL 40 mg, comprimé



A conserver à une température inférieure à 30°C.

Ne pas utiliser ALUDCRAB 10 mg, comprimé sécable après la date d'expiration fait référence au demier jour du mois.

5. COMBIENT CONSERVER AVLOCARDYL 40 mg, comprimé
système nasal ou de déclération.
s'ouvrir et déclément décrire les effets indésirables décritement vid
secale 7?

Déclaration des droits secondaires
Si vous ressentez un déplacemen^t de l'ordre des droits secondaires

Etablir une base des données disponibles : est échappé sur la base des données disponibles (une partie être conservées dans un tableau normalisé basé sur les entités et les attributs d'adescenrs).
Déclarer les relations secondaires : il existe une relation entre deux tables qui n'a pas de sens en lui-même mais qui est nécessaire pour assurer la cohérence entre les deux tables. Ces relations sont déclarées dans le schéma de la base de données.

Effets indésirables très rares (pourrait affecter jusqu'à 1 personne sur 10000) : laux dommages peuvent apparaître au regardation d'une tablette musculaire causée par les anticoagulants (anticoagulants anticoagulants) lorsque lors d'une prise de sang. •

sang hyperglycémie, (voir également la rubrique « Patients devraient faire attention à une prise de sang hyperglycémie »). •

apparition ou aggravation d'une tableau de sang hyperglycémie ». •

Durée du traitement
seules avec une posession (par exemple de l'eau).
Durée médicament vous dira pendant combien de temps vous devrez prendre ce médicament. Vous ne devrez pas attendre le traitement sans autorisation.

SI vous avez pris plus de ALLOCARDYL 40 mg, comprimé
Consultez votre médecin.
Combien deve vous prendre d':

SI vous oubliez de prendre ALLOCARDYL 40 mg, comprimé
si vous oubliez de prendre AVLOCARDYL 40 mg, comprimé



A conserver à une température inférieure à 30°C.

Les patients utilisant ALLCADERM 40 mg, comme le secrétin, après la date de préparation mentionnée sur la boîte. La date d'expiration fait référence au demier jour du mois.

5. CEMENT CONSERVING ALLOCARBYL 40 mg, comprimé soluble dans l'eau et dans les solvants organiques.

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Cet effet apparaît aussi à tout individu susceptible qui ne sait pas nécessairement dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables observés au laboratoire pharmaceutique qui a commercialisé le médicament.

Le système sur la base des dommages responsables : • des crises connuives liées à un taux normalement bas de source (hypoglycémie) chez les patients diabétiques.

Effets indésirables de fréquence inconnue (ne peut être maladie auto-immune).

persone sur 10000 : le taux abnormal de sucre dans le sang (hyperglycémie), voir également le tableau de la page 10.

Effets indésirables très rares (**pourcent affecté jusqu'à 1**)
rendant la prédiction difficile (bronchospasme).

Secondie : *Les deux possibles votes sont les suivants :
- Un vote simple pour le meilleur élément de la liste.
- Un double vote pour deux éléments de la liste.*

Si vous oubliez de prendre ALLOCARDYL 40 mg, complétez immédiatement votre médicin.

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

Durée du traitement
Ce médicament est utilisé pour
durées assez courtes (par exemple de l'eau).
Mode d'administration
AVLOCARDYL 40MG

CP SEC B50
P.P.D: 41DH80
12 2025

AVLOCARDYL 40 mg,
sous utilisation de la solution
de 100 mg/ml. La posologie est de
100 mg par jour, en deux prises.
La posologie peut être augmentée
jusqu'à 200 mg/jour.

Possible *La posologie est variable en fonction de l'affection traitée, elle est aussi adaptée à chaque patient.*



KARDEGIC® 160 mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable

Veuillez des info
• Gardez interrog.
prescrit, à leur mala
parlez-en
qui ne se

LUI :
PER : 06/2024

KARDEGIC 160 MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

SANOFI

int car elle contient

l'autres questions,
personnellement
même si les signes de
flet indésirable,
effet indésirable

1. QU'EST-CE CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

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

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

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

Indications thérapeutiques :

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

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

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

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

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine [les anti-inflammatoires non stéroïdiens -AINS].
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée).
- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille [les AINS].
- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou duodénum.
- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris l'aspirine ou un autre médicament de la même famille [les anti-inflammatoires non stéroïdiens].
- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.
- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

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

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie hépatique des globules rouges, apposée déficit en GEPD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.
 - si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).
 - si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).
 - si vous avez une maladie des reins ou du foie.
 - si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).
 - si vous avez des régles 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 douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de 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-inflammatoire 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 benzotromarone 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 débitofibrade [médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins - nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine)].

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

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

• ticagrelor (dans les indications validées),

• clopidogrel,

• aspirine.

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine [médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux].

• médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec 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 que 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 prendre AUCUN

AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance),

• jusqu'à 100 mg par jour ; Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

KARDEGIC® 160 mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable

Veuillez des info
• Gardez interrog.
prescrit, à leur mala
parlez-en
qui ne se

LUI :
PER : 06/2024

KARDEGIC 160 MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

SANOFI

int car elle contient

l'autres questions,
personnellement
même si les signes de
flet indésirable,
effet indésirable

1. QU'EST-CE CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

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

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

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

Indications thérapeutiques :

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

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

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

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

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine [les anti-inflammatoires non stéroïdiens -AINS].
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée).
- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille [les AINS].
- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou duodénum.
- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris l'aspirine ou un autre médicament de la même famille [les anti-inflammatoires non stéroïdiens].
- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.
- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

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

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie hépatique des globules rouges, apposée déficit en GEPD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.
 - si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).
 - si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).
 - si vous avez une maladie des reins ou du foie.
 - si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).
 - si vous avez des régles 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 douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de 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-inflammatoire 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 benzotromarone 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 débitofibrade [médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins - nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine)].

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

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

• ticagrelor (dans les indications validées),

• clopidogrel,

• aspirine.

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine [médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux].

• médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec 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 que 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 prendre AUCUN

AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance),

• jusqu'à 100 mg par jour ; Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

KARDEGIC® 160 mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine
poudre pour solution buvable

Veuillez des info
• Gardez interrogé,
prescrit, à leur malade parlez-en
qui ne se

LUI :
PER : 06/2024

KARDEGIC 160 MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



6 118001 081189

SANOFI

int car elle contient

l'autres questions,
personnellement
même si les signes de
flet indésirable,
effet indésirable

1. QU'EST-CE CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

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

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

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

Indications thérapeutiques :

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

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

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

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

- si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de DL-lysine) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 6.
- si vous êtes allergique (hypersensibilisé) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens -AINS).
- si vous êtes enceinte, à partir du début du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée).
- si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS).
- si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou duodénum.
- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).
- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.
- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions

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

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

- si vous avez une maladie hépatique des globules rouges, apposée déficit en GPDH, 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 régles 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 douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de 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-inflammatoire non stéroïdien.

Sauf avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet en même temps 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 benzotriazone 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 débitofibrine [médicament utilisé pour le traitement d'une maladie dans laquelle les vaisseaux sanguins du foie sont endommagés et obstrués par des caillots sanguins - nicorandil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine)].

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

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

• ticagrelor (dans les indications validées),

• clopidogrel,

• aspirine.

• un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine [médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux].

• médicaments mixtes adrénergiques-sérotoninergiques.

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avec 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 que 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 prendre AUCUN

AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance),

• jusqu'à 100 mg par jour ; Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

**كليوكواج 500 مل، فرص مختلف
كليوكواج 850 مل، فرص مختلف**

مکرری درات

حتفظ بهذه الشرة، فقد تنازع لغامتها باشاه قيل ستار
جب قرأه هذه المسرى، يكملها على سطحه من جديد
إذا كانت لديك أيه أستلة أخرى، إذا كان لديك
الصلب.

عـلـى مـا زـادـتـهـ اـهـدـهـ التـشـرـهـ

الـشـرـهـ، عـلـيـكـ إـعـلـامـ الطـبـيبـ أوـ الـصـيـلـيـ بـهـ.

إـذـ تـقـاـمـ أـحـدـ الـأـعـراضـ غـيـرـ الـمـغـرـوـيـةـ أوـ إـذـ

رـمـضـنـ هـذـاـ الدـوـاءـ الـكـ شـخـصـيـاـ، لـأـ تـعـلـمـ إـبـداـ

الـأـعـراضـ الـتـيـ لـدـيـكـ، لـأـنـ ذـلـكـ قـدـ يـسـبـبـ لـهـ الـفـسـرـدـ

بـيـهـ تـعـلـمـ إـبـداـ

230 021 28. ١٦٢

٤ - ما هي طريقة تناول كليوكواج ، فرض معلق؟
٥ - ما هي التأثيرات غير المغوية المحتملة؟
٦ - ما هي طريقة حفظ كليوكواج ، فرض معلق؟
١ - ما هو كليوكواج ، فرض معلق وما هي
الصفات المميزة العلاجي **code ATC** **١٦٢** .
لواصي الأسلععمال: يحتوي كليوكواج على متفوردين، إنه دواء مستعمل المسماة بغيرانيد.
الأنسولين هرمون ينتجه البنكرياس يسمح للجسم التوازن في الدم، يستخدم الجسم الغلوكوز لإنتاج عذتما تكون مريضا بالسكري، لا ينتجه البنكرياس وليس قادر على تحذف ام إنسولين الذي ينتجه بشدة الغلوكوز في الدم. يساعد كليوكواج على تنفيض المستوي الأرب ما يمكن من المستوى الطبيعي.
إذا كنت بالغا وتعاني من وزن زائد، يمكنك المساعدة على فقدان قليل من الوزن.
في الوزن الحالات التي يستعمل فيها كليوكواج (الأنسولين) ككل "السكري غير المتوقف على الأنسولين") عندما لا يسمح النظام الغذائي والتعرين البشري ودهنهما بالتحكم بهم زيادة الوزن.
استعمل كليوكواج لعلاج السكري من النوع ٢ (الأنسولين) وفيه يُعطى كليوكواج خاص لدى المرضى الذين يعانون من مرض السكري (السكري)
قابلة للبيع أو إنسولين).

٢- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تنفيذ المهام؟ (الرسن مثلاً) :

لا يتضمن أيها كليكيوناً في الحالات المثلية، إنما كانت تعانى من تدهور حالها وظائف الكلية، وإنما كانت تعانى من سكري غير متحكم به، يصاحبه متلازمة فروط سكر الدم (ارتفاع حاد لهذا الداء المذكورة في الفقرة 6).

إنما كانت تعانى من مشكل في الكبد، إنما كانت تعانى من تهاب حاد أو انتفاخ غير معندة، وإنما كانت تعانى من صارمة، غثيان، تقيق، إسهال، فقدان سريان العذون، حفاض، تهاب لبنة، إنما كانت تعانى من سكري غير متحكم به، يصاحبه متلازمة فروط سكر الدم (ارتفاع حاد لهذا الداء المذكورة في الفقرة 6).

إنما كانت تعانى من حفاض لبنة، أو حفاض كيتويني، الحفاض الكيتويني إصابة تكسيكية، إنما كانت تعانى من شائنة التسبيب بسباب سكك الحويق، وإنما كانت تعانى من حفاض في الماء (الماء) أو حفاض في الدم (جسم كيتويني) والذئبي من شائنة التسبيب بسباب سكك الحويق، وإنما كانت تعانى من حفاض في الماء، تتفقس سريعاً وعميقاً، الرغبة في الترم، نفس رائحة فاكهة غير معندة.

إنما كانت تعانى من إسهال مستمر أو حاد، وإنما كانت تعانى من مشكل كوليية من شائنة، وإنما كانت تعانى من كوليية كبيرة من الماء (المختلف)، مثلًا على مثلك اجتلاف إلى تغيرات عددة مرات على التوالي، قد يؤدي إلى تغييرات واحتياطات.

إنما كانت تعانى من إلتهاب حاد، مثلًا إلتهاب الرئتين أو القصبات، أو إلتهاب الكليتين أو الأصابع الماء إلى مشكل في الكليتين من شائنة تعانىها تعريفها، لخطر المخاض، وإنما كانت تعانى الماء إلى مشكل في الكليتين (النظر أنتبه معه لحذركم يا إدناه).

إنما كانت تتراول علها ضد القصور الكليري العدار أو إذا عانيت من وقت قريب من قلبية، أو إذا كانت تعانى من مشاكل حادة في ما يخص الوردة الدموية (مثل صدمة)، وإنما كانت تعانى من صعوبات في التنفس، ذلك من شأنه أن يؤدي إلى تقصص في إلassege بالاكتسجين، مما يعرضك لخطر المخاض الليفي (انظر تحديرات وإحتياطات).

**كليوكواج 500 مل، فرص مختلف
كليوكواج 850 مل، فرص مختلف**

کلوریدرات اند

حفظ بهذه النشرة، فقد تحتاج القراءة إلى باشاهد قبل تناوله.

الصيادي، الذي أتى به نفسي
لأنه يعلمني كل شيء
عن الطيور والحيوانات
وكل ما يحيط بي في الطبيعة.
أنا أحب الطيور وأنا
أعيش في قرية صغيرة
في إقليم كارولينا الشمالية.
أنا أعيش في قرية صغيرة
في إقليم كارولينا الشمالية.

على ماذ تنتهي هذه الشارة
1 - ما هو المكرونة ، فرنس مخلف وما هي حال
2 - ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول
3 - ما هي طريقة تناول المكرونة ، فرنس مخلف
4 - ما هي التقديمات غير المغربية ، المختلطة
5 - ما هي طريقة حفظها لحين الحاجة ، فرنس مخلف
6 - محتوى العلبة ومعلومات إضافية.

٢- ما هي المعلومات الواجب معرفتها قبل تناول دليكتها ؟ (فرص مماثلة) :

لا يتضمن إلهاجاً كليكيوحاً في الحالات المائية.
إذا كانت تعانى من تدهور حاد في وظائف الكلى
لأنها الرواية المذكورة في الفقرة 6.

إذا كانت تعانى من تدهور حاد (ارتفاع حاد لم
مستويه مثلاً)، يصاحبه متلازمة سكر الدم (ارتفاع
مستوى السكر في الدم) بصورة صارمة، غالباً، فقدان سريان
الحادي (حيث يطرد حاضن النبي "أسطلة") أو حاضن كيتويني.
الحادي من شأنه التسبب بسباب سكري (حسام)
أو كيتيني، الذي يزيد في انتشار الحاد في المدة، تتبعه سرعة وعمق،
والرغبة في النوم، نفخ، نفاس، الرغبة في النوم، نفخ،
وانتهاء فاكهة غير معادة.

إذا نفتت كمية كبيرة من الماء (المجفاف)، مثلًا على إثر إسهال مستمر أو حاد، أو
تفاقلت عددة مرات على التوالي، قد يؤدي الإجتلاف إلى مشاكل كثيرة من شأنها أن تعرّف
لخطر الحاجض البني (انظر "تدليلات واحتياطات").

إذا كانت تعانى من إنفلونزا حاد، مثلًا إنفلونزا الريتين أو القصبات، أو إنفلونزا الكليتين
وتؤدي الأصوات الحاداء إلى مشاكل في تعانى من وقت قريب من
النظر (أنتبِ مع حذركم ياجـ إدناه).

إذا كنت تتداوى علاجياً ضد القصور الكلوي (الحاد أو إذا عانيت من قللية، أو إذا كانت تعانى من مشاكل حادة في ما يخص الدورة الدموية (مثل صدمة)
إذا كانت تعانى من صعوبات في التنفس، ذلك من شأنه أن يؤدي إلى تقصّف في
الأنسجة بالكلسيجين، مما يعرضك لخطر الحاجض اللبناني.

50µg /dose

solvérisation nasale

de fluticasone

LOT: GA 20218
PPV: 75 DH

Cette notice avant de prendre ce médicament.
antes sur votre traitement et votre maladie.
avez un doute, demandez plus
votre pharmacien.
voulez avoir besoin de la relire.

Lisez
elle
d'un
Garde

1. IDE

Dénomination

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

Forme pharmaceutique et présentations

Suspension pour pulvérisation nasale, boîte de 1 flacon pulvérisateur avec pompe dosseuse assurant 100 doses de 50 µg.

Composition

Propionate de fluticasone (DCI) 50,30 µg
Équivalent en fluticasone 50 µg

Excipients: Dextrose anhydre, cellulose microcristalline et carboxyméthylcellulose sodium, chlorure de benzalkonium, polysorbate 80, alcool phénylethylique, 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® 50µg/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® 50µg/dose, suspension pour pulvérisation nasale.

Mises en garde spéciales :

En cas de surinfection (mouchage purulent), de fièvre ou d'infection broncho-pulmonaire concomitante, prévenez 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 notable : 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 produit des tests pratiqués lors des compétitions.

Grossesse-allaitement :

- Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse.

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

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Il est peu probable que NAZAIR® 50µg/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 narine 1 fois par jour le matin. La posologie maximale est de 2 pulvérisations.

Enfant de 4 à 12 ans: en traitement de la rhinite allergique saisonnière, 100 µg par jour soit 1 pulvérisation. La posologie maximale est de 1 pulvérisation.

La mise en route et la durée du traitement sont identiques.

Polypose nasosinusienne:

Traitements d'attaque: 400 µg par jour, soit 2 narines 2 fois par jour, matin et soir.

Une fois le contrôle des symptômes obtenu, le traitement d'entretien: 200 µg par jour, soit 1 narine, une fois par jour le matin.

Dans tous les cas il convient de toujours changer de narine.

En cas de persistance des troubles ne pas arrêter le traitement.

DANS TOUS LES CAS SE CONFORMER AU MEDECIN.

Mode et voie d'administration :

Vole nasale.

• Mouchez-vous doucement pour assécher les narines.

• Agitez doucement le flacon.

• Retirez le capuchon protecteur de l'application latérale.

• Bouchez une narine, penchez légèrement la tête vers l'arrière; insérez doucement l'applicateur nasal dans la narine en bas de la collerette pour libérer la pulvérisation.

• Répétez l'opération pour l'autre narine.

• Essuyez l'applicateur nasal et remettez-le dans le flacon.

Lors de la toute première utilisation du produit, appliquez l'applicateur nasal sur la collerette avec l'index et le majeur, puis pressez jusqu'à obtention d'une fine pulvérisation.

Fréquence d'administration :

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER AU MEDECIN.

Durée de traitement :

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER AU MEDECIN.

Ne pas augmenter ou diminuer la dose sans avis du pharmacien.

Nettoyage :

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

Procéder comme suit :

1. Détacher le pulvérisateur du flacon.

2. Laver le pulvérisateur et l'oblétrateur dans l'eau en excès, laisser sécher dans un endroit sec.

3. Remplacer le pulvérisateur et l'oblétrateur.

4. Si le pulvérisateur est bouché, le retirer et nettoyer.

Curt

Cétirizine
10 r

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



COMPOSITION :

Cétirizine (DCI) Di-

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 $\frac{1}{2}$ 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.



Sotipred® 20 mg

Frequence

Excipient

Excipient

PRESE

Boîte d

INDIC

Ce mé

Il est i

CONT

Ce m

- la r

var

- anti

Ce m

méde

cardiaqu

on avec

notoire : voir notice



indications

PPV: 40DH00

PER: 12/25

LOT: L4236

b

82, Allée des Camélias - Ain Sefra - Casablanca
S.Bachouch - Pharmacien Responsable

taux exprimé en base 20 mg

1 comprimé.

(sans l'arôme orange-pamplemousse)

ec barre de cassure.

alisé pour son effet anti-inflammatoire.

SE dans les cas suivants :

adies virales en évolution (hépatites virales, herpès, aux non traités, - vaccination par des vaccins vivants,

ENT PAS ETRE UTILISE, sauf avis contraire de votre

edicaments pouvant donner certains troubles du rythme

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, bérpidil, 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
(D)
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 réaction cutanée ou un gonflement du visage ou du cou. Si vous avez déjà eu des problèmes au foie où développé un épanouissement de la peau lors de la prise d'un autre.

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

Si vous avez des doutes, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SAPHIR.

GARDE ET PRÉCAUTIONS D'EMPLOI : Ne prenez pas SAPHIR 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :

• conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SAPHIR si vous :
- avez une mononucléose infectieuse,
- avez des problèmes au foie ou aux reins,

• demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre SAPHIR.
Si votre médecin pourra rechercher le type de l'infection.

Il pourra vous prescrire un dosage différent de ce médicament.

Une attention particulière : certaines maladies peuvent engendrer des raves, notamment des réactions d'insolubilité et une inflammation du gros intestin. Prenez SAPHIR, vous devez surveiller pour réduire les risques. Voir « Une attention particulière dans certains effets

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 pharmacien ou l'infirmier (ier) que vous prenez SAPHIR. En

SAPHIR peut influer sur les résultats de ces types de tests. **Tensions importantes concernant certains éléments de SAPHIR 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet :**

l'absorption de ce médicament est déconseillée chez les personnes présentant une intolérance au fructose, un syndrome de galactose ou un déficit en isomaltase (maladies héréditaires rares).

Le médicament contient du potassium. A prendre en compte les patients insuffisants rénaux ou chez les patients qui ne ont pas d'appétit alimentaire en potassium.

Le médicament contient du Sodium. A prendre en compte les patients contrôlant leur apport alimentaire en sodium.

INTERACTIONS : Utilisation d'autres médicaments

Prenez ou avez pris récemment un autre médicament, à votre médecin ou à votre pharmacien. Cela inclut les médicaments vendus sans ordonnance, et aussi les à base de plantes. Prenez de l'allopurinol (en traitement de la goutte) ou de l'aspirine, le risque de réaction cutanée allergique est réduit.

Prenez du probénécide (en traitement de la goutte), mais il peut décider d'ajuster votre dose de SAPHIR, les médicaments destinés à empêcher la coagulation (comme la warfarine) sont pris avec SAPHIR, des analyses sanguines supplémentaires peuvent être requises.

Il peut influer sur l'action du méthotrexate (un médicament utilisé pour traiter le cancer ou les maladies auto-immunes).

Il peut influer sur l'action du mycophénolate moftétil (utilisé pour prévenir le rejet de greffe d'organes).

INTERACTIONS : Utilisation avec les aliments et les boissons

INTERACTIONS : Utilisation avec les produits de phytothérapie ou les alternatives

Sans objet.

Sportifs

Sans objet.

EFFETS SUR L'APTITUDE À CONDUIRE DES VÉHICULES OU À UTILISER DES MACHINES

SAPHIR peut provoquer des effets indésirables susceptibles de réduire la capacité à conduire.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT

Si vous êtes enceinte ou si il est possible que vous le soyiez, ou si vous allaitez, vous devez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre un quelconque médicament.

COMMENT PRENDRE SAPHIR 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet ?

Instructions pour un bon usage

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

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

Posologie

• Adultes et enfants de 40 kg et plus

• Dose habituelle : 1 sachet trois fois par jour

• Dose inférieure : 1 sachet deux fois par jour

• Enfants pesant moins de 40 kg

Les sachets SAPHIR 1 g/125 mg ne sont pas recommandés.

• Patients souffrant de problèmes rénaux et hépatiques

• En cas de problèmes rénaux, une adaptation de la posologie peut être nécessaire. Le médecin pourra prescrire un dosage différent ou un autre médicament.

• En cas de problèmes au foie, des analyses de sang plus fréquentes pourront être nécessaires afin de vérifier le fonctionnement de votre foie.

Comment administrer SAPHIR ?

• Juste avant la prise de SAPHIR, ouvrez le sachet et mélangez son contenu dans un demi-verre d'eau.

• Avez le mélange au début d'un repas ou un peu avant.

• Répartissez les prises de manière régulière au cours de la journée ; elles doivent être espacées d'au moins 4 heures. Ne prenez pas 2 doses en 1 heure.

• Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

• Ne prenez pas SAPHIR pendant plus de 2 semaines. Si vos symptômes persistent, consultez de nouveau un médecin.

Symptômes et instructions en cas de surdosage

Si vous avez pris plus de SAPHIR 1 g/125 mg, poudre pour suspension buvable en sachet que vous n'auriez dû : La prise d'une quantité excessive de SAPHIR peut entraîner