

# 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.



**MUPRAS**

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

**Déclaration de Maladie**

M23-0015008

197242

Maladie

Dentaire

Optique

Autres

Cadre réservé à l'adhérent [e]

Matricule : 10585 Société : R.A.M

Actif

Pensionné(e)

Autre :

Nom & Prénom : KSSIBA EL HABIB

Date de naissance : 13.6.73

Adresse : Berrechid

Tél. : 0627458836 Total des frais engagés : Dhs 01MARS 2012

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 16/02/2012

Nom et prénom du malade : KSSIBA EL HABIB Age :

Lien de parenté :  Lui-même  Conjoint  Enfant

Nature de la maladie : Affection Neurologique

Affection longue durée ou chronique :  ALD  ALC Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à : \_\_\_\_\_ Le : \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_ / \_\_\_\_\_

Signature de l'adhérent(e) : \_\_\_\_\_

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

## Adresses Mails utiles

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

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

## RELEVE 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
16/10/2024	Consu	300 dhs		<i>Dr. HARRAH Nnam</i> 333, Bd. Lt. Ne 2ème étage Tel: 0522 030399-G

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<i>Pharmacie NASSOURI</i> El Nasrallah N°327 - Berrechid Tél : 05 22 51 67 19	16/10/2024	550 Dhs

## ANALYSES - RADIGRAPHIES

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

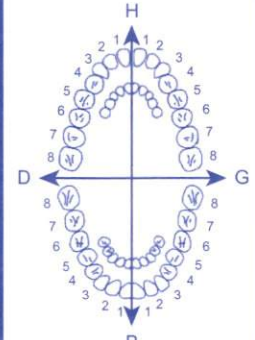
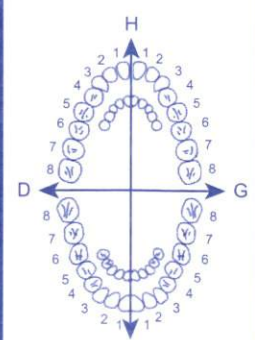
## AUXILIAIRES MEDICAUX

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

## 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 canalaire, ainsi que le bilan de l'ODF.

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	CCOEFFICIENT DES TRAVAUX  MONTANTS DES SOINS  DEBUT D'EXECUTION  FIN D'EXECUTION  CCOEFFICIENT DES TRAVAUX  MONTANTS DES SOINS  DATE DU DEVIS  DATE DE L'EXECUTION
				
				
<b>O.D.F PROTHESES DENTAIRES</b>	<b>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</b>			
	H	25533412   21433552 00000000   00000000	G	
	D	00000000   00000000	B	
		35533411   11433553		

**[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. HARRIZI Ilham**  
Neurologue - Épileptologue  
Adultes et enfants

Ancien médecin du CHU Ibn Rochd de Casablanca  
Electro-Encéphalo-Graphie (Vidéo-EEG)  
Electro-Neuro-Myo-Graphie (ENMG)  
Diplôme universitaire dans les urgences d'Accident Vasculaire Cérébral



**الدكتورة حريزي إلهام**

اختصاصية في أمراض الدماغ، الأعصاب  
العمود الفقري والعضلات - الكبار والصغار

طيبة ساقية بمستشفى ابن رشد بالدار البيضاء  
التخطيط الكهربائي للدماغ - الشبكة  
التخطيط الكهربائي للأعصاب و العضلات  
دبلوم الدراسات العليا الجامعية في  
مستعجلات الجلطة الدماغية

Berrechid le: ..... 16/02/2024 ..... برشيد في:

**MR KSSIBA EL HABIB**

- Kardegic 160 mg - poudre en sachet  
1 SACHET MIDI APRES REPAS PENDANT 3 MOIS
- Nolip 10 mg - comprimé pelliculé  
1 Comprimé, soir, pendant 3mois
- Athymil 30 mg - comprimé pelliculé  
1/2 Comprimé, soir, pendant 3 mois
- MON MAG B6 - Gélule  
1 Gélule, soir pendant 1 mois

13480 نوراگل 800ج  
1423ج (one bottle)

Dr. HARRIZI Ilham  
833, Bd Mohamed 5, Nasr Allah  
Tél: 0522 030 399 GSM: 0642 890 050

Pharmacie NASROLLAH  
BERRECHID  
ol. Nasrallah N°327 - Berrechid  
Tél.: 05 22 51 67 19

# KARDEGIC® 160 mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été prescrit par votre pharmacien. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## 1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉATION 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, 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 ?

### N'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 hème 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 de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).
- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.
- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

### Avertissements et précautions

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

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

- si vous avez une maladie hérititaire 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 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 réactions allergiques.
- Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grippale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

doit pas être admis.

Pendant le traitement de survenue de ce tableau, il doit être arrêté pour solu-  
surveiller de tels  
Si une intervention  
l'aspirine augme-  
dernière prise de  
Prévenez votre n  
médicament, da-

### Enfants et adolescents

Voir consigne 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. 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 benz bromarone 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 débréotide (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),
- topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicament utilisés 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),
- cobamamide,
- ibuprofène,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

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 léusions 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 spécialisé**

enir. Le risque personnes de en cas GLC 160 mg. Médecin en cas de

même lorsque la e la prise de ce

# KARDEGIC® 160 mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

• Gardez cette notice. Vous pourrez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été prescrit par votre pharmacien. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres. • Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

## 1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### Classe pharmacothérapeutique :

ANTI-THROMBOTIQUE/INHIBITEUR DE L'AGGRÉATION 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, 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 ?

### N'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 hème 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 de l'aspirine ou un autre médicament de la même famille (les anti-inflammatoires non stéroïdiens).
- si vous souffrez de saignements ou si votre médecin a identifié chez vous des risques de saignements.
- si vous avez une maladie grave du foie, des reins ou du cœur.
- si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

### Avertissements et précautions

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

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

- si vous avez une maladie hérititaire 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 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 réactions allergiques.
- Des syndromes de Reye, pathologies très rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allure grimpale) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet ne

doit pas être admis.

Pendant le traitement de survenue de ce tableau, il doit être arrêté pour solu-  
surveiller de tels  
Si une intervention  
l'aspirine augme-  
dernière prise de  
Prévenez votre n  
médicament, da-

### Enfants et adolescents

Voir consigne 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. 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 benzboronate 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 débréotide (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),
- topiques gastro-intestinaux, antiacides et adsorbants (médicament utilisés 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),
- cobamamide,
- ibuprofène,
- un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),

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 léusions 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 spécialisé**

enir. Le risque personnes de en cas GLC 160 mg. Médecin en cas de

même lorsque la e la prise de ce

## Rosuvastatine 10 mg et 20 mg

Boîtes de 10 et 20 comprimés à 10 mg et 20 mg

**Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice.**

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin d'en parler à votre médecin ou à votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit même en cas de symptômes identiques.

Si l'un des effets indésirables devient mentionné dans cette notice, parlez-en à votre pharmacien.

**1. DENOMINATION DU MEDICAMENT**

NOLIP® 10 mg et 20 mg.

**2. COMPOSITION DU MEDICAMENT**

NOLIP® 10 mg

Rosuvastatine calcique

Équivalent à Rosuvastatine (DCI).

NOLIP® 20 mg

Rosuvastatine calcique

Équivalent à Rosuvastatine (DCI).

**Excipients communs:** Lactose monohydraté, Cellulose microcristalline, Citrate de sodium, Stéarate de magnésium; Crospovidone, Opadry Rose.

**Excipients à effet notable :** Lactose, sodium.

**3. CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE**

Inhibiteur de l'HMG Co-A réductase, Code ATC : C10AA07.

**4. INDICATIONS THERAPEUTIQUES**

NOLIP® est indiqué dans :

**Traitements des hypercholestérolémies :**

- Adultes, adolescents et enfants âgés de 6 ans ou plus avec hypercholestérolémies pures (type II a incluant les hypercholestérolémies familiales hétérozygotes) ou dyslipidémies mixtes (type II b), en complément d'un régime lorsque la réponse au régime et aux autres traitements non pharmacologiques (exercice, perte de poids) n'est pas suffisante.

- Hypercholestérolémie familiale homozygote, en complément d'un régime et d'autres traitements hypolipidémiants (notamment l'aphéresèse des LDL) ou lorsque ces traitements ne sont pas appropriés.

**Prévention des événements cardiovasculaires :**

- Prévention des événements cardiovasculaires majeurs chez les patients estimés à haut risque de faire un premier événement cardiovasculaire, en complément de la correction des autres facteurs de risque.

**5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION****Mode et voie d'administration :**

Voie orale.

NOLIP® peut être administré à tout moment de la journée, indépendamment des repas.

**Durée du traitement et fréquence d'administration:**

Avant de débuter le traitement, le patient doit suivre un régime hypocholestérolémitant adapté qu'il devra continuer pendant toute la durée du traitement.

La posologie sera adaptée selon l'objectif thérapeutique et la réponse du patient, en fonction des recommandations en vigueur.

**Traitements des hypercholestérolémies :**

La dose initiale recommandée est de 5 ou 10 mg une fois/jour par voie orale aussi bien chez les patients nains que chez les patients précédemment traités par un autre inhibiteur de l'HMG-CoA réductase. Pour un patient donné, le choix de la dose initiale devra tenir compte du taux de LDL-C, du risque cardiovasculaire potentiel ainsi que du risque de survenue d'effets indésirables.

Une augmentation de la posologie à la dose supérieure peut se faire après 4 semaines si besoin.

Compte tenu de l'augmentation du nombre d'effets indésirables observés à la dose de 40 mg par rapport aux doses plus faibles, une dose maximale de 40 mg (2 fois 20 mg) ne sera envisagée que

0 2 1 4 8 0  
E Y P 0 9 7 2 5  
P P M 1 5 4 0 1 7 0  
**154,40**

Par comprimé pelliculé

10,395 mg

10,000 mg

20 790 mg

20,000 mg

- A
  - At
  - Aff
  - Tr
  - SI U
  - INDI
  - MED
  - 8. MI
  - Utilisé
  - Effet
  - rosuvastatine
  - régulièrement
  - Effets m
  - des patients
  - Dosage
  - confirmé, le
  - Effets hé
  - normale doit
  - des tests fo
  - Inhibiteur
  - observée ch
  - de protéase
  - Pneumop
  - traitement pa
  - Diabète : che
  - entraîner une hyper
  - risque (glycémie à je
  - triglycérides, hyperle
  - Lactose : l'utilisation
  - au galactose, un déficit
  - galactase (maladies hér
  - Sodium : ce médicam
  - apport en sodium.
- EN CAS DE DOUCEUR, NE PAS SE DÉMÉDICALISER.**
- DE VOTRE PHARMACIEN**
- 9. INTERACTIONS**
- Effet de l'administration**
- Inhibiteurs des tra



# MONMAG B6

## PROPRIETES :

Le magnésium est un minéral essentiel au bon fonctionnement de 300 réactions métaboliques dans le corps. Il agit en synergie avec le calcium, avec lesquels il doit rester en équilibre dans le corps. Il se trouve dans les os et les dents, tandis que d'autres tissus mous. Il est éliminé par les reins.

Vitamine B6 joue un rôle de cofacteur dans un grand nombre d'acides aminés et des protéines. Elle joue un rôle crucial dans l'hémoglobine et de certains neurotransmetteurs comme l'acide gamma-aminobutyrique. Elle joue, à ce titre, un rôle psychique. Elle contribue à la bonne absorption de la vitamine B12 et d'acide chlorhydrique.

**Monmag** est riche en magnésium et vitamine B6 qui contribuent au fonctionnement normal du système nerveux.

Le magnésium joue un rôle dans le processus de division cellulaire, et contribue au maintien d'une ossification normale et une dentition normale.

La vitamine B6 participe au métabolisme normal des protéines.

L 3381  
P: 06/26  
PVC: 97.90 DH

## Utilisations :

MonMag est recommandé dans : l'anxiété, la nervosité, le stress, troubles du sommeil, fatigue et certains déséquilibres émotionnels légers.

Chez le sportif le magnésium corrige ou prévient les troubles musculaires, notamment les crampes et les courbatures.

## COMPOSITION (en mg par gélule de 600 mg)

Ingrédient	En mg par gélule de (600 mg)
Oxyde de magnésium	510,00 mg
Vit B6	2,00 mg
Stéarate de magnésium	3,00 mg
Maltodextrine	85,00 mg

	Teneur/gél	%AJR Total pour 1 gél
Magnésium	300 mg	100 %
Vit B6	2 mg	100 %

Gélules en gélatine bovine halal

## POSOLOGIE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

1 gélule par jour, à prendre avant le repas avec un grand verre d'eau

## PRÉCAUTION D'EMPLOI :

- Tenir hors de portée des enfants.
- Ne pas dépasser la dose journalière indiquée.
- Eviter la consommation concomitante de thé ou du café.
- Ce complément alimentaire doit être pris dans le cadre d'une alimentation variée et équilibrée et d'un mode de vie sain.

## CONDITIONS DE STOCKAGE :

A l'abri de l'humidité, dans un endroit ne dépassant pas la température moyenne de 25°C.

## PRÉSENTATION :

Pilulier de 30 gélules

Poids net : 22 gr

Complément alimentaire n'est pas un médicament



# NOOTROPIYL 800 mg, comprimés

Boîte de 60

Piracétam

LOT

231791 1

EXP

05 2027

PPV

130.5

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

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

Grossesse et allaitement

NOOTROPIYL 800 mg  
Boîte de 60 comprimés pelliculés  
AMM N° 405/16 DMP/21/NRQ



## Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE NOOTROPIYL 800 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NOOTROPIYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
3. COMMENT PRENDRE NOOTROPIYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER NOOTROPIYL 800 mg, comprimés pelliculés ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

## 1. QU'EST-CE QUE NOOTROPIYL 800 mg, comprimés pelliculés ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### AUTRES PSYCHOSTIMULANTS ET NOOTROPIQUES.

Ce médicament est indiqué dans les situations suivantes:

#### Chez l'adulte :

- le traitement d'appoint de troubles mineurs chroniques (cognitifs ou neurosensoriels) liés au vieillissement (à l'exclusion de la maladie d'Alzheimer et des autres démences);
- traitement symptomatique des vertiges.

#### Chez l'enfant de plus de 30 kg (soit à partir d'environ 9 ans):

- la dyslexie.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE NOOTROPIYL 800 mg, comprimés pelliculés ?

Ne prenez jamais NOOTROPIYL 800 mg, comprimés pelliculés dans les situations suivantes :

- allergie connue au piracétam, à un dérivé de la pyrrolidone ou à l'un des composants du médicament,
- anomalie grave de la fonction des reins,
- hémorragie cérébrale,
- chorée de Huntington (aggravation des symptômes).

Faites attention avec NOOTROPIYL 800 mg, comprimés pelliculés :

#### Mises en garde spéciales

Prévenir votre médecin :

#### Posologie

La posologie est fixée par votre médecin. A titre indicatif, la posologie pour les troubles mineurs chroniques (cognitifs) liés au vieillissement et dans les vertiges, matin, midi et soir, soit 3 comprimés pelliculés. Chez l'enfant, les formes buvables sont adaptées.

DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

#### Mode d'administration

Voie orale.

Avaler les comprimés sans les mordre.

#### Fréquence d'administration

Dans tous les cas, se conformer aux instructions de votre médecin.

#### Durée du traitement

Dans tous les cas, se conformer aux instructions de votre médecin.

Si vous avez pris plus de 3 comprimés pelliculés que celles prescrites : Consultez immédiatement votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre une dose de 3 comprimés pelliculés :

Ne prenez pas de dose double si vous avez oublié de prendre une dose.

## 4. QUELLES SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, NOOTROPIYL 800 mg, comprimés pelliculés est susceptible d'effets indésirables, bien que tout le monde n'en souffre pas.

- nervosité, agitation, instabilité,
- troubles gastro-intestinaux (nausées, diarrhée, maux d'estomac).

Si vous remarquez des effets indésirables dans cette notice, ou si ces effets deviennent graves, veuillez en parler à votre pharmacien.