

# 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 : 1963  
Adresse : Beniachid  
Tél. : 0607458836 Total des frais engagés : Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :  
Dr. HARRIZI Ilham  
Neurologue  
333, Bd. Mohammed VI, L'Al Nasr Allah  
2ème étg. N°8 Beniachid  
Tél: 0522 030 399 / GSM: 0642 890 050  
Date de consultation : 16/02/2024  
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.

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



# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
16/02/24	Consu	300	Dr. HARRIS	

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
Pharmacie NASROLLAH BERRECHID 01 Nasrollah N°327 - Berrechid Tel: 05 22 51 67 19	16/02/24	550,10

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

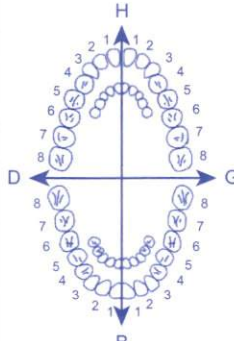
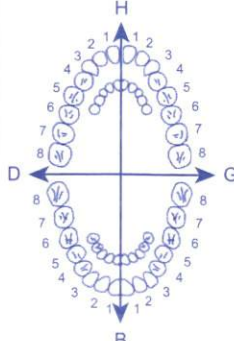
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

# RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient														
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>													
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>													
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>													
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>													
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU CCEFFICIENT MASTICATOIRE																
	<table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table>		H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		CCEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
	H																
	25533412	21433552															
	00000000	00000000															
	D	G															
	00000000	00000000															
	35533411	11433553															
	B																
	[Création, remont, adjonction]		MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>														
	Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession		DATE DU DEVIS <input type="text"/>														
		DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>															

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

**Dr. HARRIZI Ilham**  
Neurologue - Epileptologue  
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

طبيبة سابقة بمستشفى ابن رشد بالدار البيضاء  
التخطيط الكهربائي للدماغ - الشبكة  
التخطيط الكهربائي للأعصاب والعضلات  
دبلوم الدراسات العليا الجامعية في  
مستعجلات الجلطة الدماغية

برشيد في: 16/02/2024 Berrechid le:

**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

Neotropyl 800 mg (avec Boite)

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

Dr. HARRIZI Ilham  
333, Bd. Mohamed 5, Lot. Nasr Allah étg 2. N°8 Avec ascenseur (en face de Carrefour) - Berrechid  
Tél: 0522 030 399 GSM: 0642 890 050

333 شارع محمد الخامس، إقامة نصر الله، الطابق 2 بالمصعد، رقم 8 برشيد «أمام كارفور»

333, Bd. Mohamed 5, Lot. Nasr Allah étg 2. N°8 Avec ascenseur (en face de Carrefour) - Berrechid - INPE: 121196604

ICE: 002816744000083 - ☎ 0522 030 399 📞 Urgences: 0642 890 050 @ neuro.ilham@gmail.com



# KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

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

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. 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 présentez 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 ?

### Cause pharmacothérapeutique :

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

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

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

### Indications thérapeutiques :

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

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

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

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

• si vous êtes allergique à la substance active (Acétylsalicylate de DL-Lysine) ou à l'un des composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 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 du duodénum.

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

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

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

• si vous êtes atteint d'une maladie (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 héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges.

• si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite).

• si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles).

• si vous avez une maladie des reins ou du foie.

• si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée).

• si vous avez des règles abondantes.

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

doit pas être administré pendant le traitement de surveillance de la fièvre chez les enfants de moins de 16 ans.  
PÉR-04 2025  
LOT : Z36010

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

P.P.V : 350H70



Enfants et adolescents

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

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

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

Si vous avez déjà eu de l'aspirine, 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 benzobromarone 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 défibrotide (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, antacides et adsorbants (médicaments 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),
  - cœlestibut,
  - ibuprofène,
  - un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
  - médicaments mixtes adrénergiques-sérotinergiques.
- Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.
- KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boissons et de l'alcool**
- La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de lésions au niveau gastro-intestinal.
- Grossesse, allaitement et fertilité**
- Si vous êtes enceinte ou 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 prenez AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).
- Jusqu'à 160 mg par jour :** Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

renir. Le risque personnes de en cas GIC 160 mg, sédén en cas d

même lorsque la e la prise de ce

# KARDEGIC® 160mg

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

SANOFI

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

• Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire. • Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien. • Ce médicament vous a été personnellement prescrit. 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 présentez 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 ?

### Cause pharmacothérapeutique :

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

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

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

### Indications thérapeutiques :

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

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

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

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

- si vous êtes allergique à la substance active (Acétylsalicylate de DL-Lysine) ou à l'un des composants contenus dans KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet, mentionnés dans la rubrique 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 du duodénum,
- si vous avez déjà eu une hémorragie ou une perforation au niveau de l'estomac après avoir pris de l'aspirine ou d'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 myopathie (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 héréditaire des globules rouges, appelée déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,- si vous avez déjà eu un ulcère de l'estomac ou du duodénum ou une inflammation de l'estomac (gastrite),
- si vous avez déjà eu des saignements digestifs (vomissements de sang ou présence de sang dans les selles),
- si vous avez une maladie des reins ou du foie,
- si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),
- si vous avez des règles abondantes.

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

doit pas être administré pendant le traitement de surveillance de la fièvre chez les enfants de moins de 16 ans.  
PÉR-04 2025  
LOT : Z3E010

KARDEGIC 160MG  
SACHETS B30

P.P.V : 350H70



Enfants et adolescents

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

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

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

Si, sans la prise de votre médicament, 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 benzobromarone 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 défibrotide (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, antacides et adsorbants (médicaments 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),
    - cobicistat,
    - ibuprofène,
    - un inhibiteur sélectif de la recapture de la sérotonine (médicaments utilisés pour traiter la dépression ou les troubles anxieux),
    - médicaments mixtes adrénergiques-sérotinergiques.Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.
- KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable en sachet avec des aliments, boissons et de l'alcool**
- La consommation d'alcool doit être évitée pendant le traitement en raison d'un risque augmenté de hémorragie 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 prenez AUCUN AUTRE médicament contenant de l'aspirine (y compris les médicaments sans ordonnance).
- Jusqu'à 160 mg par jour :** Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

renir. Le risque personnes de en cas GIC 160 mg, sédén en cas d

même lorsque la e la prise de ce





**Athymil®**  
Comprimés pelliculés  
sécabes



91,90

dans cette tranche d'âge.  
En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.  
**Précautions d'emploi**  
• évitez votre médecin en cas de :  
• crises convulsives (récentes ou anciennes), épilepsie, La survenue de crises convulsives impose l'arrêt du traitement.  
• diabète, votre glycémie devra être surveillée.  
En cas de doute, ne pas hésiter à demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.  
**Enfants et adolescents**  
Sans objet.  
**8. Interactions**  
**Interactions avec d'autres médicaments :**  
Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.  
• Si vous prenez un médicament anti-épileptique (comme la phénytoïne et la carbamazépine). La prise concomitante de ces médicaments peut nécessiter que votre médecin ajuste la posologie de votre traitement.  
• Si vous prenez d'autres dépressants du système nerveux central (comme les dérivés morphiniques, les barbituriques, les benzodiazépines, les neuroleptiques...).  
**Interactions avec les aliments et les boissons**  
La prise de boissons alcoolisées pendant la durée du traitement est fortement déconseillée.  
D'ATHYMIL, ce qui peut affecter votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.  
**9. Utilisation en cas de grossesse et d'allaitement**  
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 ce médicament.  
Il est préférable de ne pas utiliser ce médicament pendant la grossesse ou l'allaitement.  
Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.  
**10. Les effets possibles du traitement sur la capacité à conduire un véhicule ou à utiliser certaines machines**  
L'attention est attirée chez les conducteurs de véhicules et les utilisateurs de machines sur le risque de somnolence attaché à l'emploi de ce médicament.  
**11. Symptômes et conduite à tenir en cas de surdosage**  
En cas de surdosage, contactez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

pratique anormale, jaunisse, hépatite.  
certains globules blancs (granulocytes)  
ne, de signes d'infection, consulter  
coeur) ou hypotension pouvant survenir  
terminée (ne peut être estimée sur la  
sont liés à la nature même de la maladie  
tiques, de l'humeur ou du comportement.  
indésirable, parlez-en à votre médecin ou  
si à tout effet indésirable qui ne serait pas  
autons particulières d'emploi  
pharmacien avant de prendre ATHYMIL 30 mg,  
tion de ce médicament ne se manifeste  
important de poursuivre le traitement  
ration immédiate, sauf avis contraire de  
pression ou de votre trouble anxieux  
bles anxieux, vous pouvez parfois avoir  
vous-même) ou de suicide. Ces  
bout d'un traitement par antidépresseur,  
le suite mais seulement après 2  
type de manifestations dans les cas

# 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 de réactions enzymatiques, notamment dans le métabolisme des acides aminés et des protéines. Elle joue un rôle crucial dans la formation de l'hémoglobine et de certains neurotransmetteurs comme l'acide gamma-aminobutyrique. Elle joue, à ce titre, un rôle important dans la vie psychique. Elle contribue à la bonne absorption de la vitamine C et d'acide chlorhydrique.

**Monmag** est riche en magnésium et vitamine B6 qui assurent le bon fonctionnement normal du système nerveux.

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

La vitamine B6 participe au métabolisme normal des protéines.

## 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

## PRECAUTION 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.

## PRESENTATION :

Pilulier de 30 gélules

Poids net : 22 gr

**Complément alimentaire n'est pas un médicament**

L 3381  
F: 06/26  
PVC: 97.90 DH





# NOOTROPYL 800 mg, comprimés

Boîte de 60  
Piracétam

LOT  
EXP  
PPV

231791 1  
05 2027

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin.
- 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

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



## Dans cette notice :

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

## **1. QU'EST-CE QUE NOOTROPYL 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 NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés ?**

**Ne prenez jamais NOOTROPYL 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 NOOTROPYL 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 est de 3 comprimés par jour, à midi et soir, soit 3 comprimés par jour.  
Chez l'enfant, les formes buccales sont adaptées.  
**DANS TOUS LES CAS, SE CONFORMER A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDICIN.**

## **Mode d'administration**

Voie orale.

Avaler les comprimés sans les mâcher.

## **Fréquence d'administration**

Dans tous les cas, se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

## **Durée du traitement**

Dans tous les cas, se conformer à l'ordonnance de votre médecin.

**Si vous avez pris plus de comprimés pelliculés que prescrit :**  
Consultez immédiatement votre pharmacien.

**Si vous oubliez de prendre des comprimés pelliculés :**  
Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose oubliée. Continuez à prendre votre médicament à l'heure habituelle.

## **4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES ?**

Comme tous les médicaments, NOOTROPYL 800 mg, comprimés pelliculés peut provoquer des effets indésirables, bien que tout le monde ne les ressent pas.  
• nervosité, agitation, instabilité  
• troubles gastro-intestinaux : diarrhée, maux d'estomac.  
Si vous remarquez des effets indésirables mentionnés dans cette notice, ou si vous remarquez d'autres effets indésirables, veuillez en parler à votre pharmacien.