

# 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.

## Biologie 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.

## Éducation :

L'entente préalable renseignée par le médecin prescripteur est exigée avant le début des séances de rééducations.  
Pour le remboursement, la facture et le calendrier des séances effectuées sont à joindre à la feuille de soins.

## Dentaire :

En cas de prothèses ou de traitement canalaires, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.

La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.

La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaires.

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

La déclaration de maladie chronique doit être renseignée par le médecin prescripteur et renouvelée tous les 6 mois.

## Adresses Mails utiles

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

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



## Déclaration de Maladie : N° P19-0023444

☒ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 703 Société : RAM  
☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :  
Nom & Prénom : CAIDRASSOU # Date de naissance : 1940  
Adresse : CASA  
Tél. : Total des frais engagés : 169650 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

Lien de parenté : ☐ Lui-même ☐ Conjoint ☐ Enfant

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, surmuner 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 : CASA Le : 13/10/2019


Signature de l'adhérent(e) :



### RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes

### EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	01/02/2019	1 696,50

### ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

### AUXILIAIRES MEDICAUX

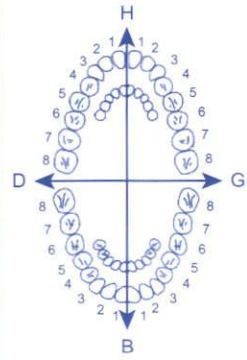
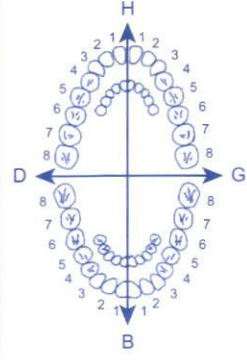
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

### 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

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

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION





# PHARMACIE PUISSANCE PHARMA

R.C :285647

Patente:34647271

T.V.A :40230974

Tél :

Le 01/08/2019

**FACTURE N°529048**

N° ICE : 000189678000003

N° IF : 14447437

**CAIDRASSOU HASSAN**

Qté	Désignation	Prix Public de Vente PPV Unitaire	Total BRUT	Dont TVA	% Taux
4	ASKARDIL 75 MG 30 CP	22,40	89,60		
6	CARDIX CO 25MG 28U	89,00	534,00		
5	LASILIX 40 MG 20 CPS	34,60	173,00		
5	PRAXILENE CO 200MG 20U	69,00	345,00	22,57	7,00
5	ODRIK CO 2MG 28U	69,90	349,50		
6	DIGOXINE 0.25 B40 CP	25,00	150,00		
2	CARDIOASPIRINE CO 100MG 30U	27,70	55,40		
<b>TOTAL T.T.C :</b>					
				<b>1 696,50</b>	

PHARMACIE PUISSANCE PHARMA  
Angle Place el Rus, 2228 05 86  
Casablanca - Tél: 34647271  
T.P: 34647271  
C.N: 9315388  
ICE: 000189678000003  
R.C: 285647  
N° IF: 14447437

Nbr Articles	TVA 7% Base :	345,00	Montant :	22,57	TVA 20% Base :	Montant
--------------	---------------	--------	-----------	-------	----------------	---------

Arrêté la présente facture à la somme de :  
Mille Six Cent Quatre-vingt-seize DIRHAMS et 50 centimes.

Docteur BENABBES Fatima-Zahra

Spécialiste des Maladies du Cœur et des Vaisseaux  
Echographie Doppler du Cœur  
Cardiologie Pédiatrique  
Holter Tensionnel  
Diplômée de la Faculté de  
Médecine de Paris

الدكتورة بنعباس فاطمة الزهراء

إختصاصية في أمراض القلب والشرايين  
فحص القلب بالصدى  
طب القلب عند الطفل  
خريجة كلية الطب بباريس



Casablanca, Le

06 Sept 2018

CAID Hassan Housni

PHARMACIE MOUMEN  
LEMSEFFER Mahfoud  
Rue 31 N° 1 - 51 Derb Foukara  
Casablanca - Tél: 05 22 82 69 00

79.00 R S S

Cardid 2 S  
ASKARDIL  
Cardioaspirin

34.60 Lasilid

69.00 proailio 200

25.00 Digoxine

oduk 2

23.20 A perzide

TIT de 3 mois  
293.50

1/2 cp x 21

1 cp matin

1 cp matin

1 cp x 21

1 cp matin

1 cp soir

1 cs x 3

Dr. BENABBES Fatima-Zahra  
Cardiologue  
Bd. El Qods Rés Addamane A23 N°2  
Casablanca - Tél: 05 22 82 69 50

Bd. El Qods - Résidence Addamane A23 - N° 2 Inara 1 - Casablanca شارع القدس، إقامة الضمان أ 23، رقم 2، إنارة 1 - الدار البيضاء  
Tél.: 05 22 87 27 50 : الهاتف - E-mail: cardiofz@hotmail.com

**Lasilix<sup>®</sup> 40 mg**  
**Lasilix<sup>®</sup> 20 mg/2 ml**

LOT : 7MA063  
PER : 06 2021

Lasilix 40mg  
20 Cp séc

P.P.V. : 34DH60



*Furosémide*

**SANOFI**

**Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

**IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

**Composition**

**LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

**LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

**Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

**DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

**Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

**Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

**ATTENTION !**

**Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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

**Lasilix<sup>®</sup> 40 mg**  
**Lasilix<sup>®</sup> 20 mg/2 ml**

LOT : 7MA063  
PER : 06 2021

Lasilix 40mg  
20 Cp séc

P.P.V. : 34DH60



*Furosémide*

**SANOFI**

**Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

**IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

**Composition**

**LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

**LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

**Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

**DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

**Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

**Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

**ATTENTION !**

**Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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



**Lasilix<sup>®</sup> 40 mg**  
**Lasilix<sup>®</sup> 20 mg/2 ml**

LOT : 7MA063  
PER : 06 2021

Lasilix 40mg  
20 Cp séc

P.P.V. : 34DH60



*Furosémide*

**SANOFI**

**Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

**IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

**Composition**

**LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

**LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

**Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

**DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

**Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

**Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

**ATTENTION !**

**Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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

**Lasilix<sup>®</sup> 40 mg**  
**Lasilix<sup>®</sup> 20 mg/2 ml**

LOT : 7MA063  
PER : 06 2021

Lasilix 40mg  
20 Cp séc

P.P.V. : 34DH60



*Furosémide*

**SANOFI**

**Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

**IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

**Composition**

**LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

**LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

**Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

**DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

**Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

**Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

**ATTENTION !**

**Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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



**Lasilix<sup>®</sup> 40 mg**  
**Lasilix<sup>®</sup> 20 mg/2 ml**

LOT : 7MA063  
PER : 06 2021

Lasilix 40mg  
20 Cp séc

P.P.V. : 34DH60



*Furosémide*

**SANOFI**

**Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même en cas de symptômes identiques, car cela pourrait lui être nocif.

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

**IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**

**Composition**

**LASILIX 40 mg comprimés :**

Furosémide ..... 40 mg/comprimé.

Excipients : amidon de maïs, lactose, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

**LASILIX 20 mg/2ml :**

Furosémide ..... 20 mg/2 ml.

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables.

**Formes pharmaceutiques et présentations**

LASILIX 40 mg : comprimés sécables dosés à 40 mg ; boîte de 20.

LASILIX 20 mg/2 ml : solution injectable,  
ampoule de 2 ml ; boîte de 1.

**DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT**

**Voie orale :**

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale,
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium,
- de l'hypertension artérielle.

**Voie injectable :**

Cette forme est indiquée dans les cas suivants :

- urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (*élévation importante de la tension artérielle*),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (*réten-tion de sel*),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,
- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

**ATTENTION !**

**Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament**

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

**CARDIX®**

Carvédilol

00 HD 69  
PVA  
PER 2021  
LOT 258

**COMPOSITION :**

Chaque comprimé contient :

**CARDIX 6,25 mg :** Carvédilol

**CARDIX 25 mg :** Carvédilol

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de zinc, silice colloïdale, talc, stéarate de magnésium.

**FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :**

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

**CARDIX 6,25 et 25 mg**

• Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection  $\leq 35\%$ ) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

• Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)

**EFFETS INDESIRABLES :**

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

**Système nerveux central :** étourdissements.

**Cardiovasculaires :**

• bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;

• oedème (périphérique, général, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;

• possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;

• possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

**Gastro-intestinaux :** nausées, diarrhée et vomissements.

**Hématologiques :** thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

**Autres :** anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

**CONTRE INDICATIONS :**

**Absolues :**

• Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;

• Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;

• Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;

• Antécédent de réaction anaphylactique ;

• Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;

• Blocs auriculoventriculaires des 2<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> degrés ;

• Bradycardie sévère ( $< 50$  contractions/min) ;

• Choc cardiogénique ;

• Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;

• Hypotension sévère (pression systolique  $< 85$  mm Hg) ;

• Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;

• Association avec : Flucétamine, sulopride ou cimétidine ;

• En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose ou de déficit en lactase.

F209013/05

**CARDIX®**

Carvédilol

00 HD 69  
PVA  
PER 2021  
LOT 258

**COMPOSITION :**

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol

CARDIX 25 mg : Carvédilol

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale, dioxyde de titane, stéarate de magnésium.

**FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :**

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

**CARDIX 6,25 et 25 mg**

• Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection  $\leq 35\%$ ) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

• Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)

**EFFETS INDESIRABLES :**

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

**Système nerveux central :** étourdissements.

**Cardiovasculaires :**

• bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;

• oedème (périphérique, général, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémique, rétention hydrique) ;

• possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;

• possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

**Gastro-intestinaux :** nausées, diarrhée et vomissements.

**Hématologiques :** thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

**Autres :** anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

**CONTRE INDICATIONS :**

**Absolues :**

• Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;

• Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;

• Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;

• Antécédent de réaction anaphylactique ;

• Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;

• Blocs auriculoventriculaires des 2<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> degrés ;

• Bradycardie sévère ( $< 50$  contractions/min) ;

• Choc cardiogénique ;

• Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;

• Hypotension sévère (pression systolique  $< 85$  mm Hg) ;

• Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;

• Association avec : Flucétamine, sulopride ou cimétidine ;

• En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose ou de déficit en lactase.

F209013/05



**CARDIX®**

Carvédilol

00 HD 69  
PVA  
PER 2021  
LOT 258

**COMPOSITION :**

Chaque comprimé contient :

**CARDIX 6,25 mg :** Carvédilol

**CARDIX 25 mg :** Carvédilol

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale, dioxyde de titane, stéarate de magnésium.

**FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :**

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

**CARDIX 6,25 et 25 mg**

• Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection  $\leq 35\%$ ) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

• Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)

**EFFETS INDESIRABLES :**

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

**Système nerveux central :** étourdissements.

**Cardiovasculaires :**

• bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;

• oedème (périphérique, général, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;

• possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;

• possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

**Gastro-intestinaux :** nausées, diarrhée et vomissements.

**Hématologiques :** thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

**Autres :** anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

**CONTRE INDICATIONS :**

**Absolues :**

• Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;

• Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;

• Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;

• Antécédent de réaction anaphylactique ;

• Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;

• Blocs auriculoventriculaires des 2<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> degrés ;

• Bradycardie sévère ( $< 50$  contractions/min) ;

• Choc cardiogénique ;

• Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;

• Hypotension sévère (pression systolique  $< 85$  mm Hg) ;

• Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;

• Association avec : Flucétamine, sulopride ou cimétidine ;

• En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose ou de déficit en lactase.

F209013/05

**CARDIX®**

Carvédilol

00 HD 69  
PVA  
PER 2021  
LOT 258

**COMPOSITION :**

Chaque comprimé contient :

**CARDIX 6,25 mg :** Carvédilol

**CARDIX 25 mg :** Carvédilol

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale, dioxyde de titane, stéarate de magnésium.

**FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :**

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

**CARDIX 6,25 et 25 mg**

• Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection  $\leq 35\%$ ) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

• Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)

**EFFETS INDESIRABLES :**

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

**Système nerveux central :** étourdissements.

**Cardiovasculaires :**

• bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;

• oedème (périphérique, général, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;

• possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;

• possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

**Gastro-intestinaux :** nausées, diarrhée et vomissements.

**Hématologiques :** thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

**Autres :** anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

**CONTRE INDICATIONS :**

**Absolues :**

• Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;

• Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;

• Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;

• Antécédent de réaction anaphylactique ;

• Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;

• Blocs auriculoventriculaires des 2<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> degrés ;

• Bradycardie sévère ( $< 50$  contractions/min) ;

• Choc cardiogénique ;

• Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;

• Hypotension sévère (pression systolique  $< 85$  mm Hg) ;

• Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;

• Association avec : Flucétamine, sulopride ou cimétidine ;

• En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose ou de déficit en lactase.

F209013/05

**CARDIX®**

Carvédilol

00 HD 69  
PVA  
PER 2021  
LOT 258

**COMPOSITION :**

Chaque comprimé contient :

**CARDIX 6,25 mg :** Carvédilol

**CARDIX 25 mg :** Carvédilol

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de zinc, silice colloïdale, dioxyde de titane, stéarate de magnésium.

**FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :**

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

**CARDIX 6,25 et 25 mg**

• Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection  $\leq 35\%$ ) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

• Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)

**EFFETS INDESIRABLES :**

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

**Système nerveux central :** étourdissements.

**Cardiovasculaires :**

• bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;

• oedème (périphérique, général, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;

• possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;

• possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

**Gastro-intestinaux :** nausées, diarrhée et vomissements.

**Hématologiques :** thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

**Autres :** anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

**CONTRE INDICATIONS :**

**Absolues :**

• Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;

• Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;

• Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;

• Antécédent de réaction anaphylactique ;

• Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;

• Blocs auriculoventriculaires des 2<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> degrés ;

• Bradycardie sévère ( $< 50$  contractions/min) ;

• Choc cardiogénique ;

• Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;

• Hypotension sévère (pression systolique  $< 85$  mm Hg) ;

• Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;

• Association avec : Flucétamine, sulopride ou cimétidine ;

• En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose ou de déficit en lactase.

F209013/05



**CARDIX®**

Carvédilol

00 HD 69  
PVA  
PER 2021  
LOT 258

**COMPOSITION :**

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol

CARDIX 25 mg : Carvédilol

Excipients : lactose, cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, amidon de maïs, oxyde de fer jaune, silice colloïdale, dioxyde de titane, stéarate de magnésium.

**FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :**

Comprimés dosés à 6,25 mg, boîte de 14 et de 28

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

**INDICATIONS THERAPEUTIQUES :**

**CARDIX 6,25 et 25 mg**

• Traitement de l'insuffisance cardiaque chronique stable, légère, modérée et sévère (fraction d'éjection  $\leq 35\%$ ) en association avec le traitement conventionnel comportant inhibiteur de l'enzyme de conversion, diurétique et le plus souvent digitalique.

• Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)

**EFFETS INDESIRABLES :**

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

**Système nerveux central :** étourdissements.

**Cardiovasculaires :**

• bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;

• oedème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémique, rétention hydrique) ;

• possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;

• possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

**Gastro-intestinaux :** nausées, diarrhée et vomissements.

**Hématologiques :** thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

**Autres :** anomalies de la vision, • possibilité d'insuffisance rénale aiguë et anomalies de la fonction rénale chez les patients présentant une atteinte vasculaire diffuse et/ou une altération de la fonction rénale.

La fréquence des effets indésirables ne dépend pas de la dose, à l'exception des étourdissements, des anomalies de la vision et de la bradycardie.

**CONTRE INDICATIONS :**

**Absolues :**

• Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;

• Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;

• Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;

• Antécédent de réaction anaphylactique ;

• Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;

• Blocs auriculoventriculaires des 2<sup>e</sup> et 3<sup>e</sup> degrés ;

• Bradycardie sévère ( $< 50$  contractions/min) ;

• Choc cardiogénique ;

• Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;

• Hypotension sévère (pression systolique  $< 85$  mm Hg) ;

• Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;

• Association avec : Flucétamine, sulopride ou cimétidine ;

• En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué en cas de galactosémie congénitale, de syndrome de malabsorption du glucose et du fructose ou de déficit en lactase.

F209013/05

# PRAXILENE® 200 mg, comprimé pelliculé

عن طريق الفم

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il présente les mêmes symptômes que vous. Cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT: 181103 PER: 02  
PPY: 69 00DH

## Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?
3. COMMENT PRENDRE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

VASODILATEUR PÉRIPHÉRIQUE

### INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans les manifestations douloureuses de l'artérite (maladie des artères des jambes entraînant des crampes douloureuses à la marche).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

### CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants:

- antécédents d'allergie au nifédipine ou à l'un des composants du médicament,
- augmentation connue de la présence de certains cristaux (oxalate) dans les urines,
- antécédents de calcul rénal récidivant (calcium).

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

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPÉCIALES

Faites attention avec PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé:

#### MISES EN GARDE

Des cas d'atteinte hépatique grave (atteinte du foie) ont été signalés. En cas de symptômes inhabituels qui pourraient faire penser à une telle atteinte (pâleur, fatigue, nausées, anorexie, amaigrissement notamment), consultez votre médecin.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

La prise du médicament sans boisson au moment du coucher peut entraîner une lésion de l'œsophage. Il est donc indispensable d'avaler toujours le comprimé avec un grand verre d'eau.

Ce médicament contient 38 mg d'oxalate par comprimé dosé à 200 mg, ce qui peut favoriser chez certaines personnes la survenue d'un calcul rénal. Il est donc recommandé de boire abondamment de l'eau pendant la durée du traitement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

#### PRISE OU UTILISATION D'AUTRES MÉDICAMENTS

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.

### UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

#### Grossesse et allaitement

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

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

Sans objet.

### Liste des excipients à effet notoire

Ce médicament contient du lactose.

3. COMMENT PRENDRE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?

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

#### Posologie

La posologie recommandée est de :

- 1 comprimé, 3 fois par jour.

SE CONFORMER À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Ce médicament vous a été prescrit pour améliorer vos symptômes et augmenter votre distance de marche. Il doit être pris en complément des autres traitements de prévention cardiovasculaire qui vous ont été prescrits et des mesures hygiéno-diététiques qui vous ont été recommandées (marche régulière, arrêt du tabac...).

Au bout de 6 mois de traitement, consultez votre médecin. Il jugera de la nécessité de poursuivre ou non le traitement.

#### Mode d'administration

Voie orale.

Avaler les comprimés sans les croquer, toujours avec un grand verre d'eau.

# PRAXILENE® 200 mg, comprimé pelliculé

عن طريق الفم

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'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 s'il présente les mêmes symptômes que vous. Si vous remarquez un effet indésirable ou si vous avez une réaction allergique, consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

LOT: 181103 PER: 02  
PPY: 69 00DH

## Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?
3. COMMENT PRENDRE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

VASODILATEUR PÉRIPHÉRIQUE

### INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans les manifestations douloureuses de l'artérite (maladie des artères des jambes entraînant des crampes douloureuses à la marche).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

### CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- antécédents d'allergie au nifédipine ou à l'un des composants du médicament,
- augmentation connue de la présence de certains cristaux (oxalate) dans les urines,
- antécédents de calcul rénal récidivant (calcium).

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

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPÉCIALES

Faites attention avec PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé :

#### MISES EN GARDE

Des cas d'atteinte hépatique grave (atteinte du foie) ont été signalés. En cas de symptômes inhabituels qui pourraient faire penser à une telle atteinte (pâleur, fatigue, nausées, anorexie, amaigrissement notamment), consultez votre médecin.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

La prise du médicament sans boisson au moment du coucher peut entraîner une lésion de l'œsophage. Il est donc indispensable d'avaler toujours le comprimé avec un grand verre d'eau.

Ce médicament contient 38 mg d'oxalate par comprimé dosé à 200 mg, ce qui peut favoriser chez certaines personnes la survenue d'un calcul rénal. Il est donc recommandé de boire abondamment de l'eau pendant la durée du traitement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

#### PRISE OU UTILISATION D'AUTRES MÉDICAMENTS

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.

### UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

#### Grossesse et allaitement

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

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

Sans objet.

### Liste des excipients à effet notoire

Ce médicament contient du lactose.

3. COMMENT PRENDRE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?

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

#### Posologie

La posologie recommandée est de :

- 1 comprimé, 3 fois par jour.

SE CONFORMER À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Ce médicament vous a été prescrit pour améliorer vos symptômes et augmenter votre distance de marche. Il doit être pris en complément des autres traitements de prévention cardiovasculaire qui vous ont été prescrits et des mesures hygiéno-diététiques qui vous ont été recommandées (marche régulière, arrêt du tabac...).

Au bout de 6 mois de traitement, consultez votre médecin. Il jugera de la nécessité de poursuivre ou non le traitement.

#### Mode d'administration

Voie orale.

Avaler les comprimés sans les croquer, toujours avec un grand verre d'eau.



# PRAXILENE® 200 mg, comprimé pelliculé

عن طريق الفم

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il présente les mêmes symptômes que les vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT: 181103 PER: 02  
PPY: 69 00DH

## Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?

3. COMMENT PRENDRE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE**

VASODILATEUR PÉRIPHÉRIQUE

**INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES**

Ce médicament est indiqué dans les manifestations douloureuses de l'artérite (maladie des artères des jambes entraînant des crampes douloureuses à la marche).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

## CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants:

- antécédents d'allergie au nifédipine ou à l'un des composants du médicament,
- augmentation connue de la présence de certains cristaux (oxalate) dans les urines,
- antécédents de calcul rénal récidivant (calcium).

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

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPÉCIALES

Faites attention avec PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé:

### MISES EN GARDE

Des cas d'atteinte hépatique grave (atteinte du foie) ont été signalés. En cas de symptômes inhabituels qui pourraient faire penser à une telle atteinte (pâleur, fatigue, nausées, anorexie, amaigrissement notamment), consultez votre médecin.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

La prise du médicament sans boisson au moment du coucher peut entraîner une lésion de l'œsophage. Il est donc indispensable d'avaler toujours le comprimé avec un grand verre d'eau.

Ce médicament contient 38 mg d'oxalate par comprimé dosé à 200 mg, ce qui peut favoriser chez certaines personnes la survenue d'un calcul rénal. Il est donc recommandé de boire abondamment de l'eau pendant la durée du traitement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

#### PRISE OU UTILISATION D'AUTRES MÉDICAMENTS

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.

### UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

#### Grossesse et allaitement

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

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

Sans objet.

### Liste des excipients à effet notoire

Ce médicament contient du lactose.

3. COMMENT PRENDRE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?

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

#### Posologie

La posologie recommandée est de :

- 1 comprimé, 3 fois par jour.

SE CONFORMER À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Ce médicament vous a été prescrit pour améliorer vos symptômes et augmenter votre distance de marche. Il doit être pris en complément des autres traitements de prévention cardiovasculaire qui vous ont été prescrits et des mesures hygiéno-diététiques qui vous ont été recommandées (marche régulière, arrêt du tabac...).

Au bout de 6 mois de traitement, consultez votre médecin. Il jugera de la nécessité de poursuivre ou non le traitement.

#### Mode d'administration

Voie orale.

Avaler les comprimés sans les croquer, toujours avec un grand verre d'eau.

# PRAXILENE® 200 mg, comprimé pelliculé

عن طريق الفم

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il présente les mêmes symptômes que vous. Cela pourrait lui être nocif.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT: 181103 PER: 02  
PPY: 69 00DH

## Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?

3. COMMENT PRENDRE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?

4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?

5. COMMENT CONSERVER PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?

6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

**CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE**

VASODILATEUR PÉRIPHÉRIQUE

**INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES**

Ce médicament est indiqué dans les manifestations douloureuses de l'artérite (maladie des artères des jambes entraînant des crampes douloureuses à la marche).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

## CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- antécédents d'allergie au nifédipine ou à l'un des composants du médicament,
- augmentation connue de la présence de certains cristaux (oxalate) dans les urines,
- antécédents de calcul rénal récidivant (calcium).

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

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPÉCIALES

Faites attention avec PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé :

### MISES EN GARDE

Des cas d'atteinte hépatique grave (atteinte du foie) ont été signalés. En cas de symptômes inhabituels qui pourraient faire penser à une telle atteinte (pâleur, fatigue, nausées, anorexie, amaigrissement notamment), consultez votre médecin.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

La prise du médicament sans boisson au moment du coucher peut entraîner une lésion de l'œsophage. Il est donc indispensable d'avaler toujours le comprimé avec un grand verre d'eau.

Ce médicament contient 38 mg d'oxalate par comprimé dosé à 200 mg, ce qui peut favoriser chez certaines personnes la survenue d'un calcul rénal. Il est donc recommandé de boire abondamment de l'eau pendant la durée du traitement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

## INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

### PRISE OU UTILISATION D'AUTRES MÉDICAMENTS

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.

## UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

### Grossesse et allaitement

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

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

Sans objet.

## Liste des excipients à effet notoire

Ce médicament contient du lactose.

3. COMMENT PRENDRE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?

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

### Posologie

La posologie recommandée est de :

- 1 comprimé, 3 fois par jour.

SE CONFORMER À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Ce médicament vous a été prescrit pour améliorer vos symptômes et augmenter votre distance de marche. Il doit être pris en complément des autres traitements de prévention cardiovasculaire qui vous ont été prescrits et des mesures hygiéno-diététiques qui vous ont été recommandées (marche régulière, arrêt du tabac...).

Au bout de 6 mois de traitement, consultez votre médecin. Il jugera de la nécessité de poursuivre ou non le traitement.

## Mode d'administration

Voie orale.

Avaler les comprimés sans les croquer, toujours avec un grand verre d'eau.

# PRAXILENE® 200 mg, comprimé pelliculé

عن طريق الفم

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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même s'il présente les mêmes symptômes que les vôtres.
- Si l'un des effets indésirables devient grave ou si vous remarquez un effet indésirable non mentionné à votre médecin ou à votre pharmacien.

LOT: 181103 PER: 02  
PPY: 69 00DH

## Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?
3. COMMENT PRENDRE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

1. QU'EST-CE QUE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

### CLASSE PHARMACOTHÉRAPEUTIQUE

VASODILATEUR PÉRIPHÉRIQUE

### INDICATIONS THÉRAPEUTIQUES

Ce médicament est indiqué dans les manifestations douloureuses de l'artérite (maladie des artères des jambes entraînant des crampes douloureuses à la marche).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?

Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

### CONTRE-INDICATIONS

Ne prenez jamais PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé dans les cas suivants :

- antécédents d'allergie au nifédipine ou à l'un des composants du médicament,
- augmentation connue de la présence de certains cristaux (oxalate) dans les urines,
- antécédents de calcul rénal récidivant (calcium).

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

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI ; MISES EN GARDE SPÉCIALES

Faites attention avec PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé :

#### MISES EN GARDE

Des cas d'atteinte hépatique grave (atteinte du foie) ont été signalés. En cas de symptômes inhabituels qui pourraient faire penser à une telle atteinte (pâleur, fatigue, nausées, anorexie, amaigrissement notamment), consultez votre médecin.

L'utilisation de ce médicament est déconseillée chez les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit en lactase de Lapp ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares).

### PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

La prise du médicament sans boisson au moment du coucher peut entraîner une lésion de l'œsophage. Il est donc indispensable d'avaler toujours le comprimé avec un grand verre d'eau.

Ce médicament contient 38 mg d'oxalate par comprimé dosé à 200 mg, ce qui peut favoriser chez certaines personnes la survenue d'un calcul rénal. Il est donc recommandé de boire abondamment de l'eau pendant la durée du traitement.

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER À DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MÉDICAMENTS

#### PRISE OU UTILISATION D'AUTRES MÉDICAMENTS

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.

### UTILISATION PENDANT LA GROSSESSE ET L'ALLAITEMENT

#### Grossesse et allaitement

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

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

Sans objet.

### Liste des excipients à effet notoire

Ce médicament contient du lactose.

3. COMMENT PRENDRE PRAXILENE 200 mg, comprimé pelliculé ?

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

#### Posologie

La posologie recommandée est de :

- 1 comprimé, 3 fois par jour.

SE CONFORMER À L'ORDONNANCE DE VOTRE MÉDECIN.

Ce médicament vous a été prescrit pour améliorer vos symptômes et augmenter votre distance de marche. Il doit être pris en complément des autres traitements de prévention cardiovasculaire qui vous ont été prescrits et des mesures hygiéno-diététiques qui vous ont été recommandées (marche régulière, arrêt du tabac...).

Au bout de 6 mois de traitement, consultez votre médecin. Il jugera de la nécessité de poursuivre ou non le traitement.

### Mode d'administration

Voie orale.

Avaler les comprimés sans les croquer, toujours avec un grand verre d'eau.

# ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés
- Comprimés dispersibles à 160 mg : boîte de 30 comprimés

## COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimés dispersibles à 75 mg

Acide acétylsalicylique

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

Comprimés dispersibles à 160 mg

Acide acétylsalicylique

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antithrombotique/inhibiteur de l'agrégation plaquettaire, héparine exclue

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certaines maladies du cœur ou des vaisseaux seul ou associé à d'autres médicaments.

La prise d'ASKARDIL® ne peut être faite que sur prescription de votre médecin.

## CONTRE-INDICATIONS

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

• Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.

• Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.

• Maladie hémorragique.

• Traitement concomitant par le méthotrexate ou les anticoagulants à fortes doses (supérieures à 3 g/j).

• Grossesse à partir du 6<sup>ème</sup> mois, en dehors d'utilisations extrêmes sous surveillance spécialisée.

• Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie rare).

- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin.

• Saignements gynécologiques anormaux ou règles.

• Goutte.

• Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine.

- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

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

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.

- Antécédents d'hémorragies digestives.

- Hypertension artérielle.

- Diabète.

- Port de stérilet.

- Médicament réservé à l'adulte.

- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquettaire de l'aspirine.

- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

- Maladie des reins.

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

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.

- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.

- Méthotrexate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, augmentation de la toxicité surtout hématologique.

- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est administrée à des doses > 3 g/j.

- Héparine.

SIGNELEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DEPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLEES.

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

LOT 8D015 2  
EXP 01/2021  
PPV 22DH40



# ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés
- Comprimés dispersibles à 160 mg : boîte de 30 comprimés

## COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimés dispersibles à 75 mg

Acide acétylsalicylique

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

Comprimés dispersibles à 160 mg

Acide acétylsalicylique

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antithrombotique/inhibiteur de l'agrégation plaquettaire, héparine exclue

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certaines maladies du cœur ou des vaisseaux seul ou associé à d'autres médicaments.

La prise d'ASKARDIL® ne peut être faite que sur prescription de votre médecin.

## CONTRE-INDICATIONS

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

• Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.

• Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.

• Maladie hémorragique.

• Traitement concomitant par le méthotrexate ou les anticoagulants à fortes doses (supérieures à 3 g/j).

• Grossesse à partir du 6<sup>ème</sup> mois, en dehors d'utilisations extrêmes sous surveillance spécialisée.

• Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie rare).

- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin.

• Saignements gynécologiques anormaux ou règles.

• Goutte.

• Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine.

- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

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

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.

- Antécédents d'hémorragies digestives.

- Hypertension artérielle.

- Diabète.

- Port de stérilet.

- Médicament réservé à l'adulte.

- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquettaire de l'aspirine.

- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

- Maladie des reins.

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

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.

- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.

- Méthotrexate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, augmentation de la toxicité surtout hématologique.

- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est administrée à des doses > 3 g/j.

- Héparine.

SIGNELEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DEPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLEES.

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

LOT 8D015 2  
EXP 01/2021  
PPV 22DH40

# ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés
- Comprimés dispersibles à 160 mg : boîte de 30 comprimés

## COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimés dispersibles à 75 mg

Acide acétylsalicylique

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

Comprimés dispersibles à 160 mg

Acide acétylsalicylique

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antithrombotique/inhibiteur de l'agrégation plaquettaire, héparine exclue

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certaines maladies du cœur ou des vaisseaux seul ou associé à d'autres médicaments.

La prise d'ASKARDIL® ne peut être faite que sur prescription de votre médecin.

## CONTRE-INDICATIONS

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

• Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.

• Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.

• Maladie hémorragique.

• Traitement concomitant par le méthotrexate ou les anticoagulants à fortes doses (supérieures à 3 g/j).

• Grossesse à partir du 6<sup>ème</sup> mois, en dehors d'utilisations extrêmes sous surveillance spécialisée.

• Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie rare).

- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin.

• Saignements gynécologiques anormaux ou règles.

• Goutte.

• Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine.

- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

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

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.

- Antécédents d'hémorragies digestives.

- Hypertension artérielle.

- Diabète.

- Port de stérilet.

- Médicament réservé à l'adulte.

- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquettaire de l'aspirine.

- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

- Maladie des reins.

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

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.

- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.

- Méthotrexate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, augmentation de la toxicité surtout hématologique.

- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est administrée à des doses > 3 g/j.

- Héparine.

SIGNELEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DEPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLEES.

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

LOT 8D015 2  
EXP 01/2021  
PPV 22DH40

# ASKARDIL®

(Acide acétylsalicylique)

## FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS

- Comprimés dispersibles à 75 mg : boîte de 30 comprimés
- Comprimés dispersibles à 160 mg : boîte de 30 comprimés

## COMPOSITION QUALITATIVE

Comprimés dispersibles à 75 mg

Acide acétylsalicylique

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

Comprimés dispersibles à 160 mg

Acide acétylsalicylique

Excipient : qsp 1 comprimé dispersible

## CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Antithrombotique/inhibiteur de l'agrégation plaquettaire, héparine exclue

## DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT?

ASKARDIL® contient de l'aspirine. Il est prescrit dans certaines maladies du cœur ou des vaisseaux seul ou associé à d'autres médicaments.

La prise d'ASKARDIL® ne peut être faite que sur prescription de votre médecin.

## CONTRE-INDICATIONS

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

• Allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens.

• Ulcère gastrique ou duodénal évolutif.

• Maladie hémorragique.

• Traitement concomitant par le méthotrexate ou les anticoagulants à fortes doses (supérieures à 3 g/j).

• Grossesse à partir du 6<sup>ème</sup> mois, en dehors d'utilisations extrêmes sous surveillance spécialisée.

• Aspartam : est contre indiqué en cas de phénylcétonurie (maladie rare).

- Il ne sera généralement pas utilisé, sauf avis contraire de votre médecin.

• Saignements gynécologiques anormaux ou règles.

• Goutte.

• Traitement concomitant par les anticoagulants oraux, ou par l'héparine.

- L'allaitement est déconseillé pendant le traitement.

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

## MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

- Antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum.

- Antécédents d'hémorragies digestives.

- Hypertension artérielle.

- Diabète.

- Port de stérilet.

- Médicament réservé à l'adulte.

- Prévenez votre médecin en cas de : asthme, hémorragie gastro intestinale, insuffisance rénale, de geste chirurgical même mineur car risque d'hémorragie secondaire à l'effet antiagrégant plaquettaire de l'aspirine.

- ASKARDIL® ne contenant pas de sodium, il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

- Maladie des reins.

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

## INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS ET NOTAMMENT :

- Les anticoagulants oraux : majoration du risque hémorragique.

- Uricosuriques : diminution de l'effet uricosurique.

- Méthotrexate utilisé à des doses > 15 mg/semaine, augmentation de la toxicité surtout hématologique.

- Autres anti-inflammatoires : majoration du risque ulcérogène et hémorragique si l'aspirine est administrée à des doses > 3 g/j.

- Héparine.

SIGNELEZ SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A BASE D'ASPIRINE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN AFIN DE NE PAS DEPASSER LES DOSES MAXIMALES CONSEILLEES.

ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

LOT 8D015 2  
EXP 01/2021  
PPV 22DH40



# CARDIO ASPIRINE 100 mg

Cardioaspirine 100 mg/30 cps  
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, 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.

## Cardioaspirine 100 mg, comprimés gastro-résistants

### Dans cette notice :

1. Qu'est ce que Cardioaspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre Cardioaspirine 100 mg ?
3. Comment prendre cardioaspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Cardioaspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Cardioaspirine 100 mg contient de l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à faibles doses, l'agrégation plaquettaire. Grâce à son enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que Cardioaspirine 100 mg épargne la muqueuse gastrique.

Cardioaspirine 100 mg doit être utilisée lors:

- de la prévention d'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension, diabète sucré, taux de lipides élevés doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer.
- de la prévention de la formation de thromboses artérielles après opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose).
- de la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT).





# CARDIO ASPIRINE 100 mg

Cardioaspirine 100 mg/30 cps  
Acide acétylsalicylique

P.P.V. : 27,70 DH

Bayer S.A.



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

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, 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.

## Cardioaspirine 100 mg, comprimés gastro-résistants

### Dans cette notice :

1. Qu'est ce que Cardioaspirine 100 mg et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations nécessaires à connaître avant de prendre Cardioaspirine 100 mg ?
3. Comment prendre cardioaspirine 100 mg ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Cardioaspirine 100 mg ?
6. Informations supplémentaires

### 1. QU'EST CE QUE CARDIOASPIRINE 100 MG ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

Cardioaspirine 100 mg contient de l'acide acétylsalicylique. Ce dernier inhibe, à faibles doses, l'agrégation plaquettaire. Grâce à son enrobage résistant à l'acidité gastrique, le comprimé ne se dissout que dans l'intestin grêle. C'est pour cette raison que Cardioaspirine 100 mg épargne la muqueuse gastrique.

Cardioaspirine 100 mg doit être utilisée lors:

- de la prévention d'infarctus du myocarde chez les patients chez lesquels le médecin a constaté un risque élevé. Les affections concomitantes telles que hypertension, diabète sucré, taux de lipides élevés doivent également être traitées. De plus, il faut arrêter de fumer.
- de la prévention de la formation de thromboses artérielles après opérations sur les artères coronaires (pontage et suppression d'une sténose).
- de la prévention des attaques cérébrales, suite à l'apparition de signes précurseurs (accidents ischémiques transitoires, AIT).

# Digoxine Nativelle® 0,25 mg

comprimé



6 118001 040117

DIGOXINE 0,25 mg

(Digoxine)  
30 comprimés

BOTTU S.A.

PPV: 25 DH 00

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations 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.

## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?
3. COMMENT PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS?
5. COMMENT CONSERVER DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

## **1. QU'EST-CE QUE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?**

### **Classe pharmacothérapeutique**

GLUCOSIDE CARDIOTONIQUE

### **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est un tonocardiaque, il augmente la force de contraction du muscle cardiaque. Il possède également des propriétés antiarythmiques (il régularise le rythme cardiaque).

Ce médicament est préconisé dans:

- le traitement de l'insuffisance cardiaque,
- certains troubles du rythme cardiaque.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?**

### **Contre-indications**

# Digoxine Nativelle® 0,25 mg

comprimé



6 118001 040117

DIGOXINE 0,25 mg

(Digoxine)  
30 comprimés

BOTTU S.A.

PPV: 25 DH 00

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations 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.

## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?
3. COMMENT PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS?
5. COMMENT CONSERVER DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

## **1. QU'EST-CE QUE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?**

### **Classe pharmacothérapeutique**

GLUCOSIDE CARDIOTONIQUE

### **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est un tonocardiaque, il augmente la force de contraction du muscle cardiaque. Il possède également des propriétés antiarythmiques (il régularise le rythme cardiaque).

Ce médicament est préconisé dans:

- le traitement de l'insuffisance cardiaque,
- certains troubles du rythme cardiaque.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?**

### **Contre-indications**

# Digoxine Nativelle® 0,25 mg

comprimé



6 118001 040117

DIGOXINE 0,25 mg

(Digoxine)  
30 comprimés

BOTTU S.A.

PPV: 25 DH 00

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations 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.

## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?
3. COMMENT PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS?
5. COMMENT CONSERVER DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

## **1. QU'EST-CE QUE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?**

### **Classe pharmacothérapeutique**

GLUCOSIDE CARDIOTONIQUE

### **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est un tonocardiaque, il augmente la force de contraction du muscle cardiaque. Il possède également des propriétés antiarythmiques (il régularise le rythme cardiaque).

Ce médicament est préconisé dans:

- le traitement de l'insuffisance cardiaque,
- certains troubles du rythme cardiaque.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?**

### **Contre-indications**



# Digoxine Nativelle® 0,25 mg

comprimé



6 118001 040117

DIGOXINE 0,25 mg

(Digoxine)  
30 comprimés

BOTTU S.A.

PPV: 25 DH 00

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations 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.

## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé ?
3. COMMENT PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé ?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

## **1. QU'EST-CE QUE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

### **Classe pharmacothérapeutique**

GLUCOSIDE CARDIOTONIQUE

### **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est un tonocardiaque, il augmente la force de contraction du muscle cardiaque. Il possède également des propriétés antiarythmiques (il régularise le rythme cardiaque).

Ce médicament est préconisé dans :

- le traitement de l'insuffisance cardiaque,
- certains troubles du rythme cardiaque.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé ?**

### **Contre-indications**

# Digoxine Nativelle® 0,25 mg

comprimé



6 118001 040117

DIGOXINE 0,25 mg

(Digoxine)  
30 comprimés

BOTTU S.A.

PPV: 25 DH 00

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations 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.

## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?
3. COMMENT PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS?
5. COMMENT CONSERVER DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

## **1. QU'EST-CE QUE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?**

### **Classe pharmacothérapeutique**

GLUCOSIDE CARDIOTONIQUE

### **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est un tonocardiaque, il augmente la force de contraction du muscle cardiaque. Il possède également des propriétés antiarythmiques (il régularise le rythme cardiaque).

Ce médicament est préconisé dans:

- le traitement de l'insuffisance cardiaque,
- certains troubles du rythme cardiaque.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?**

### **Contre-indications**

# Digoxine Nativelle® 0,25 mg

comprimé



6 118001 040117

DIGOXINE 0,25 mg

(Digoxine)  
30 comprimés

BOTTU S.A.

PPV: 25 DH 00

**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations 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.

## **Dans cette notice :**

1. QU'EST-CE QUE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?
3. COMMENT PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS?
5. COMMENT CONSERVER DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?
6. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

## **1. QU'EST-CE QUE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ?**

### **Classe pharmacothérapeutique**

GLUCOSIDE CARDIOTONIQUE

### **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est un tonocardiaque, il augmente la force de contraction du muscle cardiaque. Il possède également des propriétés antiarythmiques (il régularise le rythme cardiaque).

Ce médicament est préconisé dans:

- le traitement de l'insuffisance cardiaque,
- certains troubles du rythme cardiaque.

## **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE DIGOXINE NATIVELLE 0,25 mg, comprimé?**

### **Contre-indications**

**ODRIK 0,5 mg, gélule**

**ODRIK 2 mg, gélule**

**ODRIK 4 mg, gélule**

**Trandolapril**

Maphar  
Km 10, Route Côtière 111,  
Ql Zenata Ain sebaa Casablanca  
Odrik 2mg gelule b28 mv  
**P.P.V : 69,90 DH**



**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre c**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus c 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.

**Dans cette notice :**

1. Qu'est-ce que ODRIK, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ODRIK, gélule ?
3. Comment prendre ODRIK, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ODRIK, gélule ?
6. Informations supplémentaires.

**Qu'est-ce que ODRIK, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?**



**ODRIK 0,5 mg, gélule**

**ODRIK 2 mg, gélule**

**ODRIK 4 mg, gélule**

**Trandolapril**

Maphar  
Km 10, Route Côtière 111,  
QI Zenata Ain sebaa Casablanca  
Odrik 2mg gélule b28 mv  
**P.P.V : 69,90 DH**



**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre c**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus c 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.

**Dans cette notice :**

1. Qu'est-ce que ODRIK, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ODRIK, gélule ?
3. Comment prendre ODRIK, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ODRIK, gélule ?
6. Informations supplémentaires.

**Qu'est-ce que ODRIK, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?**

**ODRIK 0,5 mg, gélule**

**ODRIK 2 mg, gélule**

**ODRIK 4 mg, gélule**

**Trandolapril**

Maphar  
Km 10, Route Côtière 111,  
QI Zenata Ain sebaa Casablanca  
Odrik 2mg gélule b28 mv  
**P.P.V : 69,90 DH**



**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre c**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus c 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.

**Dans cette notice :**

1. Qu'est-ce que ODRIK, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ODRIK, gélule ?
3. Comment prendre ODRIK, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ODRIK, gélule ?
6. Informations supplémentaires.

**Qu'est-ce que ODRIK, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?**

**ODRIK 0,5 mg, gélule**

**ODRIK 2 mg, gélule**

**ODRIK 4 mg, gélule**

**Trandolapril**

Maphar  
Km 10, Route Côtière 111,  
QI Zenata Ain sebaa Casablanca  
Odrik 2mg gélule b28 mv  
**P.P.V : 69,90 DH**



**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre c**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus c 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.

**Dans cette notice :**

1. Qu'est-ce que ODRIK, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ODRIK, gélule ?
3. Comment prendre ODRIK, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ODRIK, gélule ?
6. Informations supplémentaires.

**Qu'est-ce que ODRIK, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?**

**ODRIK 0,5 mg, gélule**

**ODRIK 2 mg, gélule**

**ODRIK 4 mg, gélule**

**Trandolapril**

Maphar  
Km 10, Route Côtière 111,  
QI Zenata Ain sebaa Casablanca  
Odrik 2mg gélule b28 mv  
**P.P.V : 69,90 DH**



**Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre c**

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus c 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.

**Dans cette notice :**

1. Qu'est-ce que ODRIK, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre ODRIK, gélule ?
3. Comment prendre ODRIK, gélule ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver ODRIK, gélule ?
6. Informations supplémentaires.

**Qu'est-ce que ODRIK, gélule et dans quels cas est-il utilisé ?**