

RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR ACTIVER LES REMBOURSEMENTS ET EVITER LES REJETS

Conditions générales :

- Le cadre réservé à l'adhérent doit être dûment renseigné.
- Le cadre réservé au médecin doit être renseigné par le praticien lui-même notamment la nature de la maladie.
- La validité de la feuille de soins est limitée à 3 mois à compter de la première consultation.
- L'entente préalable est exigée pour toute hospitalisation médicale, chirurgicale, soins dentaires spéciaux, extractions multiples, parodontie orthodontie, prothèses dentaires, prothèses auditives ou orthopédiques ainsi que pour tous les actes effectués en série.
- En cas d'accident, une déclaration précisant les causes et circonstances de l'accident est à joindre à la feuille de soins.

Pharmacie :

- Les vignettes des médicaments doivent être obligatoirement jointes aux ordonnances.
- Pour les médicaments sans vignettes une facture de la pharmacie doit être jointe.

Radiologie et Biologie :

- La facture ainsi qu'une copie des résultats des analyses ou du compte rendu (sous pli confidentiel) doivent être jointes à l'ordonnance médicale pour toute demande de remboursement.
- Un pli confidentiel du médecin prescripteur des analyses ou radios peut être demandé par le médecin conseil de la mutuelle.

Optique :

- L'ordonnance du médecin prescripteur et la facture de l'opticien sont à joindre à la feuille de soins.

Rééducation :

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

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement canaux, 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 canaux.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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



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

Déclaration de Maladie

M22- 0014137

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 5760

Société : R.A.M.

☐ Actif, ☐ Pehsionné(e)

☐ Autre : Rehanter

Nom & Prénom :

Date de naissance :

Adresse :

Tél. :

Total des frais engagés :

Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : 19 / 12 / 2022

Nom et prénom du malade : NOUSSAFER LAILA

Age :

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☒ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie :

Diabète

Affection longue durée ou chronique :

☐ ALD ☐ ALC

Pathologie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

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

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

Fait à :

Le : / /

Signature de l'adhérent(e) :

Autorisation CNDP N° : A-A-215 / 2019

Adresses Mails utiles

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

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

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

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

Dates des Actes	Natures des Actes	Nombre et Coefficient	Montant détaillé des Honoraires	Cachet et signature du Médecin attestant le Paiement des Actes
19/12/22		0	250 DH	Dr. IFATHE Spécialiste en Endocrinologie, Diabète et Maladies Métaboliques Av. Moukhtar Elmouchi km 39 appt n 2 1er Etg Hay saada. sidi belkhoussi, casablanca Gsm: 07 07 74 16 13

EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	19/12/22	1720,60

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

AUXILIAIRES MEDICAUX

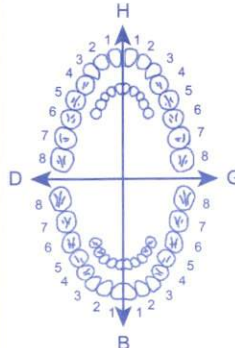
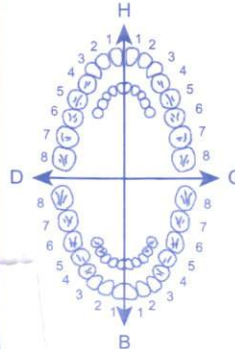
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		A M	P C	I M	I V	

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

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

ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Docteur Fatima zahra IFTAHY

Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie et

Maladies métaboliques

Diplômée de la Faculté de Médecine

de Casablanca

Ancienne résidente du CHU Ibn Rochd

de Casablanca



الدكتورة فاطمة الزهراء

إفتاحي

أخصائية في أمراض الغدد، داء السكري

و أمراض الأيض

خريجة كلية الطب بالدار البيضاء

طبيبة مقيمة سابقا بالمستشفى الجامعي ابن رشد

بالدار البيضاء

Ordonnance

غير تاريخ النص

Casablanca, le 12/12/2022 في الدار البيضاء

Mme Noussafir Leila

419,00 x 20 838,00
① Ferxipe 10 mg

1-0-0 green
131,60 x 30 394,80

② Avelor 150 mg

1-0-0
21,00 x 30 63,00

③ Diformine 15

1pc x 31. Nilles Rep

Dr. IFTAHY F. Zahra
Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie
et Maladies Métaboliques
Av. Moukhtar Gernaoui Imm 39 appart N°2
1er Etg Hay Saada Sidi Bernoussi - Casablanca
Tél: 05 20 98 65 43 / Gsm: 07 07 74 16 13

شارع مختار الكرناوي عمارة رقم 39 شقة رقم 2 الطابق الأول حي السعادة البرنوصي - الدار البيضاء

Avenue Moukhtar Gernaoui Imm 39 Appt N°2, 1er étage, Hay Saada Sidi Bernoussi, Casablanca

Tél.: +(212) 520 986 543

Gsm.: +(212) 707 741 613 الهاتف

E-mail : dr.iftahy@gmail.com

30,70 x 3 = 92,10

(a) Kardégic 75g

0 1 0
140,00 x 2 = 280,00

(b) seeds 20mg =

1 0 0
30,00

3 mes

(c) Model fem 400mg =

00 1 0 1 (10)

22,70

(d) Boycutene N =

1 app x 2. (10)

720,60

Dr. IFTAHY F. Zahra
 Spécialiste en Endocrinologie, Diabétologie
 et Maladies Métaboliques
 Av. Moukhtar Gannouchi Imm 39 appart N 2
 1er Etg Hay saada. Sidi Bernoussi - Casablanca
 Tél: 25 20 98 65 43 / Gsm: 07 07 74 16 13

Notice : information du patient

Forxiga® 5 mg, comprimés pelliculés
Forxiga® 10 mg, comprimés pelliculés
dapagliflozine

▼ Ce médicament
supplémentaire qui p
nouvelles informati
y contribuer en signa
observez. Voir en fin
effets indésirables.

Maphar
Bd Alkhlia N° 6, Q1,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Forxiga 10 mg cp pell b28
P.P.V : 419,00 DH



veillance
ion rapide de
rité. Vous pouvez
rable que vous
nent déclarer les

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne

Notice : information du patient

Forxiga® 5 mg, comprimés pelliculés
Forxiga® 10 mg, comprimés pelliculés
dapagliflozine

▼ Ce médicament
supplémentaire qui p
nouvelles informati
y contribuer en signa
observez. Voir en fin
effets indésirables.

Maphar
Bd Alkhlia N° 6, Q1,
Sidi Bernoussi, Casablanca
Forxiga 10 mg cp pell b28
P.P.V : 419,00 DH



veillance
ion rapide de
rité. Vous pouvez
rable que vous
nent déclarer les

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

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne

AVACOR® 150 et 300 mg

Comprimé pelliculé sécables

Boîtes de 30

Irbésartan

• 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 pas à un autre, même en cas de

symptômes identiques, cela pourrait

• Si l'un des effets indésirables devint parlez-en à votre médecin ou à votre

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Irbésartan (DCI)

p cp

150 mg

300 mg

Excipients

EXCIPENT À EFFET NOTOIRE Q.S.

Lactose.

Classe pharmacothérapeutique

AVACOR® comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. (Code ATC : C09CA04)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

AVACOR® comprimé pelliculé est utilisé :

• Pour traiter l'hypertension artérielle élevée (élévation de la pression artérielle) ;

• Pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve

biologique d'altération de la fonction rénale.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE :

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

Posologie

La dose habituelle est :

• Chez les patients ayant une pression artérielle élevée

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour. La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg (2 comprimés par jour) en une prise par jour en fonction de la réponse sur la pression artérielle.

• Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale

Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2, la dose d'entretien recommandée pour le traitement de l'atteinte rénale associée est de 300 mg (2 comprimés par jour) une fois par jour.

Le médecin peut conseiller la prise d'une dose plus faible, en particulier lors de la mise en route du traitement chez certains

patients tels que les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 75 ans.

L'effet maximal de baisse de la pression artérielle est obtenu quatre à six semaines après le début du traitement.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie Orale.

AVACOR®, comprimé pelliculé se prend par **voie orale**. Avalez les comprimés avec une quantité suffisante de liquide (ex un verre d'eau). Vous pouvez prendre AVACOR®, comprimé pelliculé au cours ou en dehors des repas. Vous devez essayer de prendre votre dose quotidienne approximativement à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez de prendre AVACOR®, comprimé pelliculé jusqu'à avis contraire de votre médecin.

DURÉE DE TRAITEMENT :

A définir par votre médecin traitant.

NE DÉPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DURÉE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MÉDECIN.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ne prenez jamais AVACOR®, comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'irbésartan ou à l'un des autres composants contenus dans AVACOR® ;

• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre AVACOR® en début de grossesse

- voir la rubrique Grossesse) ;

• Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Enfants et adolescents (de moins de 18 ans)

AVACOR® ne doit pas être donné aux patients de moins de 18 ans.

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

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS

Comme tous les médicaments, AVACOR® comprimés pelliculés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDÉSIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIÈRE OU LES DEUX PREMIÈRES SEMAINES DE TRAITEMENT.

Comme tous les médicaments, AVACOR® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas

susceptible. Certains effets peuvent être sérieux et peuvent nécessiter une surveillance médicale.

Comme avec des médicaments similaires, des rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbésartan. Si vous pensez que vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflé, arrêtez de prendre AVACOR® et prévenez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une élévation de la pression artérielle et d'un diabète de type 2 avec atteinte rénale, les tests sanguins peuvent montrer une élévation du taux de potassium.

• Sensation de vertige, sensation de malaise/vomissements, fatigue et les tests sanguins peuvent montrer une augmentation des taux de l'enzyme qui traduit l'état de la fonction musculaire et cardiaque (enzymes créatine kinase). Chez des patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale, vertiges lors du passage de la position allongée ou assise à la position debout, pression artérielle basse lors du passage de la position allongée ou assise à la position debout, douleurs articulaires ou musculaires et une diminution du taux de protéines dans les globules rouges (hémoglobine) ont également été rapportés.

• Accélération des battements du cœur, bouffée de chaleur, toux, diarrhée, indigestion/brûlure d'estomac, troubles sexuels

AVACOR® 150 et 300 mg

Comprimé pelliculé sécables

Boîtes de 30

Irbésartan

• 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 pas à un autre, même en cas de

symptômes identiques, cela pourrait

• Si l'un des effets indésirables devint parlez-en à votre médecin ou à votre

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Irbésartan (DCI)

p cp

150 mg

300 mg

Excipients

EXCIPENT À EFFET NOTOIRE Q.S.

Lactose.

Classe pharmacothérapeutique

AVACOR® comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. (Code ATC : C09CA04)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

AVACOR® comprimé pelliculé est utilisé :

• Pour traiter l'hypertension artérielle élevée (élévation de la pression artérielle) ;

• Pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve

biologique d'altération de la fonction rénale.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE :

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

Posologie

La dose habituelle est :

• Chez les patients ayant une pression artérielle élevée

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour. La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg (2 comprimés par jour) en une prise par jour en fonction de la réponse sur la pression artérielle.

• Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale

Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2, la dose d'entretien recommandée pour le traitement de l'atteinte rénale associée est de 300 mg (2 comprimés par jour) une fois par jour.

Le médecin peut conseiller la prise d'une dose plus faible, en particulier lors de la mise en route du traitement chez certains

patients tels que les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 75 ans.

L'effet maximal de baisse de la pression artérielle est obtenu quatre à six semaines après le début du traitement.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie Orale.

AVACOR®, comprimé pelliculé se prend par **voie orale**. Avalez les comprimés avec une quantité suffisante de liquide (ex un verre d'eau). Vous pouvez prendre AVACOR®, comprimé pelliculé au cours ou en dehors des repas. Vous devez essayer de prendre votre dose quotidienne approximativement à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez de prendre AVACOR®, comprimé pelliculé jusqu'à avis contraire de votre médecin.

DURÉE DE TRAITEMENT :

A définir par votre médecin traitant.

NE DÉPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DURÉE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MÉDECIN.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ne prenez jamais AVACOR®, comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'irbésartan ou à l'un des autres composants contenus dans AVACOR®.

• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre AVACOR® en début de grossesse

- voir la rubrique Grossesse) ;

• Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Enfants et adolescents (de moins de 18 ans)

AVACOR® ne doit pas être donné aux patients de moins de 18 ans.

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

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS

Comme tous les médicaments, AVACOR® comprimés pelliculés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDÉSIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIÈRE OU LES DEUX PREMIÈRES SEMAINES DE TRAITEMENT.

Comme tous les médicaments, AVACOR® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas

susceptible. Certains effets peuvent être sérieux et peuvent nécessiter une surveillance médicale.

Comme avec des médicaments similaires, des rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbésartan. Si vous pensez que vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflé, arrêtez de prendre AVACOR® et prévenez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une élévation de la pression artérielle et d'un diabète de type 2 avec atteinte rénale, les tests sanguins peuvent montrer une élévation du taux de potassium.

• Sensation de vertige, sensation de malaise/vomissements, fatigue et les tests sanguins peuvent montrer une augmentation des taux de l'enzyme qui traduit l'état de la fonction musculaire et cardiaque (enzymes créatine kinase). Chez des patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale, vertiges lors du passage de la position allongée ou assise à la position debout, pression artérielle basse lors du passage de la position allongée ou assise à la position debout, douleurs articulaires ou musculaires et une diminution du taux de protéines dans les globules rouges (hémoglobine) ont également été rapportés.

• Accélération des battements du cœur, bouffée de chaleur, toux, diarrhée, indigestion/brûlure d'estomac, troubles sexuels

AVACOR® 150 et 300 mg

Comprimé pelliculé sécables

Boîtes de 30

Irbésartan

• 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 pas à un autre, même en cas de

symptômes identiques, cela pourrait

• Si l'un des effets indésirables devint parlez-en à votre médecin ou à votre

IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

Composition qualitative et quantitative

Irbésartan (DCI)

p cp

150 mg

300 mg

Excipients

EXCIPENT À EFFET NOTOIRE Q.S.

Lactose.

Classe pharmacothérapeutique

AVACOR® comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments connus sous le nom d'antagonistes des récepteurs de l'angiotensine-II. (Code ATC : C09CA04)

DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

AVACOR® comprimé pelliculé est utilisé :

• Pour traiter l'hypertension artérielle élevée (élévation de la pression artérielle) :

• Pour protéger les reins des patients ayant une élévation de la pression artérielle, un diabète de type 2 et ayant une preuve

biologique d'altération de la fonction rénale.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

POSOLOGIE :

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

Posologie

La dose habituelle est :

• Chez les patients ayant une pression artérielle élevée

La dose habituelle est de 150 mg une seule fois par jour. La dose peut être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg (2 comprimés par jour) en une prise par jour en fonction de la réponse sur la pression artérielle.

• Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale

Chez les patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2, la dose d'entretien recommandée pour le traitement de l'atteinte rénale associée est de 300 mg (2 comprimés par jour) une fois par jour.

Le médecin peut conseiller la prise d'une dose plus faible, en particulier lors de la mise en route du traitement chez certains

patients tels que les patients sous hémodialyse ou les patients âgés de plus de 75 ans.

L'effet maximal de baisse de la pression artérielle est obtenu quatre à six semaines après le début du traitement.

MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

Voie Orale.

AVACOR®, comprimé pelliculé se prend par **voie orale**. Avalez les comprimés avec une quantité suffisante de liquide (ex un verre d'eau). Vous pouvez prendre AVACOR®, comprimé pelliculé au cours ou en dehors des repas. Vous devez essayer de prendre votre dose quotidienne approximativement à la même heure chaque jour. Il est important que vous continuiez de prendre AVACOR®, comprimé pelliculé jusqu'à avis contraire de votre médecin.

DURÉE DE TRAITEMENT :

A définir par votre médecin traitant.

NE DÉPASSEZ PAS LA POSOLOGIE NI LA DURÉE DE TRAITEMENT PRESCRITES PAR VOTRE MÉDECIN.

DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ne prenez jamais AVACOR®, comprimé pelliculé :

• Si vous êtes allergique (hypersensible) à l'irbésartan ou à l'un des autres composants contenus dans AVACOR®.

• Si vous êtes enceinte de plus de 3 mois (il est également préférable d'éviter de prendre AVACOR® en début de grossesse

- voir la rubrique Grossesse) ;

• Si vous avez du diabète ou une insuffisance rénale et que vous êtes traité(e) par un médicament contenant de l'aliskiren pour diminuer votre pression artérielle.

Enfants et adolescents (de moins de 18 ans)

AVACOR® ne doit pas être donné aux patients de moins de 18 ans.

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

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS

Comme tous les médicaments, AVACOR® comprimés pelliculés EST SUSCEPTIBLE D'AVOIR DES EFFETS INDÉSIRABLES, SURTOUT DURANT LA PREMIÈRE OU LES DEUX PREMIÈRES SEMAINES DE TRAITEMENT.

Comme tous les médicaments, AVACOR® est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas

susceptible. Certains effets peuvent être sérieux et peuvent nécessiter une surveillance médicale.

Comme avec des médicaments similaires, des rares cas d'allergie cutanée (éruption, urticaire), ainsi que des gonflements localisés de la face, des lèvres et/ou de la langue ont été rapportés chez des patients prenant de l'irbésartan. Si vous pensez que vous développez l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflé, arrêtez de prendre AVACOR® et prévenez immédiatement votre médecin.

• Si vous souffrez d'une élévation de la pression artérielle et d'un diabète de type 2 avec atteinte rénale, les tests sanguins peuvent montrer une élévation du taux de potassium.

• Sensation de vertige, sensation de malaise/vomissements, fatigue et les tests sanguins peuvent montrer une augmentation des taux de l'enzyme qui traduit l'état de la fonction musculaire et cardiaque (enzymes créatine kinase). Chez des patients ayant une pression artérielle élevée et un diabète de type 2 avec atteinte rénale, vertiges lors du passage de la position allongée ou assise à la position debout, pression artérielle basse lors du passage de la position allongée ou assise à la position debout, douleurs articulaires ou musculaires et une diminution du taux de protéines dans les globules rouges (hémoglobine) ont également été rapportés.

• Accélération des battements du cœur, bouffée de chaleur, toux, diarrhée, indigestion/brûlure d'estomac, troubles sexuels

DIAFORMINE[®] 1000 mg

METFORMINE

COMPOSITION

Chlorhydrate de Metformine 1000,00 mg

Excipients: q. s. pour un comprimé

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés

CLASSE PHARMACOLOGIQUE

Antidiabétiques oraux

DANS QUEL(S) CAS ?

Associé à un régime alimentaire adapté

du diabète de type 2.

Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

Chez l'enfant de plus de dix ans et l'adolescent, il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

ATTENTION !

INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé.

DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée. (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses (par exemple: infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les deux jours qui suivent un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

Prendre des précautions particulières avec DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé :

MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de douleurs abdominales accompagnées de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de grande fatigue, peut être le signe d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin, sans reprendre votre médicament avant sa visite.

PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI :

Tous les patients doivent poursuivre le régime alimentaire, avec une répartition régulière de l'apport glucidique au cours de la journée.

Les patients en surcharge pondérale, doivent poursuivre le régime hypocalorique. Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination des antidiabétiques oraux se fait en grande partie par les reins.

Vous devez faire appel à votre médecin, pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse, bactérienne ou virale : grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire. La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (Corticoïdes et certains diurétiques, ritodrine, salbutamol, et terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour toute autre raison, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

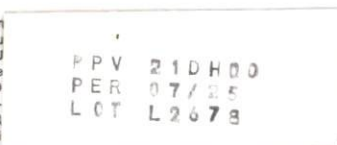
Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste iodés, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou au moment de cet examen et de ne le reprendre que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale.

Prise de DIAFORMINE 1000 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et des boissons :

Évitez toute consommation de boissons alcoolisées.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS.

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment des corticoïdes, des diurétiques, de la ritodrine, du salbutamol ou de la terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, des produits de contraste iodés, ou des médicaments contenant de l'alcool même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.



DIAFORMINE[®] 1000 mg

METFORMINE

COMPOSITION

Chlorhydrate de Metformine 1000,00 mg

Excipients: q. s. pour un comprimé

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés

CLASSE PHARMACOLOGIQUE

Antidiabétiques oraux

DANS QUEL(S) CAS ?

Associé à un régime alimentaire adapté

du diabète de type 2.

Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

Chez l'enfant de plus de dix ans et l'adolescent, il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

ATTENTION !

INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé.

DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée. (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses (par exemple: infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les deux jours qui suivent un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

Prendre des précautions particulières avec DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé :

MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de douleurs abdominales accompagnées de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de grande fatigue, peut être le signe d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin, sans reprendre votre médicament avant sa visite.

PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI :

Tous les patients doivent poursuivre le régime alimentaire, avec une répartition régulière de l'apport glucidique au cours de la journée.

Les patients en surcharge pondérale, doivent poursuivre le régime hypocalorique. Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination des antidiabétiques oraux se fait en grande partie par les reins.

Vous devez faire appel à votre médecin, pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse, bactérienne ou virale : grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire. La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (Corticoïdes et certains diurétiques, ritodrine, salbutamol, et terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour toute autre raison, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

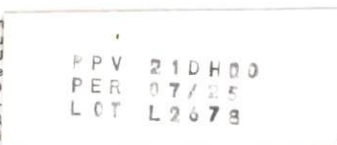
Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste iodés, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou au moment de cet examen et de ne le reprendre que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale.

Prise de DIAFORMINE 1000 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et des boissons :

Évitez toute consommation de boissons alcoolisées.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS.

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment des corticoïdes, des diurétiques, de la ritodrine, du salbutamol ou de la terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, des produits de contraste iodés, ou des médicaments contenant de l'alcool même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.



DIAFORMINE[®] 1000 mg

METFORMINE

COMPOSITION

Chlorhydrate de Metformine 1000,00 mg

Excipients: q. s. pour un comprimé

FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés pelliculés

CLASSE PHARMACOLOGIQUE

Antidiabétiques oraux

DANS QUEL(S) CAS ?

Associé à un régime alimentaire adapté

du diabète de type 2.

Chez l'adulte, il peut être prescrit seul ou en association avec un autre antidiabétique oral ou l'insuline.

Chez l'enfant de plus de dix ans et l'adolescent, il peut être prescrit seul ou en association avec l'insuline.

ATTENTION !

INFORMATIONS NECESSAIRES AVANT DE PRENDRE DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé.

DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé NE DOIT JAMAIS ETRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- hypersensibilité connue au chlorhydrate de metformine ou à l'un des constituants du produit,
- en cas de déséquilibre du diabète avec acido-cétose,
- si vous avez une insuffisance rénale même si elle est modérée. (défaillance des reins avec augmentation de la créatinine dans le sang),
- en cas de maladies infectieuses (par exemple: infection broncho-pulmonaire, infection urinaire),
- pendant les deux jours qui suivent un examen radiologique utilisant des produits radiographiques iodés,
- si vous avez une insuffisance cardiaque ou respiratoire,
- si vous avez une insuffisance hépatique (défaillance du foie),
- en cas de diarrhée persistante, vomissements répétés,
- en cas de consommation importante de boissons alcoolisées,
- pendant l'allaitement.

Prendre des précautions particulières avec DIAFORMINE 1000 mg comprimé pelliculé :

MISES EN GARDE SPECIALES

Au cours du traitement, la survenue de vomissements, de douleurs abdominales accompagnées de crampes musculaires ou de malaise général avec sensation de grande fatigue, peut être le signe d'un déséquilibre grave de votre diabète.

Prévenir aussitôt votre médecin, sans reprendre votre médicament avant sa visite.

PRECAUTIONS PARTICULIERES D'EMPLOI :

Tous les patients doivent poursuivre le régime alimentaire, avec une répartition régulière de l'apport glucidique au cours de la journée.

Les patients en surcharge pondérale, doivent poursuivre le régime hypocalorique. Votre médecin pourra vérifier votre fonction rénale par un dosage de la créatinine dans le sang. Celle-ci doit être satisfaisante car l'élimination des antidiabétiques oraux se fait en grande partie par les reins.

Vous devez faire appel à votre médecin, pour tout traitement associé et toute maladie infectieuse, bactérienne ou virale : grippe, infection broncho-pulmonaire, infection urinaire. La survenue de certaines maladies ou la prise de certains médicaments (Corticoïdes et certains diurétiques, ritodrine, salbutamol, et terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion) peuvent déséquilibrer plus ou moins gravement le diabète.

En cas d'hospitalisation pour examens, pour une intervention chirurgicale ou pour toute autre raison, informez le médecin que vous prenez ce médicament.

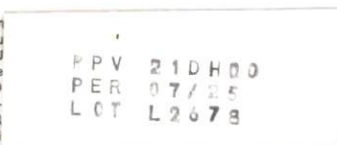
Pour certains examens radiologiques avec produits de contraste iodés, votre médecin vous demandera d'interrompre ce médicament avant ou au moment de cet examen et de ne le reprendre que 48 heures après l'examen, après s'être assuré de la normalité de la fonction rénale.

Prise de DIAFORMINE 1000 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et des boissons :

Évitez toute consommation de boissons alcoolisées.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS.

Veillez indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment des corticoïdes, des diurétiques, de la ritodrine, du salbutamol ou de la terbutaline, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion, des produits de contraste iodés, ou des médicaments contenant de l'alcool même s'il s'agit d'un médicament obtenu sans ordonnance.



est destiné au traitement



KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de potassium
poudre
KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

Veillez
contenir
Gardez
interne
prescrit,
de leur
parler et
qui ne se

LOT : 22E007
PER: 06 2024

P.P.V : 30DH70



SANOFI

sent car elle

z d'autres questions,
et personnellement
même si les signes
que peut être indésirable,
et effet indésirable

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose et DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

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

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Ce médicament peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de potassium) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6,

si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS),

si vous êtes enceinte, à partir du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée pour des doses supérieures à 100 mg par jour),

si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

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

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

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

si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelé déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

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

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

si vous avez une maladie des reins ou du foie,

si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

si vous avez des régles abondantes.

Les effets secondaires les plus rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allergie grippe) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours. Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

KARDEGIC, ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS, comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Si, sans avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

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

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

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

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

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool

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

Grossesse, allaitement et fertilité

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

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

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de potassium
poudre
KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

Veillez
contenir
Gardez
interne
prescrit,
de leur
parler et
qui ne se

LOT : 22E007
PER: 06 2024

P.P.V : 30DH70



SANOPI

sent car elle

z d'autres questions,
et personnellement
même si les signes
que peut être indésirable,
et effet indésirable

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose et DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

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

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Ce médicament peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire. Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de potassium) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6,

si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS),

si vous êtes enceinte, à partir du 6ème mois du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée pour des doses supérieures à 100 mg par jour),

si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

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

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

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

si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelé déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

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

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

si vous avez une maladie des reins ou du foie,

si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

si vous avez des régressions artérielles.

Les effets secondaires les plus rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allergie grippe) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours. Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voix paragrahe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

KARDEGIC, ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS, comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Si, sans avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

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

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

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

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

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool

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

Grossesse, allaitement et fertilité

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

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

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

KARDEGIC® 75mg

Acétylsalicylate de potassium
poudre

KARDEGIC 75MG
SACHETS B30

SANOPI

sent car elle

z d'autres questions,
et personnellement
même si les signes
que peut être indésirable,
et effet indésirable

P.P.V : 30DHTO



6 118000 061847

Veillez
contenir
Gardez
interne
prescrit,
de leur
parler et
qui ne se

LOT : 22E007
PER: 06 2024

1. QU'EST-CE QUE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose et DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Classe pharmacothérapeutique :

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

Ce médicament contient de l'aspirine. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose appartient à la famille des inhibiteurs de l'aggrégation plaquettaire.

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose agit sur les plaquettes présentes dans le sang et permet de fluidifier le sang.

Indications thérapeutiques :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose est utilisé pour prévenir les récidives d'accidents vasculaires cérébraux ou cardiaques provoqués par des caillots dans les artères du cerveau ou du cœur.

Ce médicament peut décider d'associer ce médicament à d'autres traitements s'il le juge nécessaire.

Ce médicament est réservé à l'adulte. Vous ne devez pas débuter un traitement par KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose sans l'accord de votre médecin.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT DE PRENDRE KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose ?

Ne prenez jamais KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose :

si vous êtes allergique à la substance active (l'acétylsalicylate de potassium) ou à l'un des autres composants contenus dans KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose, mentionnés dans la rubrique 6,

si vous êtes allergique (hypersensible) à un médicament de la même famille que l'aspirine (les anti-inflammatoires non stéroïdiens = AINS),

si vous êtes enceinte, à partir du 6ème mois de grossesse (au-delà de 24 semaines d'aménorrhée pour des doses supérieures à 100 mg par jour),

si vous avez ou avez déjà eu de l'asthme ou des polypes nasaux associés à un asthme provoqué par la prise d'aspirine ou d'un médicament de la même famille (les AINS),

si vous souffrez actuellement d'un ulcère de l'estomac ou du duodénum,

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

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

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

si vous êtes atteint d'une mastocytose (maladie des cellules impliquées dans les réactions allergiques) car il existe un risque de réactions allergiques sévères.

Avertissements et précautions.

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose.

Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin :

si vous avez une maladie héréditaire des globules rouges, appelé déficit en G6PD, car des doses élevées d'aspirine peuvent alors provoquer une destruction des globules rouges,

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

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

si vous avez une maladie des reins ou du foie,

si vous avez une hypertension artérielle (tension artérielle élevée),

si vous avez des régles abondantes.

Les effets secondaires les plus rares mais présentant un risque vital, ont été observés chez des enfants avec des signes d'infection virale (en particulier varicelle et épisodes d'allergie grippe) et recevant de l'acide acétylsalicylique. KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Pendant le traitement, des saignements ou des douleurs dans le ventre peuvent survenir. Le risque de survenue de ces effets augmente avec la dose, chez les personnes âgées, chez les personnes de faible poids corporel, chez les personnes ayant déjà souffert d'ulcère de l'estomac et en cas d'association à certains médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose »). Consultez immédiatement votre médecin en cas de survenue de tels effets.

Si une intervention chirurgicale est prévue :

L'aspirine augmente les risques de saignements même à de très faibles doses, et ce même lorsque la dernière prise de ce médicament date de plusieurs jours.

Prévenez votre médecin traitant, votre chirurgien, l'anesthésiste ou votre dentiste de la prise de ce médicament, dans le cas où une opération, même mineure, est envisagée.

Enfants et adolescents

Voir paragraphe ci-dessus « Avant de prendre ce médicament, prévenez votre médecin ».

KARDEGIC, ne doit pas être administré aux enfants et aux adolescents.

Autres médicaments et KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose

Ce médicament contient de l'aspirine. D'autres médicaments en contiennent. Vous ne devez pas prendre en même temps que KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose d'autres médicaments contenant de l'aspirine ou un médicament de la même famille (les AINS, comme par exemple l'ibuprofène) sans en parler à votre médecin ou à votre pharmacien. L'association de ces médicaments à KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose pourrait entraîner un surdosage et augmenter ainsi le risque d'effets indésirables, notamment les saignements.

Lisez attentivement les notices des autres médicaments que vous prenez afin de vous assurer que ces médicaments ne contiennent pas d'aspirine et/ou d'anti-inflammatoire non stéroïdien.

Si, sans avis contraire de votre médecin, vous ne devez pas prendre KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose en même temps que :

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

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

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

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

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable en sachet-dose avec des aliments, boissons et de l'alcool

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

Grossesse, allaitement et fertilité

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

Grossesse : Ce médicament contient de l'aspirine (acide acétylsalicylique). Ne prenez JAMAIS

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

Jusqu'à 100 mg par jour : Pendant toute la grossesse, si nécessaire, votre médecin spécialiste

20 أوديس® ملح

حبيبات صامدة لتعلاج الحموضة في برشامات (أوميبرازول)

أفرا بعناية هذه البرشرة الدوائية كاملة قبل أن تتناول هذا الدواء. تضم مضاد حموضة عام من أجل علاج ورمضات. إذا كانت لديك أسئلة أخرى. إذا كان لديك شك. اطلب المزيد من المعلومات من الطبيب أو الصيدلي. احتفظ بهذه البرشرة الدوائية فقد تحتاج إلى إقرانها مرة أخرى.

1. نعر
الشكل
أوديس®
علب من
2. كم
المادة لا
أوميبرازول
السواء
سواء
3. أوديس الصمدي العلاجي
يحتوي أوديس على مادة فعالة تسمى أوميبرازول omeprazole. وينتمي هذا الدواء لعائلة أوية تسمى مضادات حموضة البروتون. وهو يخفض كمية الحمض المفرط في معدتك.
4. الاستعمالات العلاجية:
يستعمل أوديس® 20 ملح لعلاج الأمراض الآتية:
عند الأطفال:
الجزء الكبير (المرضى): يصعد حمض المعدة عبر المريء (الآلوبي) الرباط بين الحلق والمعدة) ما يؤدي إلى آلام والتهاب وقرحة. قرحة الجزء الأعلى من الحصار (قرحة ثنائيته) أو قرحة المعدة.
القرحة المتعلقة بجرزومة تسمى الملوية البوابية Helicobacter pylori. وفي هذه الحالة قد يصف لك طبيب مضاد حيوية لعلاج القرحة وشفاة القرحة.
القرحة المتعلقة بارتجاع يتناول مضادات التهاب غير الستيرويدية. وقد يصف لك أوديس أيضا لوقاية من هذه القرحة إذا كنت تتناول هذه المضادات الالتهابية غير الستيرويدية.
زمن الحصى في المعدة بسبب تضخم البنكرياس (متلازمة زولنجر-إليسون).
عند الأطفال:
الأطفال الذين يتناولون ويتجاوز عمرهم سنة واحدة والذين يكون وزنه يساوي أو أكثر من 10 كجم
الجزء الكبير (المرضى): يصعد حمض المعدة عبر المريء (الآلوبي) الرباط بين الحلق والمعدة) ما يؤدي إلى آلام والتهاب وقرحة. قد تشمل الأعراض عند الأطفال صغور محتوى المعدة إلى المم (الغثس) والتقيؤ وارتفاع محدود في الوزن.
الأطفال الذين يبلغون من العمر أكثر من 1 سنة أو والمرضى الذين يعانون بجرزومة تسمى الملوية البوابية Helicobacter pylori. وفي هذه الحالة قد يصف لك طبيب مضاد حيوية لعلاج القرحة وشفاة القرحة.
5. الجرعة ونظام و/أو طريقة تناول الدواء
وفترة العلاج:
احرص دائما على تناول هذا الدواء وفقا للجرعة التي وصفها لك طبيبك. احرص دائما على الصمدي. استشر طبيبك أو الصيدلي إذا كنت غير متأكد.
يحدد لك طبيبك عدد البرشامات التي تتناولها وفترة الاستعمال حسب حالتك الصحية وسنك.
الجرعة:
تفرع الموصى بها أدناه:
تستعمل عند الكبار:
أفرا أعراض مرض الإلحاح المعوي المرض مثل القرحة والجزء الجدي

شامات

LOT: 211318
PER: 04-2024
PPV: 140,00DH

كيف تتصرف إذا وجدت أنت أو طفلك صعوبة في البلع البرشامات:
فتح البرشامة وبلع محتواها مباشرة مع نصف كأس من الماء أو وعاء الخثوي في ماء غاري. أو عصير فواكه يحتوي على كمية قليلة من الحمض (عصير الليمون أو التفاح أو التامار). أو مربى التفاح.
3. خذ لك الخليط دائما قبل شربه (لا يكون الخليط متجانسا) مباشرة بعد التحريك أو قبل القضاء 30 دقيقة.
4. لتأكد من شرب الدواء الكامل اشطف فمك الكأس بالماء وشربه. ولا يجب مضغ أو تقطيع الصلبة أو قضمها لأنها تحتوي على الدواء.
6. موانع الاستعمال:
لا يجوز أيضا تناول أوديس® 20 ملح:
إذا كانت لديك حساسية لاسميبرازول أو لأي مكونات أخرى يحتوي عليها أوديس® 20 ملح.
إذا كانت لديك حساسية لأي مضاد حيوي. مضاد حموضة البروتون (مثل ناسونابول. لاسونابول. الرابيزول. إيسومبرازول).
حالة الإصابة بغيبورس للمناعة للأوديس®.
إذا كنت في حالة الشبهة علاه لا تأخذ أوديس® 20 ملح. إذا كانت لديك شكوك. استشر طبيبك أو الصيدلي قبل تناول أوديس® 20 ملح.

7. الأعراض الجانبية:
كمثل كل دواء للأدوية من المحتمل أن يكون لهذا الدواء تأثيرات غير مرغوب فيها رغم أن ذلك لا يخص جميع الأشخاص.
إذا لاحظت أحد هذه الآثار غير المرغوب فيها التامة ولكن الخطيرة. توقف عن تناول الدواء لمدة 20 ملح وسارع إلى الاتصال بالطبيب:
الذين يعانون من التهابات الجهاز الهضمي إلى صغور. وإنتفاخ الشفنين. خمول والغاز. أو الجسد أو طعم جدي أو فقدان الوعي أو صعوبات في البلع (تفاعلات حساسية خطيرة).
احمرار الجلد طمع مع ظهور أو قشور تعفو الجلد. في بعض الأحيان يمكن أن تكون البثور كبيرة ومصحوبة بتقرن في الشفنين والعينين والمفاصل والأعضاء التناسلية. وقد يدل ذلك على وجود متلازمة ستيفنسون جونسون أو انحلال الدم الحشري.
قد تكون الصغرة والولول القوي والتعب أعراض مرض الكبد.
وهناك آثار أخرى جانبية غير مرغوب فيها:
آثار جانبية غير مرغوب فيها شائعة (يمكن أن تظهر في حدود شخص واحد من أصل 10):
الصداع.
تأثرات على المعدة أو الأمعاء كإسهال وآلام المعدة والإمساك. وإنتفاخ البطن.
القيء أو الغثي.
الآلام الحادة في المعدة.
الآثار الجانبية قليلة التردد (يمكن أن تظهر في حدود شخص واحد من أصل 100):
تورم القدمين والكاحلين.
مشاكل النوم (الأرق).
وقحة تمل ارتداد ورمية في النوم.
دوار.
تغيرات في نتائج اختبارات التي تضبط طريقة اشتغال الكبد.
طفح جدي وتورم الجلد والحكة.
شعور بالضيق العام وقصص الحوية والنشاط.
آثار غير مرغوب فيها نادرة (يمكن أن تظهر في حدود شخص واحد من أصل 1000):
اضطرابات النوم مثل التنبس عند خليا البريشاء أو الصلابة الموضعية. يمكن أن تصبح هذه الآثار ضعف في المناعة كدمات أو تسهول حدوث العدوى.
الحساسية. كما قد تكون أحيانا شديدة بما في ذلك إنتفاخ الشفنين واللسان والحلق والخصى والصغور.
الغثاس مصحوبا بالصعوبة في الدم. وقد يؤدي ذلك إلى ارتداد عام وثقيل وشعشع.

إذا كان البراز يخرج أسود (ملون بالدم).
إذا كنت تعاني من الإسهال الحاد. لا تستخدم. لأن الإسهال قد يمنع ارتفاع طفيف في الإسهال الحاد.
إذا كانت لديك مشاكل كبدية حادة.
قد يتطور تفاعل الجلد بعد العلاج بدواء مشابه لأوديس يقلل من حمض المعدة.
يجب إخراج احتيازا من حمض (Chromogranine A).
إذا كنت تأخذ أوديس® 20 ملح لمدة طويلة (أكثر من سنة) فسيكون يقوم طبيبك بإفصاكت بانتظام. يجب أن تأخذ بعد ذلك الأعراض والأمراض الحادة أو الإستة عند زيارتك للطبيب.

إذا شعفتا مضخة البروتون مثل أوديس® 20 ملح. وخصوصا إذا تعدت مدة العلاج أكثر من سنة. قد يزيد قليلا من خطر كسور العروق والرسغ أو العود الفقري. غير طبيبك إذا كان لديك مرض هشاشة العظام أو إذا كنت تأخذ الكورتكويد (corticoides) (والتي يمكن أن تزيد من خطر هشاشة العظام).
إذا تعرضت لطفح جدي. خاصة في المناطق المعرضة للشمس. أخبر طبيبك في أقرب وقت ممكن. حيث قد تحتاج إلى التوقف عن تناول أوديس® 20 ملح. لا تنس أن تذكر أي آثار ضارة أخرى. مثل الألم في الفم.

الأطفال:
قد يحتاج بعض الأطفال المصابين بأمراض مزمنة إلى علاج طويل على الرغم من عدم التوصية بذلك. لا تعطي هذا الدواء للأطفال من أقل من سنة أو أقل من 10 كجم.
الإشعارات المتعلقة بالسواغات ذات آثار ضارة:
نظرا لاحتواء هذا الدواء على نسبة ضئيلة لا يعرف باستعماله في حالة حساسية ضد البروتون أو متلازمة صغور حمض الفاكهة أو الفاكهة أو نقص في إنزيم السكر (إيزومالتاز (مرض وراثي نادرة).
9. التفاعل مع الأدوية وغيرها من التفاعلات:
تناول أوديس® 20 ملح:

إن كنت تتناول أو تناولت مؤخرا دواء آخر بما في ذلك دواء دون وصفة طبية. أخبر طبيبك بذلك أو الصيدلي. فقد تتفاعل مع تناول أوديس® 20 ملح تأثيرات على أدوية أخرى كما أن بعض الأدوية قد يكون لها تأثير على أوديس® 20 ملح.
أ يجب أن تتناول أوديس® 20 ملح إذا كنت تتناول دواء يحتوي على ليفينامين (للعلاج مع فقدان المناعة).
عليك أن تخبر الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أحد الأدوية الآتية:
الكيتوكونازول. الإتراكونازول. الويكونازول أو الفلوكونازول (أوية تستعمل لعلاج الإصابات الفطرية).
الديجوكسين (التي تستعمل لعلاج أمراض القلب).
الديازيبام (للعلاج مع علاج القلق والصرع أو كمنعاض على إرخاع العضلات).
الغليبينون (للمستعمل في الصرع). إذا كنت تتناول الغليبينون فمن الضروري الخضوع لمراقبة الطبيب عند البدء في تناول أوديس® 20 ملح وعند التوقف عن تناوله.
مضادات التخثر التي تعمل على جعل الدم أكثر سيولة مثل الوارفارين أو غيرها من الدمين. ومن الضروري في هذه الحالة الخضوع لمراقبة الطبيب عند البدء في استعمال أوديس® 20 ملح وعند التوقف عن تناوله.
براميبسين (للعلاج مع علاج داء السل).
التانفاب (للمستعمل في علاج داء فقدان المناعة المكتسب).
الكورتكوس (في حالة زرع الأعضاء).
ميليتريوس (هيبوكيوم بيفورتام) (للمستعمل في علاج الاكتئاب المعتدل).
سيستولون (للمستعمل في علاج العرج المنقطع).
ساكنوناب (للمستعمل في علاج داء فقدان المناعة المكتسب).
كلوبيدوغريل (التي تستعمل لوقاية من حصيات الدم (الغثس)).
Erlotinib (للمستعمل في علاج السرطان).
الليثوريكسيد (دواء تستعمل بجرعة عالية في العلاج الكيميائي لمرض السرطان). إذا كنت تأخذ جرعة عالية من الليثوريكسيد. فإن

تناول أوديس® 20 ملح:
قد يحتاج بعض الأطفال المصابين بأمراض مزمنة إلى علاج طويل على الرغم من عدم التوصية بذلك. لا تعطي هذا الدواء للأطفال من أقل من سنة أو أقل من 10 كجم.
الإشعارات المتعلقة بالسواغات ذات آثار ضارة:
نظرا لاحتواء هذا الدواء على نسبة ضئيلة لا يعرف باستعماله في حالة حساسية ضد البروتون أو متلازمة صغور حمض الفاكهة أو الفاكهة أو نقص في إنزيم السكر (إيزومالتاز (مرض وراثي نادرة).
9. التفاعل مع الأدوية وغيرها من التفاعلات:
تناول أوديس® 20 ملح:

إن كنت تتناول أو تناولت مؤخرا دواء آخر بما في ذلك دواء دون وصفة طبية. أخبر طبيبك بذلك أو الصيدلي. فقد تتفاعل مع تناول أوديس® 20 ملح تأثيرات على أدوية أخرى كما أن بعض الأدوية قد يكون لها تأثير على أوديس® 20 ملح.
أ يجب أن تتناول أوديس® 20 ملح إذا كنت تتناول دواء يحتوي على ليفينامين (للعلاج مع فقدان المناعة).
عليك أن تخبر الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أحد الأدوية الآتية:
الكيتوكونازول. الإتراكونازول. الويكونازول أو الفلوكونازول (أوية تستعمل لعلاج الإصابات الفطرية).
الديجوكسين (التي تستعمل لعلاج أمراض القلب).
الديازيبام (للعلاج مع علاج القلق والصرع أو كمنعاض على إرخاع العضلات).
الغليبينون (للمستعمل في الصرع). إذا كنت تتناول الغليبينون فمن الضروري الخضوع لمراقبة الطبيب عند البدء في تناول أوديس® 20 ملح وعند التوقف عن تناوله.
مضادات التخثر التي تعمل على جعل الدم أكثر سيولة مثل الوارفارين أو غيرها من الدمين. ومن الضروري في هذه الحالة الخضوع لمراقبة الطبيب عند البدء في استعمال أوديس® 20 ملح وعند التوقف عن تناوله.
براميبسين (للعلاج مع علاج داء السل).
التانفاب (للمستعمل في علاج داء فقدان المناعة المكتسب).
الكورتكوس (في حالة زرع الأعضاء).
ميليتريوس (هيبوكيوم بيفورتام) (للمستعمل في علاج الاكتئاب المعتدل).
سيستولون (للمستعمل في علاج العرج المنقطع).
ساكنوناب (للمستعمل في علاج داء فقدان المناعة المكتسب).
كلوبيدوغريل (التي تستعمل لوقاية من حصيات الدم (الغثس)).
Erlotinib (للمستعمل في علاج السرطان).
الليثوريكسيد (دواء تستعمل بجرعة عالية في العلاج الكيميائي لمرض السرطان). إذا كنت تأخذ جرعة عالية من الليثوريكسيد. فإن

تناول أوديس® 20 ملح:
قد يحتاج بعض الأطفال المصابين بأمراض مزمنة إلى علاج طويل على الرغم من عدم التوصية بذلك. لا تعطي هذا الدواء للأطفال من أقل من سنة أو أقل من 10 كجم.
الإشعارات المتعلقة بالسواغات ذات آثار ضارة:
نظرا لاحتواء هذا الدواء على نسبة ضئيلة لا يعرف باستعماله في حالة حساسية ضد البروتون أو متلازمة صغور حمض الفاكهة أو الفاكهة أو نقص في إنزيم السكر (إيزومالتاز (مرض وراثي نادرة).
9. التفاعل مع الأدوية وغيرها من التفاعلات:
تناول أوديس® 20 ملح:

إن كنت تتناول أو تناولت مؤخرا دواء آخر بما في ذلك دواء دون وصفة طبية. أخبر طبيبك بذلك أو الصيدلي. فقد تتفاعل مع تناول أوديس® 20 ملح تأثيرات على أدوية أخرى كما أن بعض الأدوية قد يكون لها تأثير على أوديس® 20 ملح.
أ يجب أن تتناول أوديس® 20 ملح إذا كنت تتناول دواء يحتوي على ليفينامين (للعلاج مع فقدان المناعة).
عليك أن تخبر الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أحد الأدوية الآتية:
الكيتوكونازول. الإتراكونازول. الويكونازول أو الفلوكونازول (أوية تستعمل لعلاج الإصابات الفطرية).
الديجوكسين (التي تستعمل لعلاج أمراض القلب).
الديازيبام (للعلاج مع علاج القلق والصرع أو كمنعاض على إرخاع العضلات).
الغليبينون (للمستعمل في الصرع). إذا كنت تتناول الغليبينون فمن الضروري الخضوع لمراقبة الطبيب عند البدء في تناول أوديس® 20 ملح وعند التوقف عن تناوله.
مضادات التخثر التي تعمل على جعل الدم أكثر سيولة مثل الوارفارين أو غيرها من الدمين. ومن الضروري في هذه الحالة الخضوع لمراقبة الطبيب عند البدء في استعمال أوديس® 20 ملح وعند التوقف عن تناوله.
براميبسين (للعلاج مع علاج داء السل).
التانفاب (للمستعمل في علاج داء فقدان المناعة المكتسب).
الكورتكوس (في حالة زرع الأعضاء).
ميليتريوس (هيبوكيوم بيفورتام) (للمستعمل في علاج الاكتئاب المعتدل).
سيستولون (للمستعمل في علاج العرج المنقطع).
ساكنوناب (للمستعمل في علاج داء فقدان المناعة المكتسب).
كلوبيدوغريل (التي تستعمل لوقاية من حصيات الدم (الغثس)).
Erlotinib (للمستعمل في علاج السرطان).
الليثوريكسيد (دواء تستعمل بجرعة عالية في العلاج الكيميائي لمرض السرطان). إذا كنت تأخذ جرعة عالية من الليثوريكسيد. فإن

تناول أوديس® 20 ملح:
قد يحتاج بعض الأطفال المصابين بأمراض مزمنة إلى علاج طويل على الرغم من عدم التوصية بذلك. لا تعطي هذا الدواء للأطفال من أقل من سنة أو أقل من 10 كجم.
الإشعارات المتعلقة بالسواغات ذات آثار ضارة:
نظرا لاحتواء هذا الدواء على نسبة ضئيلة لا يعرف باستعماله في حالة حساسية ضد البروتون أو متلازمة صغور حمض الفاكهة أو الفاكهة أو نقص في إنزيم السكر (إيزومالتاز (مرض وراثي نادرة).
9. التفاعل مع الأدوية وغيرها من التفاعلات:
تناول أوديس® 20 ملح:

إن كنت تتناول أو تناولت مؤخرا دواء آخر بما في ذلك دواء دون وصفة طبية. أخبر طبيبك بذلك أو الصيدلي. فقد تتفاعل مع تناول أوديس® 20 ملح تأثيرات على أدوية أخرى كما أن بعض الأدوية قد يكون لها تأثير على أوديس® 20 ملح.
أ يجب أن تتناول أوديس® 20 ملح إذا كنت تتناول دواء يحتوي على ليفينامين (للعلاج مع فقدان المناعة).
عليك أن تخبر الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أحد الأدوية الآتية:
الكيتوكونازول. الإتراكونازول. الويكونازول أو الفلوكونازول (أوية تستعمل لعلاج الإصابات الفطرية).
الديجوكسين (التي تستعمل لعلاج أمراض القلب).
الديازيبام (للعلاج مع علاج القلق والصرع أو كمنعاض على إرخاع العضلات).
الغليبينون (للمستعمل في الصرع). إذا كنت تتناول الغليبينون فمن الضروري الخضوع لمراقبة الطبيب عند البدء في تناول أوديس® 20 ملح وعند التوقف عن تناوله.
مضادات التخثر التي تعمل على جعل الدم أكثر سيولة مثل الوارفارين أو غيرها من الدمين. ومن الضروري في هذه الحالة الخضوع لمراقبة الطبيب عند البدء في استعمال أوديس® 20 ملح وعند التوقف عن تناوله.
براميبسين (للعلاج مع علاج داء السل).
التانفاب (للمستعمل في علاج داء فقدان المناعة المكتسب).
الكورتكوس (في حالة زرع الأعضاء).
ميليتريوس (هيبوكيوم بيفورتام) (للمستعمل في علاج الاكتئاب المعتدل).
سيستولون (للمستعمل في علاج العرج المنقطع).
ساكنوناب (للمستعمل في علاج داء فقدان المناعة المكتسب).
كلوبيدوغريل (التي تستعمل لوقاية من حصيات الدم (الغثس)).
Erlotinib (للمستعمل في علاج السرطان).
الليثوريكسيد (دواء تستعمل بجرعة عالية في العلاج الكيميائي لمرض السرطان). إذا كنت تأخذ جرعة عالية من الليثوريكسيد. فإن

تناول أوديس® 20 ملح:
قد يحتاج بعض الأطفال المصابين بأمراض مزمنة إلى علاج طويل على الرغم من عدم التوصية بذلك. لا تعطي هذا الدواء للأطفال من أقل من سنة أو أقل من 10 كجم.
الإشعارات المتعلقة بالسواغات ذات آثار ضارة:
نظرا لاحتواء هذا الدواء على نسبة ضئيلة لا يعرف باستعماله في حالة حساسية ضد البروتون أو متلازمة صغور حمض الفاكهة أو الفاكهة أو نقص في إنزيم السكر (إيزومالتاز (مرض وراثي نادرة).
9. التفاعل مع الأدوية وغيرها من التفاعلات:
تناول أوديس® 20 ملح:

إن كنت تتناول أو تناولت مؤخرا دواء آخر بما في ذلك دواء دون وصفة طبية. أخبر طبيبك بذلك أو الصيدلي. فقد تتفاعل مع تناول أوديس® 20 ملح تأثيرات على أدوية أخرى كما أن بعض الأدوية قد يكون لها تأثير على أوديس® 20 ملح.
أ يجب أن تتناول أوديس® 20 ملح إذا كنت تتناول دواء يحتوي على ليفينامين (للعلاج مع فقدان المناعة).
عليك أن تخبر الطبيب أو الصيدلي إذا كنت تتناول أحد الأدوية الآتية:
الكيتوكونازول. الإتراكونازول. الويكونازول أو الفلوكونازول (أوية تستعمل لعلاج الإصابات الفطرية).
الديجوكسين (التي تستعمل لعلاج أمراض القلب).
الديازيبام (للعلاج مع علاج القلق والصرع أو كمنعاض على إرخاع العضلات).
الغليبينون (للمستعمل في الصرع). إذا كنت تتناول الغليبينون فمن الضروري الخضوع لمراقبة الطبيب عند البدء في تناول أوديس® 20 ملح وعند التوقف عن تناوله.
مضادات التخثر التي تعمل على جعل الدم أكثر سيولة مثل الوارفارين أو غيرها من الدمين. ومن الضروري في هذه الحالة الخضوع لمراقبة الطبيب عند البدء في استعمال أوديس® 20 ملح وعند التوقف عن تناوله.
براميبسين (للعلاج مع علاج داء السل).
التانفاب (للمستعمل في علاج داء فقدان المناعة المكتسب).
الكورتكوس (في حالة زرع الأعضاء).
ميليتريوس (هيبوكيوم بيفورتام) (للمستعمل في علاج الاكتئاب المعتدل).
سيستولون (للمستعمل في علاج العرج المنقطع).
ساكنوناب (للمستعمل في علاج داء فقدان المناعة المكتسب).
كلوبيدوغريل (التي تستعمل لوقاية من حصيات الدم (الغثس)).
Erlotinib (للمستعمل في علاج السرطان).
الليثوريكسيد (دواء تستعمل بجرعة عالية في العلاج الكيميائي لمرض السرطان). إذا كنت تأخذ جرعة عالية من الليثوريكسيد. فإن

تناول أوديس® 20 ملح:
قد يحتاج بعض الأطفال المصابين بأمراض مزمنة إلى علاج طويل على الرغم من عدم التوصية بذلك. لا تعطي هذا الدواء للأطفال من أقل من سنة أو أقل من 10 كجم.
الإشعارات المتعلقة بالسواغات ذات آثار ضارة:
نظرا لاحتواء هذا الدواء على نسبة ضئيلة لا يعرف باستعماله في حالة حساسية ضد البروتون أو متلازمة صغور حمض الفاكهة أو الفاكهة أو نقص في إنزيم السكر (إيزومالتاز (مرض وراثي نادرة).
9. التفاعل مع الأدوية وغيرها من التفاعلات:
تناول أوديس® 20 ملح:



Baycutène® N

Crème

Formes et présentations

Baycutène®N crème : tube de 15 g de crème pour application locale.

Composition

Baycutène®N crème pour application locale.

100 g de crème contient 1 g de clotrimazole et 0,0443 g d'acétate de dexaméthasone (soit 0,04 g de dexaméthasone).

Excipients : Alcool benzylique, Alcool cétostéarylique, triglycérides à chaîne moyenne, Hostaphat KW et l'eau purifiée.

Classe Pharmaco-thérapeutique

Association d'un corticostéroïde et d'un antifongique imidazolé à large spectre d'action. Anti-eczémateux.

Indications

Baycutène®N crème est préconisé dans les infections fongiques cutanées à composante inflammatoire sévère.

Contre-indications

Le traitement par Baycutène®N crème est contre-indiqué en cas de :

- Hypersensibilité au clotrimazole,
- Hypersensibilité à l'alcool cétostéarylique ou à l'un des autres composants,
- Affections cutanées spécifiques (syphilis, tuberculose),
- Infections cutanées d'origine virale (herpes, rosacée),
- Varicelle
- Réaction à la vaccination antivariolique,
- Dermate péricibulaire,
- Pansement occlusif en cas d'eczéma atopique,
- Durant le premier trimestre de la grossesse.

Pendant le reste de la grossesse ainsi que chez les nourrissons, Baycutène®N crème ne doit pas être appliqué sur des surfaces cutanées étendues ou pendant une longue durée. Il ne doit pas non plus être appliqué sur le visage.

LOT : 3 8 9

PER : 22, 75

PPV : 22, 75