

# 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.

## Diagnostique 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 canalaire, 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 canalaire.

## 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- 0017110

☐ Maladie

☐ Dentaire

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 0017110 Société : .....

☐ Actif

☐ Pensionné(e)

☐ Autre : .....

Nom & Prénom : DAOUIN Date de naissance : .....

Adresse : LOT YAKSOUR Rue 22 N°9

Tél. : 0669 AN 5836 Total des frais engagés : 11.7 Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Mohammed BENHILMA  
Médecine Générale  
Bir Jeld - Tél: 05 23 36 05 90

Date de consultation : 07 / 10 / 2019

Nom et prénom du malade : HANANI DAOUIN Age : .....

Lien de parenté :

☐ Lui-même

☐ Conjoint

☐ Enfant

Nature de la maladie : Colopathie fonctionnelle

En cas d'accident préciser les causes et circonstances : HTA Glaucome Artrose

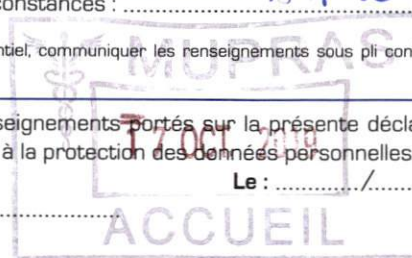
Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, communiquer les renseignements sous pli confidentiel à l'attention du médecin conseil de la Mutuelle.

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) : .....





# 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
10/10/19			#50#	Dr. Mohammed El Jekri

# EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
	07/10/2019	1517,10 DH

# ANALYSES - RADIOGRAPHIES

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

# AUXILIAIRES MEDICAUX

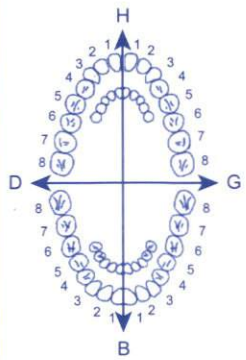
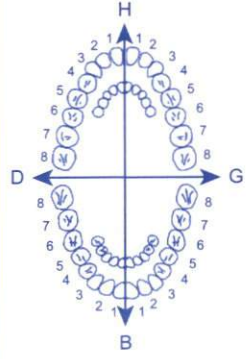
Cachet et signature du Praticien	Date des Soins	Nombre				Montant détaillé des Honoraires
		AM	PC	IM	IV	

# 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 canalaires, ainsi que le bilan de l'

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 H 25533412 21433552 00000000 00000000 D 00000000 00000000 G 35533411 11433553 B (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			COEFFICIENT DES TRAVAUX	
					
					MONTANTS DES SOINS
					DATE DU DEVIS
					DATE DE L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



الدكتور محمد بنحليمة  
الطب العام

Docteur Mohammed BENHLIMA

Médecine Générale

## ORDONNANCE

7-10-19  
24,50

Hanan' Daoua

Tributine Sirop

1 càs 3x/j

SV

SV

SV

SV

SV

SV

Dr. BENHLIMA MOHAMMED  
Medecin Généraliste  
BIR JDID  
Tél. 0523 360590

Inhesar 150 x 4 mois

1-0-0

Fosavance 70/5600

1/sem

x 3 mois

Xalabau collyre

x 3 mois

1 gtt/j

Ashardil 75

0-1-0

Doliprane 500

1-1-1



si vous  
si vous ol  
ouvenue  
prévu au j  
si vous a

est impo... que votre médecin vous l'a prescrit. Comme on ne sait pas combien  
de temps vous devez prendre FOSAVANCE, vous devrez discuter périodiquement avec votre médecin de la nécessité de  
poursuivre ce traitement afin de déterminer si FOSAVANCE vous  
convient toujours.

Une carte d'instructions est incluse dans la boîte de FOSAVANCE.  
Elle contient des informations importantes vous rappelant comment  
prendre correctement FOSAVANCE.

si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament,  
demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.



#### 4. Effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas  
systématiquement chez tout le monde.

**Consultez votre médecin immédiatement** si vous ressentez un des effets indésirables suivants, qui pourrait être grave et  
pour lequel vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical urgent : Fréquent (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :  
brûlures d'estomac ; difficulté ou douleur pour avaler ; ulcération de l'œsophage (œsophage : tube qui relie la bouche à l'estomac)  
qui peut entraîner des douleurs dans la poitrine, des brûlures d'estomac ou une difficulté ou une douleur pour avaler.

Rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

réactions allergiques telles que urticaire ; gonflement de la face, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge pouvant entraîner  
une difficulté à respirer ou avaler ; réactions cutanées sévères.





si vous  
si vous ol  
ouvenue  
prévu au j  
si vous a

est impo... que votre médecin vous l'a prescrit. Comme on ne sait pas combien  
de temps vous devez prendre FOSAVANCE, vous devrez discuter périodiquement avec votre médecin de la nécessité de  
poursuivre ce traitement afin de déterminer si FOSAVANCE vous  
convient toujours.

Une carte d'instructions est incluse dans la boîte de FOSAVANCE.  
Elle contient des informations importantes vous rappelant comment  
prendre correctement FOSAVANCE.

si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament,  
demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.



#### 4. Effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas  
systématiquement chez tout le monde.

**Consultez votre médecin immédiatement** si vous ressentez un des effets indésirables suivants, qui pourrait être grave et  
pour lequel vous pourriez avoir besoin d'un traitement médical urgent : Fréquent (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 10) :  
brûlures d'estomac ; difficulté ou douleur pour avaler ; ulcération de l'œsophage (œsophage : tube qui relie la bouche à l'estomac)  
qui peut entraîner des douleurs dans la poitrine, des brûlures d'estomac ou une difficulté ou une douleur pour avaler.

Rare (peut affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :  
réactions allergiques telles que urticaire ; gonflement de la face, des lèvres, de la langue et/ou de la gorge pouvant entraîner  
une difficulté à respirer ou avaler ; réactions cutanées sévères.

# TRIBUTINE®

## Trimébutine

Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice

24.50

Tributine suspension buvable à 0,787%  
Flacon de 250ml



A.M.M. : 101/12 DMP/21/NRQ

CLASS  
Antispasmodique

INDICATION  
Ce médicament  
du transit intestinal

### CONTRE-INDICATIONS

**Ne prenez jamais TRIBUTINE® :**

- Chez l'enfant de moins de 2 ans.
- En cas d'hypersensibilité à la trimébutine ou à l'un des autres composants.

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

### MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

#### Mises en garde spéciales

**TRIBUTINE® 0,787% granules pour suspension buvable et TRIBUTINE® 150 mg sachets**

En raison de la présence du saccharose, ce médicament ne doit pas être utilisé en cas d'intolérance au fructose, de syndrome de malabsorption du glucose et du galactose (maladies métaboliques rares).

**TRIBUTINE® 0,787% granules pour suspension buvable**, flacon de 250 ml contient du parahydroxybenzoate de méthyle et peut provoquer des réactions allergiques (éventuellement retardées).

#### Précautions d'emploi

**TRIBUTINE® 0,787% granules pour suspension buvable et TRIBUTINE® 150 mg sachets**

Chaque sachet de TRIBUTINE 150 mg, contient 2,7 g de saccharose.

5 ml de suspension contient 3 g de saccharose.

Il faut en tenir compte dans la ration journalière en cas de régime pauvre en sucre ou de diabète. Il est déconseillé chez les patients présentant une intolérance au saccharose (maladie héréditaire).

EN CAS DE DOUTE NE PAS HESITER A DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### INTERACTIONS AVEC D'AUTRES MEDICAMENTS

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.

### INTERACTIONS AVEC LES ALIMENTS ET LES BOISSONS

Sans objet.

### INTERACTIONS AVEC LES PRODUITS DE PHYTOTHERAPIE OU THERAPIES ALTERNATIVES

Sans objet.

### GROSSESSE ET ALLAITEMENT

#### Grossesse

Ce médicament ne sera utilisé pendant la grossesse que sur les conseils de votre médecin. Si vous découvrez que vous êtes enceinte pendant le traitement, consultez votre médecin car lui seul peut juger de la nécessité de le poursuivre.

#### Allaitement

Il est préférable de ne pas prendre ce médicament si vous allaitez. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

### SPORTIFS

Sans objet.

### EFFETS SUR L'APTITUDE A CONDUIRE DES VEHICULES OU A UTILISER DES MACHINES

Sans objet.

### LISTE DES EXCIPIENTS A EFFET NOTOIRE

TRIBUTINE® 150 mg sachets contient du saccharose.

TRIBUTINE® 0,787% granules pour suspension buvable en flacon de 250 ml contient du parahydroxybenzoate de méthyle.

### POSOLOGIE, MODE ET/OU VOIE(S) D'ADMINISTRATION

#### Posologie

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

#### TRIBUTINE® 150 mg gélule et sachets :

Chez l'adulte, la posologie usuelle est de 1 sachet ou une gélule, 2 fois par jour. Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 600 mg par jour. Le traitement doit être de courte durée.

#### TRIBUTINE® 0,787% granules pour suspension buvable

##### Adultes :

1 cuillère à soupe, 3 fois par jour, au cours des principaux repas.

Exceptionnellement, cette posologie peut être augmentée jusqu'à 6 cuillères à soupe par jour.

##### Enfants :

- De 2 ans à 5 ans : 1 cuillère à café trois fois par jour

- Au-dessus de 5 ans : 2 cuillères à café trois fois par jour.

### Modes et voies d'administration

#### TRIBUTINE® 150 mg gélule et sachets :

Voie orale.

Le contenu des sachets doit être dissous dans un verre d'eau. Les gélules doivent être avalées avec un verre d'eau.

#### TRIBUTINE® 0,787% granules pour suspension buvable

Voie orale.

### PREPARATION DE LA SUSPENSION BUVALE INSTANTANEE

• Introduire de l'eau minérale non gazeuse ou bouillie refroidie par étapes jusqu'au col du flacon.

• Fermer et agiter le flacon au fur et à mesure jusqu'à obtention d'un mélange homogène.

• La suspension est prête à l'emploi

• Il convient d'agiter le flacon avant chaque utilisation.

### SURDOSAGE

Si vous avez pris plus de TRIBUTINE® que vous n'auriez dû, consultez votre médecin.

### INSTRUCTIONS EN CAS D'OMISSION D'UNE OU DE PLUSIEURS DOSES

Sans objet.

### RISQUE DE SYNDROME DE SEVRAGE

Sans objet.

### EFFETS INDESIRABLES

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

• Rares réactions cutanées.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### DECLARATION DES EFFETS INDESIRABLES

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien.

Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement ou via le centre national de pharmacovigilance.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

### CONSERVATION

**TRIBUTINE® 150 mg gélule :**

Pas de précautions particulières de conservation

**TRIBUTINE® 150 mg sachets :**

A conserver à l'abri de la chaleur

**TRIBUTINE® 0,787% granules pour suspension buvable :**

Avant ouverture : Pas de précautions particulières de conservation.

Après reconstitution : La suspension buvable ne doit pas être conservée plus de 4 semaines à température ambiante.

### CONDITIONS DE DELIVRANCE

Liste II

### PEREMPTION

Ne pas utiliser TRIBUTINE® après la date de péremption figurant sur le conditionnement extérieur.

### DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Août 2017

### NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

### LABORATOIRES PHARMACEUTIQUES PHARMED

21, quartier Burger - Casablanca - Maroc

Site de fabrication : Zone Industrielle Ouled Saleh- Bouskoura- Maroc



### Mode d'administration

Vepran se prend par  
prendre Vepran au c  
même heure chaque

- Chez les pa

La dose ha

jour en fo

- Chez les

Chez les

l'atteinte

Le méde

que les p

L'effet m

Si vous

Si vous

Les enfants ne doivent pas prendre Vepran :

Vepran ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre Vepran 150 mg et 300 mg, comprimés :

Si par inadvertance vous oubliez de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Vepran® 150 mg

28 Comprimés  
pelliculés sécables SOTHEMA



6 118000 0229 16

120,00

primés avec une quantité suffisante de liquide (ex un verre d'eau). Vous pouvez  
Vous devez essayer de prendre votre dose quotidienne approximativement à la  
continuez de prendre Vepran jusqu'à avis contraire de votre médecin.

être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg en une prise par

### de type 2 avec une atteinte rénale

de type 2, la dose d'entretien recommandée pour le traitement de

de la mise en route du traitement chez certains patients tels

s.

semaines après le début du traitement.

comprimés que vous n'auriez dû :

Si vous prenez accidentellement un trop grand nombre de comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

### Les enfants ne doivent pas prendre Vepran :

Vepran ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

### Si vous oubliez de prendre Vepran 150 mg et 300 mg, comprimés :

Si par inadvertance vous oubliez de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Vepran 150 mg et 300 mg, comprimés sont susceptibles d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

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 développer l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflés, **arrêtez de prendre Vepran et prévenez immédiatement votre médecin.**

La fréquence des effets indésirables listés ci-dessous est définie selon les conventions suivantes :

Très fréquent : au moins 1 patient sur 10 ou plus

Fréquent : au moins 1 patient sur 100 et moins de 1 patient sur 10

Peu fréquent : au moins 1 patient sur 1000 et moins de 1 patient sur 100

Les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients traités par irbésartan ont été :

- **Très fréquents** : si vous souffrez d'une élévation de la pression artérielle et d'un diabète de type 2 avec une atteinte rénale, les tests sanguins peuvent montrer une élévation du taux de potassium.

- **Fréquents** : 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 une 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 été également rapportés.

- **Peu fréquents** : accélération des battements du cœur, bouffée de chaleur, toux, diarrhée, indigestion/brûlure d'estomac, troubles sexuels (problèmes de performances sexuelles) et douleurs dans la poitrine.

Des effets indésirables ont été rapportés depuis la commercialisation d'irbésartan, mais leur fréquence d'apparition n'est pas connue.



### Mode d'administration

Vepran se prend par  
prendre Vepran au c  
même heure chaque

- Chez les pa

La dose ha

jour en fo

- Chez les

Chez les

l'atteinte

Le méde

que les p

L'effet m

Si vous

Si vous

Les enfants ne doivent pas prendre Vepran :

Vepran ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre Vepran 150 mg et 300 mg, comprimés :

Si par inadvertance vous oubliez de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Vepran® 150 mg

28 Comprimés  
pelliculés sécables SOTHEMA



6 118000 022916

120,00

primés avec une quantité suffisante de liquide (ex un verre d'eau). Vous pouvez  
Vous devez essayer de prendre votre dose quotidienne approximativement à la  
continuez de prendre Vepran jusqu'à avis contraire de votre médecin.

être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg en une prise par

### de type 2 avec une atteinte rénale

de type 2, la dose d'entretien recommandée pour le traitement de

de la mise en route du traitement chez certains patients tels

s.

semaines après le début du traitement.

comprimés que vous n'auriez dû :

Si vous prenez accidentellement un trop grand nombre de comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

### Les enfants ne doivent pas prendre Vepran :

Vepran ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

### Si vous oubliez de prendre Vepran 150 mg et 300 mg, comprimés :

Si par inadvertance vous oubliez de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Vepran 150 mg et 300 mg, comprimés sont susceptibles d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

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 développer l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflés, **arrêtez de prendre Vepran et prévenez immédiatement votre médecin.**

La fréquence des effets indésirables listés ci-dessous est définie selon les conventions suivantes :

Très fréquent: au moins 1 patient sur 10 ou plus

Fréquent: au moins 1 patient sur 100 et moins de 1 patient sur 10

Peu fréquent: au moins 1 patient sur 1000 et moins de 1 patient sur 100

Les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients traités par irbésartan ont été :

- **Très fréquents** : si vous souffrez d'une élévation de la pression artérielle et d'un diabète de type 2 avec une atteinte rénale, les tests sanguins peuvent montrer une élévation du taux de potassium.

- **Fréquents** : 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 une 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 été également rapportés.

- **Peu fréquents** : accélération des battements du cœur, bouffée de chaleur, toux, diarrhée, indigestion/brûlure d'estomac, troubles sexuels (problèmes de performances sexuelles) et douleurs dans la poitrine.

Des effets indésirables ont été rapportés depuis la commercialisation d'irbésartan, mais leur fréquence d'apparition n'est pas connue.



### Mode d'administration

Vepran se prend par  
prendre Vepran au c  
même heure chaque

- Chez les pa

La dose ha

jour en fo

- Chez les

Chez les

l'atteinte

Le méde

que les p

L'effet m

Si vous

Si vous

Les enfants ne doivent pas prendre Vepran :

Vepran ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre Vepran 150 mg et 300 mg, comprimés :

Si par inadvertance vous oubliez de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Vepran® 150 mg

28 Comprimés  
pelliculés sécables SOTHEMA



6 118000 0229 16

120,00

primés avec une quantité suffisante de liquide (ex un verre d'eau). Vous pouvez  
Vous devez essayer de prendre votre dose quotidienne approximativement à la  
continuez de prendre Vepran jusqu'à avis contraire de votre médecin.

être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg en une prise par

### de type 2 avec une atteinte rénale

de type 2, la dose d'entretien recommandée pour le traitement de

s de la mise en route du traitement chez certains patients tels

s.

semaines après le début du traitement.

comprimés que vous n'auriez dû :

Si vous prenez accidentellement un trop grand nombre de comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

### Les enfants ne doivent pas prendre Vepran :

Vepran ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

### Si vous oubliez de prendre Vepran 150 mg et 300 mg, comprimés :

Si par inadvertance vous oubliez de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Vepran 150 mg et 300 mg, comprimés sont susceptibles d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

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 développer l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflés, **arrêtez de prendre Vepran et prévenez immédiatement votre médecin.**

La fréquence des effets indésirables listés ci-dessous est définie selon les conventions suivantes :

Très fréquent: au moins 1 patient sur 10 ou plus

Fréquent: au moins 1 patient sur 100 et moins de 1 patient sur 10

Peu fréquent: au moins 1 patient sur 1000 et moins de 1 patient sur 100

Les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients traités par irbésartan ont été :

- **Très fréquents** : si vous souffrez d'une élévation de la pression artérielle et d'un diabète de type 2 avec une atteinte rénale, les tests sanguins peuvent montrer une élévation du taux de potassium.

- **Fréquents** : 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 une 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 été également rapportés.

- **Peu fréquents** : accélération des battements du cœur, bouffée de chaleur, toux, diarrhée, indigestion/brûlure d'estomac, troubles sexuels (problèmes de performances sexuelles) et douleurs dans la poitrine.

Des effets indésirables ont été rapportés depuis la commercialisation d'irbésartan, mais leur fréquence d'apparition n'est pas connue.

### Mode d'administration

Vepran se prend par  
prendre Vepran au c  
même heure chaque

- Chez les pa

La dose ha

jour en fo

- Chez les

Chez les

l'atteinte

Le méde

que les p

L'effet m

Si vous

Si vous

Les enfants ne doivent pas prendre Vepran :

Vepran ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

Si vous oubliez de prendre Vepran 150 mg et 300 mg, comprimés :

Si par inadvertance vous oubliez de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

### Vepran® 150 mg

28 Comprimés  
pelliculés sécables SOTHEMA



6 118000 022916

120,00

primés avec une quantité suffisante de liquide (ex un verre d'eau). Vous pouvez  
Vous devez essayer de prendre votre dose quotidienne approximativement à la  
continuez de prendre Vepran jusqu'à avis contraire de votre médecin.

être ultérieurement augmentée jusqu'à 300 mg en une prise par

### de type 2 avec une atteinte rénale

de type 2, la dose d'entretien recommandée pour le traitement de

de la mise en route du traitement chez certains patients tels

s.

semaines après le début du traitement.

comprimés que vous n'auriez dû :

Si vous prenez accidentellement un trop grand nombre de comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

### Les enfants ne doivent pas prendre Vepran :

Vepran ne doit pas être administré aux enfants de moins de 18 ans. Si un enfant avale des comprimés, prévenez immédiatement votre médecin.

### Si vous oubliez de prendre Vepran 150 mg et 300 mg, comprimés :

Si par inadvertance vous oubliez de prendre votre médicament, prenez la dose suivante comme d'habitude. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

## 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, Vepran 150 mg et 300 mg, comprimés sont susceptibles d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

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 développer l'un de ces effets ou si vous êtes essoufflés, **arrêtez de prendre Vepran et prévenez immédiatement votre médecin.**

La fréquence des effets indésirables listés ci-dessous est définie selon les conventions suivantes :

Très fréquent: au moins 1 patient sur 10 ou plus

Fréquent: au moins 1 patient sur 100 et moins de 1 patient sur 10

Peu fréquent: au moins 1 patient sur 1000 et moins de 1 patient sur 100

Les effets indésirables rapportés au cours des études cliniques chez les patients traités par irbésartan ont été :

- **Très fréquents** : si vous souffrez d'une élévation de la pression artérielle et d'un diabète de type 2 avec une atteinte rénale, les tests sanguins peuvent montrer une élévation du taux de potassium.

- **Fréquents** : 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 une 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 été également rapportés.

- **Peu fréquents** : accélération des battements du cœur, bouffée de chaleur, toux, diarrhée, indigestion/brûlure d'estomac, troubles sexuels (problèmes de performances sexuelles) et douleurs dans la poitrine.

Des effets indésirables ont été rapportés depuis la commercialisation d'irbésartan, mais leur fréquence d'apparition n'est pas connue.



Notice : information de l'utilisateur

# FOSAVANCE 70 mg/5 600 UI, comprimés

## Acide alendronique/colécalciférol



Fosavance 5600 UI

4 comprimés

DISTRIBUE PAR MSD MAROC B.P. 136 - BOUSKOURA

P.P.V: 193,60 DH

prendre ce médicament car elle contient des informations

elire.

ecin ou votre pharmacien.

Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif,

x vôtres.

lez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique au

- Si vous ressentez un...
- à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.
- Il est particulièrement important de comprendre les informations de la rubrique 3 avant de prendre

### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FOSAVANCE
3. Comment prendre FOSAVANCE
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver FOSAVANCE
6. Contenu de l'emballage et autres informations

### 1. Qu'est-ce que FOSAVANCE et dans quel cas est-il utilisé ?

#### Qu'est-ce que FOSAVANCE ?

FOSAVANCE est un comprimé contenant deux substances actives, l'acide alendronique (communément appelé alendronate) et le colécalciférol connu sous le nom de vitamine D3.

#### Qu'est-ce que l'alendronate ?

L'alendronate appartient à une classe de médicaments non hormonaux appelés bisphosphonates. L'alendronate prévient la perte osseuse qui survient chez les femmes ménopausées, et aide la reconstruction de l'os. Il réduit le risque de fractures vertébrales et de la hanche.

#### Qu'est-ce que la vitamine D ?

La vitamine D est un nutriment indispensable, nécessaire à l'absorption du calcium et au bon état des os. L'absorption du calcium provenant des aliments ne peut se faire correctement par l'organisme qu'en présence d'une quantité suffisante de vitamine D. Très peu d'aliments contiennent de la vitamine D. La source principale est l'exposition au soleil estival, permettant la production de vitamine D dans la peau. En vieillissant, la peau fabrique moins de vitamine D. Une quantité insuffisante de vitamine D peut entraîner une perte osseuse et une ostéoporose. Un déficit sévère en vitamine D peut provoquer une faiblesse musculaire qui peut entraîner des chutes et un plus grand risque de fractures.

#### Pourquoi FOSAVANCE est-il utilisé ?

Votre médecin vous a prescrit FOSAVANCE pour traiter votre ostéoporose et parce que vous présentez un risque d'insuffisance en vitamine D. Il réduit le risque de fractures de la colonne vertébrale et de la hanche chez la femme après la ménopause.

#### Qu'est-ce que l'ostéoporose ?

L'ostéoporose est caractérisée par une diminution de la densité et une fragilisation des os. Elle se produit fréquemment chez les femmes après la ménopause. À la ménopause, les ovaires arrêtent leur production d'hormones féminines, les estrogènes qui aident les femmes à conserver leur squelette sain. Il en résulte une perte osseuse et les os deviennent fragiles. Plus une femme est ménopausée tôt, plus le risque d'ostéoporose est grand.

Au début, l'ostéoporose n'entraîne généralement aucun symptôme. Cependant, si l'ostéoporose n'est pas traitée, des fractures peuvent survenir. Bien que celles-ci fassent mal la plupart du temps, les fractures osseuses vertébrales peuvent passer inaperçues jusqu'à ce qu'elles entraînent une diminution de la taille. Les fractures peuvent survenir lors des activités normales, quotidiennes telles que porter quelque chose, ou à la suite d'un traumatisme léger qui normalement ne provoqueraient pas de fracture. Les fractures surviennent généralement au niveau de la hanche, des vertèbres ou du poignet, et peuvent non seulement provoquer des douleurs mais peuvent aussi entraîner des problèmes considérables tels qu'une posture bloquée (« bosse de la douairière »), et une perte de mobilité.



# Xalatan™

(LATANOPROST)

50 microgrammes/ml

Collyre



LATANOPROST

Distribué sous licence

-- LAPROPHAN S.A. --

21, rue des Oudaya

Casablanca -- Maroc

PPV: 157DH00

8R1074  
481

## Ce que vous devez savoir concernant Xalatan

Veillez lire attentivement ce feuillet illustratif avant d'utiliser Xalatan. Il contient des informations essentielles concernant votre médicament. Pour de plus amples informations ou conseils, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit personnellement et vous ne devez pas en faire faire usage à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont apparemment les mêmes que les vôtres.

## Qu'est-ce que Xalatan?

Le nom de votre médicament est Xalatan.

Chaque bouteille de Xalatan contient 2.5 ml de solution correspondant à environ 80 gouttes.

Chaque millilitre (1 ml) contient:

## Principe actif:

latanoprost 50 microgrammes

## Autres Ingrédients:

Chlorure de Benzalkonium

Chlorure de sodium

Dihydrogène phosphate monohydrate de sodium

Disodium phosphate anhydre

Eau pour injections

## Fabricant

Xalatan est produit par:

Pfizer Manufacturing Belgium NV

**À quoi sert-il?**

Xalatan est un composé appartenant au...





# Xalatan™

(LATANOPROST)

50 microgrammes/ml

Collyre



LATANOPROST

Distribué sous licence

-- LAPROPHAN S.A. --

21, rue des Oudaya

Casablanca -- Maroc

PPV: 157DH00

8R1074  
481

## Ce que vous devez savoir concernant Xalatan

Veillez lire attentivement ce feuillet illustratif avant d'utiliser Xalatan. Il contient des informations essentielles concernant votre médicament. Pour de plus amples informations ou conseils, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit personnellement et vous ne devez pas en faire faire usage à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont apparemment les mêmes que les vôtres.

## Qu'est-ce que Xalatan?

Le nom de votre médicament est Xalatan.

Chaque bouteille de Xalatan contient 2.5 ml de solution correspondant à environ 80 gouttes.

Chaque millilitre (1 ml) contient:

## Principe actif:

latanoprost 50 microgrammes

## Autres Ingrédients:

Chlorure de Benzalkonium

Chlorure de sodium

Dihydrogène phosphate monohydrate de sodium

Disodium phosphate anhydre

Eau pour injections

## Fabricant

Xalatan est produit par:

Pfizer Manufacturing Belgium NV

## À quoi sert-il?

C'est un composé appartenant au...



# Xalatan™

(LATANOPROST)

50 microgrammes/ml

Collyre



LATANOPROST

Distribué sous licence

-- LAPROPHAN S.A. --

21, rue des Oudaya

Casablanca -- Maroc

PPV: 157DH00

8R1074  
481

## Ce que vous devez savoir concernant Xalatan

Veillez lire attentivement ce feuillet illustratif avant d'utiliser Xalatan. Il contient des informations essentielles concernant votre médicament. Pour de plus amples informations ou conseils, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit personnellement et vous ne devez pas en faire faire usage à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont apparemment les mêmes que les vôtres.

## Qu'est-ce que Xalatan?

Le nom de votre médicament est Xalatan.

Chaque bouteille de Xalatan contient 2.5 ml de solution correspondant à environ 80 gouttes.

Chaque millilitre (1 ml) contient:

## Principe actif:

latanoprost 50 microgrammes

## Autres Ingrédients:

Chlorure de Benzalkonium

Chlorure de sodium

Dihydrogène phosphate monohydrate de sodium

Disodium phosphate anhydre

Eau pour injections

## Fabricant

Xalatan est produit par:

Pfizer Manufacturing Belgium NV

À propos de Xalatan, à quoi sert-il?

Xalatan est un composé appartenant au...





# Xalatan™

(LATANOPROST)

50 microgrammes/ml

Collyre



LATANOPROST

Distribué sous licence

-- LAPROPHAN S.A. --

21, rue des Oudaya

Casablanca -- Maroc

PPV: 157DH00

8R1074  
481

## Ce que vous devez savoir concernant Xalatan

Veillez lire attentivement ce feuillet illustratif avant d'utiliser Xalatan. Il contient des informations essentielles concernant votre médicament. Pour de plus amples informations ou conseils, veuillez consulter votre médecin ou votre pharmacien.

Ce médicament vous a été prescrit personnellement et vous ne devez pas en faire faire usage à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si leurs symptômes sont apparemment les mêmes que les vôtres.

## Qu'est-ce que Xalatan?

Le nom de votre médicament est Xalatan.

Chaque bouteille de Xalatan contient 2.5 ml de solution correspondant à environ 80 gouttes.

Chaque millilitre (1 ml) contient:

## Principe actif:

latanoprost 50 microgrammes

## Autres Ingrédients:

Chlorure de Benzalkonium

Chlorure de sodium

Dihydrogène phosphate monohydrate de sodium

Disodium phosphate anhydre

Eau pour injections

## Fabricant

Xalatan est produit par:

Pfizer Manufacturing Belgium NV

## À quoi sert-il?

C'est un composé appartenant au...

# Doliprane®

500 mg comprimé effervescent  
PARACÉTAMOL

500 mg, paracétamol, saccharine sodique, laurilsulfate de sodium, povidone, croscarmellose, citrate de sodium anhydre, leucine pour un comprimé

QUE

16.

HERAPEUTIQUE

(système nerveux central)

**CE MÉDICAMENT ?**

Il est indiqué en cas de douleur et/ou fièvre telles que

lumbalgies, courbatures, règles douloureuses.

à l'adulte et à l'enfant à partir de 27 kg

lire attentivement la rubrique "Posologie".

de 27 kg, il existe d'autres présentations de

il à votre médecin ou à votre pharmacien.

**UTILISER CE MÉDICAMENT ?**

ISÉ dans les cas suivants :

Doliprane 500 mg ○  
PARACÉTAMOL

16 comprimés effervescent



6 118000 040354

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

## MISES EN GARDE SPECIALES

En cas de surdosage ou de prise par erreur d'une dose trop élevée, consultez immédiatement votre médecin.

Ce médicament contient du paracétamol. D'autres médicaments en contiennent. Ne les associez pas, afin de ne pas dépasser la dose quotidienne recommandée (cf. chapitre Posologie).

## PRÉCAUTIONS D'EMPLOI

Si la douleur persiste plus de 5 jours ou la fièvre plus de 3 jours ou en cas d'efficacité insuffisante ou de survenue de tout autre signe, ne pas continuer le traitement sans l'avis de votre médecin.

En cas de maladie grave du foie ou des reins, il est nécessaire de consulter votre médecin avant de prendre du paracétamol.

En cas de régime sans sel ou pauvre en sel, tenir compte dans la ration journalière de la présence de sodium : 408 mg par comprimé.

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

## INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

Signalez que vous prenez ce médicament si votre médecin vous prescrit un dosage du taux d'acide urique ou de sucre dans le sang.

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, SIGNALEZ SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

## GROSSESSE - ALLAITEMENT

Le paracétamol, dans les conditions normales d'utilisation, peut être utilisé pendant la grossesse ainsi qu'en cas d'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE OU DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

**EXCIPIENTS DONT LA CONNAISSANCE EST NÉCESSAIRE POUR UNE UTILISATION SANS RISQUE CHEZ CERTAINS PATIENTS :**



# 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

ASKARDIL® 75 mg  
30 comprimés dispersibles



ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPV 22DH40  
EXP 06/2021  
LOT 94026 4

- Maladie rénale
- Traitement concomitant à fortes doses (surveillance spéciale)
- Grossesse à partir du 3ème trimestre (surveillance spéciale)
- Aspartam : est contre-indiqué
- Il ne sera généralement pas administré aux personnes souffrant de saignements gynécologiques.
- Goutte.
- Traitement concomitant avec des anti-inflammatoires.
- L'allaitement est déconseillé.

EN CAS DE DOUTE, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIALES

- Antécédents d'ulcère de l'estomac.

- 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, 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'EVENUELLES 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.

10/15

75 mg

160 mg

e exclue

maladies du coeur ou des vaisseaux

votre médecin.

diens.

ulants oraux si aspirine administrée à

trêmement limitées, et qui justifient une

maladie héréditaire dépistée à la naissance).

re médecin, en cas de :

héparine, les uricosuriques ou d'autres

ER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE

EMPLOI



# 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

ASKARDIL® 75 mg  
30 comprimés dispersibles



ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPV 22DH40  
EXP 06/2021  
LOT 94026 4

- Maladie rénale
- Traitement concomitant à fortes doses (surveillance spéciale)
- Grossesse à partir du 3ème trimestre (surveillance spéciale)
- Aspartam : est contre-indiqué
- Il ne sera généralement pas administré aux patients souffrant de saignements gynécologiques.
- Goutte.

• Traitement concomitant à anti-inflammatoires.

• L'allaitement est déconseillé.

EN CAS DE DOUTE, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIQUES

- Antécédents d'ulcère de l'estomac.
- 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, 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'EVENUELLES 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®

(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

ASKARDIL® 75 mg  
30 comprimés dispersibles



ASKARDIL® 75 mg 30 comprimés dispersibles

PPV 22DH40  
EXP 06/2021  
LOT 94026 4

- Maladie rénale
- Traitement concomitant à fortes doses (surveillance spéciale)
- Grossesse à partir du 3ème trimestre (surveillance spéciale)
- Aspartam : est contre-indiqué
- Il ne sera généralement pas administré aux patients souffrant de saignements gynécologiques.
- Goutte.
- Traitement concomitant avec des anti-inflammatoires.
- L'allaitement est déconseillé.

EN CAS DE DOUTE, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE PHARMACIEN.

MISES EN GARDE SPECIQUES

- Antécédents d'ulcère de l'estomac.

- 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, 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'EVENUELLES 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.

10/15

75 mg

160 mg

e exclue

maladies du coeur ou des vaisseaux

votre médecin.

diétiens.

ulants oraux si aspirine administrée à

trêmement limitées, et qui justifient une

maladie héréditaire dépistée à la naissance).

re médecin, en cas de :

héparine, les uricosuriques ou d'autres

ER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE

EMPLOI