

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Biologie et Biologie :

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

Optique :

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

Educational :

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.

Maladie :

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.

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- 068315

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 3189 Société : 22017

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : IDriss Mbark

Date de naissance :

Adresse :

Tél. : 06.68.32.01.14 Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Date de consultation : / /

Nom et prénom du malade : Age :

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

Nature de la maladie :

En cas d'accident préciser les causes et circonstances :

Dans le cas où la maladie aurait un caractère confidentiel, 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) :

VOLET ADHERENT

Déclaration de maladie

Remplissez ce volet, coupez le et conservez le.
Il sera nécessaire de le présenter pour toute réclamation ultérieure.


Coupon à conserver par l'adhérent(e).

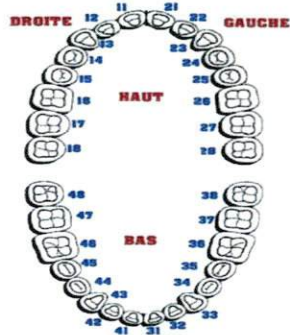
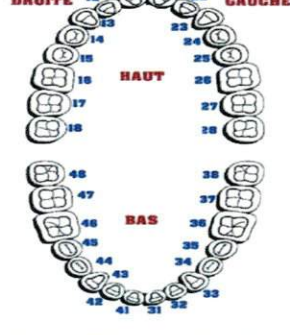
Matricule :

Nom de l'adhérent(e) :

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

 MUPRAS Mutuelle de Prévoyance & d'Actions Sociales de Royal Air Maroc		FEUILLE DE SOIN N° W		DATE DE DEPOT	
A REMPLIR PAR L'ADHERENT					
NOM & Prénom : IDRISSI MBARK		Téléphone : 06.68.32.01.14		Signature de l'adhérent	
Fonction : retraité		Matricule : 3189		Mail :	
A REMPLIR PAR LE MEDECIN TRAITANT					
NOM & Prénom du patient :		Age :		Date de la première visite : 25/1/2013	
Nature de la maladie : hypertension artérielle		Adhérent <input type="radio"/> Conjoint <input type="radio"/> Enfant <input type="radio"/>		S'agit-il d'un accident : Causes et circonstances	
RELEVÉ DES FRAIS & HONORAIRES DU MEDECIN					
Dates des actes :		Nature des actes :		Nombre de Coefficient : 250	
Montant détaillé des Honoraires :		Montant de la facture :			
EXECUTION DES ORDONNANCES					
Dates :		Montant de la facture :			
ANALYSES - RADIOGRAPHIES					
Dates :		Désignation des Coefficients :		Montant détaillé des Honoraires :	
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur :		Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur :			
AUXILIAIRES MEDICAUX					
Dates :		Nombre :		Montant détaillé des Honoraires :	
Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur :		Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur :			

SOINS ET PROTHESES DENTAIRES																
Le praticien est prié de présenter la dent traitée, l'acte pratiqué et indiquer la nature des soins. Veuillez fournir une facture Veuillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan de l'ODF.																
SOINS DENTAIRES		Dents Traitées	Nature des soins	Coefficient												
																
O.D.F. Prothèses dentaires		Détermination du coefficient masticatoire		Coefficient des travaux												
		<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 00000000</td> <td>G 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 00000000	G 00000000	35533411	11433553	B		Coefficient des travaux
H																
25533412	21433552															
00000000	00000000															
D 00000000	G 00000000															
35533411	11433553															
B																
(Création, Remont, adjonction) Fonctionnel, thérapeutique, nécessaire à la profession		Date du devis		Fin de l'exécution												
Visa et cachet du praticien attestant le devis		Visa et cachet du praticien attestant l'exécution														
VOILET ADHERENT																
NOM du Patient :			DECLARATION N°													
MATRICULE N°			W													
Date de Dépôt		Montant engagé		Nbre de pièces Jointes												
Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle			Durée de validité de cette feuille est de (3) trois mois													

Dr. Mustapha EL BAISSI

Spécialiste des maladies du cœur et des vaisseaux

Echodoppler cardiaque à l'hôpital
européen Georges pompidou (Paris)

Ancien cardiologue des hôpitaux militaires

Angle Avenue Al Moukaouama Rue Oued Ziz

Imm. Tifaouine, 1er étage N° 14 - Agadir

Tél : 05 28 82 56 87

الدكتور مصطفى البعيسى

اختصاصي في أمراض القلب و الشرايين

طبيب سابق بالمستشفى العسكري

ملتقى شارع المقاومة و زنقة واد زيز

عمارة تيفاوين الطابق الأول رقم 14 - أكادير

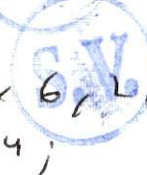
الهاتف : 05 28 82 56 87



أكادير ، في : 30 JAN 2020

DD21m' M Ruc

313 x 1 - 160
178 x 6 - 34
44 x 1 - 14
220 - 44



Dr. EL BAISSI Mustapha
CARDIOLOGUE
Angle Av. Al Moukaouama
Rue Oued Ziz, Imm. Tifaouine
1er Etage N° 14 - AGADIR
Tél: 05 28 82 56 87

Pharmacie EL OUAFI
Dr. DR. BENHAMMED
Tél : 05 28 82 56 87
ICE: 0072312940000

RDV le : 29-5-2020

CARDIX®

Carvédilol



COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg

CARDIX 25 mg : Carvédilol 25 mg

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

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

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

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

CARDIX 6,25 et 25 mg

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

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

Effets centraux : étourdissements.

Effets vasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- œdème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques : hyperglycémie, prise de poids.

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

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

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS :

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de galactose ou de déficit en lactase ;

Relatives :

- Traitement concomitant par antagonistes calciques de type verapamil, diltiazem, sultopride, cimétidine.
- Association à l'Amiodarone

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Le traitement conventionnel de l'insuffisance cardiaque congestive doit être poursuivi pendant le traitement par carvédilol.
- L'état du patient doit être stable depuis au moins 4 semaines avant la mise en route du traitement.
- La surveillance du patient doit prendre en compte le fait que l'aggravation de l'insuffisance cardiaque.
- Le traitement est instauré par une première dose, suivie d'une surveillance spécialisée.
- Ne pas interrompre brutalement le traitement, sauf en cas de nécessité absolue.

Précautions d'emploi :

- Une surveillance médicale régulière de la glycémie est recommandée chez les patients diabétiques.
- Il faut une surveillance du traitement après la première administration, au cours de la première semaine.
- Une fois la dose efficace atteinte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état de la fonction rénale.
- Avant une intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste.
- La prudence est recommandée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de se livrer à des sports de haut niveau.
- L'attention des porteurs de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sensibilité des lentilles.
- L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse : Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si besoin. En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale attentive du nouveau-né est recommandée.

CARDIX® 6,25

Carvédilol

LOT: 137
PER: JUN 2022
PPV: 44 DH 00

28 Comprimés

6,25 mg

CARDIX® 6,25mg
28 comprimés



6 118000 050568

CARDIX®

Carvédilol



COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg

CARDIX 125 mg : Carvédilol 25 mg

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

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

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

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

CARDIX 6,25 et 25 mg

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

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

Effets centraux : étourdissements.

Effets cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- œdème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques : hyperglycémie, prise de poids.

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

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

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS :

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de galactose ou de déficit en lactase ;

Relatives :

- Traitement concomitant par antagonistes calciques de type verapamil, diltiazem, sultopride, cimétidine.
- Association à l'Amiodarone

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Le traitement conventionnel de l'insuffisance cardiaque congestive doit être poursuivi pendant le traitement par carvédilol.
- L'état du patient doit être stable depuis au moins 4 semaines avant la mise en route du traitement.
- La surveillance du patient doit prendre en compte le fait que l'aggravation de l'insuffisance cardiaque.
- Le traitement est instauré par une première dose, suivie d'une surveillance spécialisée.
- Ne pas interrompre brutalement le traitement, sauf en cas de nécessité.

Précautions d'emploi :

- Une surveillance médicale régulière de la glycémie est recommandée chez les patients diabétiques sous traitement par carvédilol ou à l'augmentation de posologie.
- Il faut une surveillance du traitement après la première administration, au cours de la première semaine de traitement.
- Une fois la dose efficace atteinte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état de la fonction rénale.
- Avant une intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste.
- La prudence est recommandée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de se livrer à des activités physiques intenses.
- L'attention des porteurs de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion de la salive.
- L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse : Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si besoin. En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale attentive du nouveau-né est recommandée.

CARDIX® 6,25

Carvédilol

LOT: 137
PER: JUN 2022
PPV: 44 DH 00

28 Comprimés

6,25 mg

CARDIX® 6,25mg
28 comprimés



6 118000 050568

CARDIX®

Carvédilol



COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg

CARDIX 125 mg : Carvédilol 25 mg

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

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

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

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

CARDIX 6,25 et 25 mg

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

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

Effets centraux : étourdissements.

Effets cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- œdème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques : hyperglycémie, prise de poids.

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

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

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS :

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de déficit en lactase ;

Relatives :

- Traitement concomitant par antagonistes calciques de type verapamil, diltiazem, sultopride, cimétidine.
- Association à l'Amiodarone

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Le traitement conventionnel de l'insuffisance cardiaque congestive doit être poursuivi pendant le traitement par carvédilol.
- L'état du patient doit être stable depuis au moins 4 semaines avant la mise en route du traitement.
- La surveillance du patient doit prendre en compte le fait que l'aggravation de l'insuffisance cardiaque.
- Le traitement est instauré par une première dose, suivie d'une surveillance spécialisée.
- Ne pas interrompre brutalement le traitement, sauf en cas de nécessité.

Précautions d'emploi :

- Une surveillance médicale régulière de la glycémie est recommandée chez les patients diabétiques.
- Il faut une surveillance du traitement après la première administration, au cours de la première semaine.
- Une fois la dose efficace atteinte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état de la fonction rénale.
- Avant une intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste.
- La prudence est recommandée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de se livrer à des sports de haut niveau.
- L'attention des porteurs de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sensibilité des lentilles.
- L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse : Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si besoin. En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale attentive du nouveau-né est recommandée.

CARDIX® 6,25

Carvédilol

LOT: 137
PER: JUN 2022
PPV: 44 DH 00

28 Comprimés

6,25 mg

CARDIX® 6,25mg
28 comprimés



6 118000 050568

CARDIX®

Carvédilol



COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg

CARDIX 125 mg : Carvédilol 25 mg

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

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

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

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

CARDIX 6,25 et 25 mg

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

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

Effets centraux : étourdissements.

Effets cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- oedème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques : hyperglycémie, prise de poids.

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

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

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS :

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de déficit en lactase ;

Relatives :

- Traitement concomitant par antagonistes calciques de type verapamil, diltiazem, sultopride, cimétidine.
- Association à l'Amiodarone

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Le traitement conventionnel de l'insuffisance cardiaque congestive doit être poursuivi pendant le traitement par carvédilol.
- L'état du patient doit être stable depuis au moins 4 semaines avant la mise en route du traitement.
- La surveillance du patient doit prendre en compte le fait que l'aggravation de l'insuffisance cardiaque.
- Le traitement est instauré par une première dose, suivie d'une surveillance spécialisée.
- Ne pas interrompre brutalement le traitement, sauf en cas de nécessité absolue.

Précautions d'emploi :

- Une surveillance médicale régulière de la glycémie est recommandée chez les patients atteints de diabète sucré.
- Il faut une surveillance du traitement après la première administration, au cours de la première semaine de traitement.
- Une fois la dose efficace atteinte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état de la fonction rénale.
- Avant une intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste.
- La prudence est recommandée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de se livrer à des activités physiques intenses.
- L'attention des porteurs de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécheresse des lentilles.
- L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse : Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si besoin. En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale attentive du nouveau-né est recommandée.

CARDIX® 6,25

Carvédilol

LOT: 137
PER: JUN 2022
PPV: 44 DH 00

28 Comprimés

6,25 mg

CARDIX® 6,25mg
28 comprimés



6 118000 050568

CARDIX®

Carvédilol



COMPOSITION :

Chaque comprimé contient :

CARDIX 6,25 mg : Carvédilol 6,25 mg

CARDIX 125 mg : Carvédilol 25 mg

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

FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :

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

Comprimés dosés à 25 mg, boîte de 14 et 28

INDICATIONS THERAPEUTIQUES :

CARDIX 6,25 et 25 mg

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

CARDIX 25 mg

- Traitement de l'hypertension essentielle (dont l'origine organique n'est pas établie)
- Traitement de l'angine de poitrine chronique stable

EFFETS INDESIRABLES :

Les effets indésirables le plus fréquemment observés sont les suivants :

Effets centraux : étourdissements.

Effets cardiovasculaires :

- bradycardie, hypotension orthostatique, hypotension et, rarement, syncope ;
- œdème (périphérique, génital, postural, des membres inférieurs, généralisé, hypervolémie, rétention hydrique) ;
- possibilité de survenue d'un bloc auriculoventriculaire ;
- possibilité de décompensation de l'insuffisance cardiaque pendant la période d'augmentation de dose.

Gastro-intestinaux : nausées, diarrhée et vomissements.

Hématologiques : thrombocytopénie, nécessitant l'arrêt du traitement.

Métaboliques : hyperglycémie, prise de poids.

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

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

IL EST CONSEILLE DE MENTIONNER TOUT EFFET INDESIRABLE A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN.

CONTRE INDICATIONS :

Absolues :

- Patients ayant une insuffisance cardiaque sévère décompensée ;
- Signes cliniques de dysfonctionnement hépatique ;
- Hypersensibilité au carvédilol ou à l'un des excipients ;
- Antécédent de réaction anaphylactique ;
- Asthme et bronchopneumopathies chroniques obstructives ;
- Blocs auriculoventriculaires des 2^e et 3^e degrés ;
- Bradycardie sévère (< 50 contractions/min) ;
- Choc cardiogénique ;
- Maladie du sinus cardiaque (y compris bloc sino-auriculaire) ;
- Hypotension sévère (pression systolique < 85 mm Hg) ;
- Phénomènes de Raynaud et troubles circulatoires périphériques ;
- Association avec : Floctafénine, sultopride ou cimétidine ;
- En raison de la présence de lactose, ce médicament est contre-indiqué chez les patients atteints de déficit en lactase ;

Relatives :

- Traitement concomitant par antagonistes calciques de type verapamil, diltiazem, sultopride, cimétidine.
- Association à l'Amiodarone

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI :

- Le traitement conventionnel de l'insuffisance cardiaque congestive doit être poursuivi pendant le traitement par carvédilol.
- L'état du patient doit être stable depuis au moins 4 semaines avant la mise en route du traitement.
- La surveillance du patient doit prendre en compte le fait que l'aggravation de l'insuffisance cardiaque.
- Le traitement est instauré par une première dose, suivie d'une surveillance spécialisée.
- Ne pas interrompre brutalement le traitement, sauf en cas de nécessité absolue.

Précautions d'emploi :

- Une surveillance médicale régulière de la glycémie est recommandée chez les patients diabétiques.
- Il faut une surveillance du traitement après la première administration, au cours de la première semaine.
- Une fois la dose efficace atteinte, une surveillance régulière de l'insuffisance cardiaque et de l'état de la fonction rénale.
- Avant une intervention chirurgicale, informer l'anesthésiste.
- La prudence est recommandée chez les patients susceptibles d'avoir un phéochromocytome ou de se livrer à des activités physiques intenses.
- L'attention des porteurs de lentilles de contact est attirée sur le fait que ce médicament réduit la sécrétion de larmes.
- L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors des contrôles antidopage.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT :

Grossesse : Ce médicament, dans les conditions normales d'utilisation, peut être prescrit pendant la grossesse si besoin. En cas de traitement jusqu'à l'accouchement, une surveillance médicale attentive du nouveau-né est recommandée.

CARDIX® 6,25

Carvédilol

LOT: 137
PER: JUN 2022
PPV: 44 DH 00

28 Comprimés

6,25 mg

CARDIX® 6,25mg
28 comprimés



6 118000 050568

Rosuvastatin SUN

Rosuvastatine

10 mg & 20 mg

Bouteilles de 10 et 30 comprimés pelliculés

Veuillez lire attentivement l'indemnité 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.

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

Si l'un des effets indésirables devient grave, si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

ROSUVASTATIN SUN 10 mg & 20 mg

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

ROSUVASTATIN SUN 10 mg

La substance active est :
Rosuvastatine (100%)

10 mg

Rosuvastatin SUN



La prévention des événements cardiovasculaires, en complément d'un traitement médicamenteux.

5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Instructions pour un bon usage

Validez toujours prendre un médicament en suivant les instructions de votre médecin ou pharmacien.

Possibilité de modification de la dose initiale, fréquence d'administration et Durée du traitement

Si vous prenez ROSUVASTATIN SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale

Votre traitement avec ROSUVASTATIN SUN doit débiter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'un autre statine avant.

La durée de la dose initiale dépendra de :

• Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

• Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.

• Valeurs élevées de votre médicine ou pharmacien la dose initiale qui vous est la mieux adaptée.

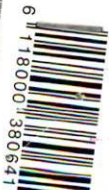
Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :

• D'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).

• Présentez une insuffisance rénale modérée.

• Présentez des facteurs prédisposant à une myopathie (altération musculaire).

ROSUVASTATIN SUN 10 mg
Boîte de 30 comprimés pelliculés



6 118000 380641

ou les indications de

30 Comprimés pelliculés
10 mg
Voie orale

Lot n° :

EXP :

PPV :

157 DH 80

inhabituelles qui durent, anormalement longtemps, arrêt de prendre ROSUVASTATIN SUN et consultez votre médecin immédiatement.

• Augmentation des enzymes du foie dans le sang.

• Effets indésirables très rares (moins d'un cas sur 10 000 patients).

• Myopathie (douleur musculaire et des yeux).

• Hypotension (baisse de la pression artérielle).

• Traces de sang dans les urines.

• Douleur au niveau des articulations.

• Douleur des nerfs de vos bras et de vos jambes (ils que des engourdissements).

• Aggravation de la tumeur de la prostate chez l'homme et la femme (gynécologues).

• Effets indésirables de fréquence inconnue

• Syndrome de Stevens-Johnson (lésion bulleuse grave au niveau de la peau, de la bouche, des yeux et des organes internes).

• Essoufflement.

• Édème (gonflement).

• Troubles du sommeil, y compris insomnie et cauchemars.

• Difficultés sexuelles.

• Difficultés respiratoires, y compris toux persistante et/ou essoufflement ou fièvre.

• Allergie des tendons.

• Une faiblesse musculaire qui est constante.

8. MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des des situations (ou si vous avez un doute), contactez votre médecin.

Rosuvastatin SUN

Rosuvastatine

10 mg & 20 mg

Bouteilles de 10 et 30 comprimés pelliculés

Veuillez lire attentivement l'indemnité 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.

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

Si l'un des effets indésirables devient grave, si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

1. DENOMINATION DU MEDICAMENT

ROSUVASTATIN SUN 10 mg & 20 mg

2. COMPOSITION DU MEDICAMENT

ROSUVASTATIN SUN 10 mg

La substance active est :
Rosuvastatine (100%)

10 mg

Rosuvastatin SUN



La prévention des événements cardiovasculaires, en complément d'un traitement médicamenteux.

5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Instructions pour un bon usage

Validez toujours prendre un médicament en suivant les instructions de votre médecin ou pharmacien.

Possibilité de modification de la dose initiale, fréquence d'administration et Durée du traitement

Si vous prenez ROSUVASTATIN SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale

Votre traitement avec ROSUVASTATIN SUN doit débiter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'un autre statine avant.

La durée de la dose initiale dépendra de :

• Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

• Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.

• Valeurs élevées de votre médicine ou pharmacien la dose initiale qui vous est la mieux adaptée.

Une dose initiale de 5 mg par jour est recommandée chez les patients :

• D'origine asiatique (japonais, chinois, philippin, vietnamien, coréen et indien).

• Présentez une insuffisance rénale modérée.

• Présentez des facteurs prédisposant à une myopathie (altération musculaire).

ROSUVASTATIN SUN 10 mg
Boîte de 30 comprimés pelliculés



6 118000 380641

ou les indications de

la notice

sur les indications de

la notice

sur les indications de

la notice

sur les indications de

la notice

sur les indications de

la notice

sur les indications de

la notice

30 Comprimés pelliculés
10 mg
Voie orale

Lot n° :

EXP :

PPV :

157 DH 80

inhabituelles qui durent, anormalement longtemps, arrêt de prendre ROSUVASTATIN SUN et consultez votre médecin immédiatement.

• Douleur sévère au niveau de l'abdomen (inflammation du pancréas).

• Augmentation des enzymes du foie dans le sang.

• Effets indésirables très rares (moins d'un cas sur 10 000 patients)

• Myopathie (douleur musculaire et des yeux).

• Hypotension (baisse de la tension artérielle).

• Traces de sang dans les urines.

• Douleur au niveau des articulations.

• Douleur des nerfs de vos bras et de vos jambes (lés que des engourdissements).

• Aggravation de la tumeur de la prostate chez l'homme et la femme (gynécologue).

• Effets indésirables de fréquence inconnue

• Syndrome de Stevens-Johnson (lésion bulleuse grave au niveau de la peau, de la bouche, des yeux et des organes internes).

• Essoufflement.

• Édème (gonflement).

• Troubles du sommeil, y compris insomnie et cauchemars.

• Difficultés sexuelles.

• Difficultés respiratoires, y compris toux persistante et/ou essoufflement ou fièvre.

• Allergie des tendons.

• Une faiblesse musculaire qui est constante.

8. MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES À PRENDRE

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations (ou si vous avez un doute), parlez-en à votre médecin.

Rosuvastatin

10 mg & 20 mg

Bouteilles de 10 et 30 comprimés pelliculés

Utilisez lire attentivement l'indemnité 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.

Ne prenez jamais d'un autre médicament sans l'avis de votre médecin.

Si l'un des effets indésirables devient grave, si vous remarquez un effet indésirable non mentionné dans cette notice, contactez votre médecin ou votre pharmacien.

Ne prenez jamais d'un autre médicament sans l'avis de votre médecin.

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT

ROSUVASTATIN SUN 10 mg & 20 mg

2. COMPOSITION DU MÉDICAMENT

ROSUVASTATIN SUN 10 mg

La substance active est : Rosuvastatine (100%)

10 mg

Rosuvastatin



La prévention des événements cardiovasculaires, en complément d'un traitement médicamenteux.

5. POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Instructions pour un bon usage

Validez toujours prendre un médicament en suivant les instructions de votre médecin ou pharmacien.

Possibilité de modification de la dose initiale, fréquence d'administration et Durée du traitement

Si vous prenez ROSUVASTATIN SUN pour un taux de cholestérol élevé :

Dose initiale

Votre traitement avec ROSUVASTATIN SUN doit débiter avec une dose de 5 ou 10 mg, même si vous prenez une dose plus élevée d'un autre statine avant.

La durée de la dose initiale dépendra de :

• Vos risques d'avoir une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral.

• Facteurs pouvant vous rendre plus sensible à certains effets indésirables.

• Votre âge.

• Votre poids.

• Votre état de santé.

• Votre traitement médicamenteux.

• Votre mode de vie.

• Votre état de santé.

• Votre mode de vie.



Lot n° :

EXP :

PPV :

157 DH 80

inhabituelles qui durent, anormalement longtemps, arrêt de prendre ROSUVASTATIN SUN et consultez votre médecin immédiatement.

Augmentation des enzymes du foie dans le sang.

Effets indésirables très rares (moins d'un cas sur 10 000 patients)

• Myopathies (douleurs musculaires et des yeux).

• Hypotension (baisse de la pression artérielle).

• Traces de sang dans les urines.

• Douleur au niveau des articulations.

• Douleur des nerfs de vos bras et de vos jambes (ils que des engourdissements).

• Augmentation de la teneur de la protéine C-réactive (C-réactive) dans le sang.

• Effets indésirables de fréquence inconnue

• Syndrome de Stevens-Johnson (lésion bulleuse grave au niveau de la peau, de la bouche, des yeux et des organes internes).

• Essoufflement.

• Édème (gonflement).

• Troubles du sommeil, y compris insomnie et cauchemars.

• Difficultés sexuelles.

• Difficultés respiratoires, y compris toux persistante et/ou essoufflement ou fièvre.

• Allergie des tendons.

• Une faiblesse musculaire qui est constante.

8. MISES EN GARDE SPÉCIALES ET PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES À PRENDRE

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.

Si vous êtes concernés par l'une des situations ci-dessus, contactez votre médecin.



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg, comprimé sécable

Spironolactone

Encadré

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

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS

- médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que amiloride, canrenoate de potassium, éplérénone, tramtèrene ou du potassium),
- médicament de certaines surrénales, le
- certains médicaments médicamenteux ou après une
- rejet du greffon (tacrolimus),
- 'médicaments de la tension artérielle de l'enzyme de 'primés sécables antagonistes de l'angiotensine II),
- triméthoprimine et triméthoprimine-sulfaméthoxazole.

ALDACTONE® 50 mg
spironolactone

الداكتون 50 مغ
سبيرونولاكتون



6 118001 170029



الداكتون 50 مغ
سبيرونولاكتون

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de pharmacothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

dans le sang
Déclaration des effets secondaires

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

P.P.V: 57DH70
LOT: B21994
EXP: 02.2021



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg, comprimé sécable

Spironolactone

Encadré

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

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS

- médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que amiloride, canrenoate de potassium, éplérénone, tramtèrene ou du potassium),
- médicament de certaines surrénales, le
- certains médicaments médicamenteux ou après une
- rejet du greffon (tacrolimus),
- 'médicaments de la tension artérielle de l'enzyme de 'primés sécables antagonistes de l'angiotensine II),
- triméthoprimine et triméthoprimine-sulfaméthoxazole.

ALDACTONE® 50 mg
spironolactone

الداكتون 50 مغ
سبيرونولاكتون



6 118001 170029



الداكتون 50 مغ
سبيرونولاكتون

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

dans le sang
Déclaration des effets secondaires
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

P.P.V: 57DH70
LOT: B21994
EXP: 02.2021



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg, comprimé sécable

Spironolactone

Encadré

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

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS

- médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que amiloride, canrenoate de potassium, éplérénone, tramtèrene ou du potassium),
- médicament de certaines surrénales, le
- certains médicaments médicamenteux ou après une
- rejet du greffon (tacrolimus),
- 'médicaments de la tension artérielle de l'enzyme de 'primés sécables antagonistes de l'angiotensine II),
- triméthoprimine et triméthoprimine-sulfaméthoxazole.

ALDACTONE® 50 mg
spironolactone

الداكتون 50 مغ
سبيرونولاكتون



6 118001 170029



الداكتون 50 مغ
سبيرونولاكتون

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de pharmacothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

dans le sang
Déclaration des effets secondaires

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

P.P.V: 57DH70
LOT: B21994
EXP: 02.2021



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg, comprimé sécable

Spironolactone

Encadré

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

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS

- médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que amiloride, canrenoate de potassium, éplérénone, triamterène ou du potassium),
- médicament de certaines surrénales, le
- certains médicaments médicamenteux ou après une
- rejet du greffon (tacrolimus),
- 'médicaments de la tension artérielle de l'enzyme de 'primés sécables antagonistes de l'angiotensine II),
- triméthoprimine et triméthoprimine-sulfaméthoxazole.

ALDACTONE® 50 mg
spironolactone

الداكتون 50 مغ
سبيرونولاكتون



6 118001 170029



الداكتون 50 مغ
سبيرونولاكتون

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

dans le sang
Déclaration des effets secondaires
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

P.P.V: 57DH70
LOT: B21994
EXP: 02.2021



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg, comprimé sécable

Spironolactone

Encadré

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

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS

- médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que amiloride, canrenoate de potassium, éplérénone, tramtèrene ou du potassium),
- médicament de certaines surrénales, le
- certains médicaments médicamenteux ou après une
- rejet du greffon (tacrolimus),
- 'médicaments de la tension artérielle de l'enzyme de 'primés sécables antagonistes de l'angiotensine II),
- triméthoprimine et triméthoprimine-sulfaméthoxazole.

ALDACTONE® 50 mg
spironolactone

الداكتون 50 مغ
سبيرونولاكتون



6 118001 170029



الداكتون 50 مغ
سبيرونولاكتون

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de pharmacothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

dans le sang
Déclaration des effets secondaires
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

P.P.V: 57DH70
LOT: B21994
EXP: 02.2021



NOTICE : INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Dénomination du médicament

ALDACTONE® 50 mg, 75 mg, comprimé sécable

Spironolactone

Encadré

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

Sommaire notice

Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE ALDACTONE, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS

- médicaments de la même famille que la spironolactone (diurétiques épargneurs de potassium : tels que amiloride, canrenoate de potassium, éplérénone, tramtèrene ou du potassium),
- médicament de certaines surrénales, le
- certains médicaments médicamenteux ou après une
- rejet du greffon (tacrolimus),
- 'médicaments de la tension artérielle de l'enzyme de 'primés sécables antagonistes de l'angiotensine II),
- triméthoprimine et triméthoprimine-sulfaméthoxazole.

ALDACTONE® 50 mg
spironolactone

الداكتون 50 مغ
سبيرونولاكتون



6 118001 170029



الداكتون 50 مغ
سبيرونولاكتون

Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

dans le sang

Déclaration des effets secondaires

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

P.P.V: 57DH70
LOT: B21994
EXP: 02.2021

KARDEGIC® 160mg

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg)

Excipients : Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhate d'ammonium.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, selon l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Contre-indications)

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique, • En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3g/j)), • En dehors

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT PAS être utilisé seul

KARDEGIC®
160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

Poudre pour solution
buvable

LOT : 19E007
PER : 04 2021

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



SANO

contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses >3g/j).

KARDEGIC® 160mg

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg)

Excipients : Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhate d'ammonium.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, selon l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Contre-indications)

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique, • En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3g/j)), • En dehors

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT PAS être utilisé seul

KARDEGIC®
160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

Poudre pour solution
buvable

LOT : 19E007
PER : 04 2021

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



SANOFI

contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses >3g/j).

KARDEGIC® 160mg

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg)

Excipients : Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhate d'ammonium.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, selon l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Contre-indications)

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique, • En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3g/j)), • En dehors

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT PAS être utilisé seul

KARDEGIC®
160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

Poudre pour solution
buvable

LOT : 19E007
PER : 04 2021

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



SANO

contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses >3g/j).

KARDEGIC® 160mg

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg)

Excipients : Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhate d'ammonium.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, selon l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Contre-indications)

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique, • En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3g/j)), • En dehors

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT PAS être utilisé seul

KARDEGIC®
160mg

Acétylsalicylate de DL-Lysine

Poudre pour solution
buvable

LOT : 19E007
PER : 04 2021

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



SANOFI

contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses >3g/j).

KARDEGIC® 160mg

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

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) DENOMINATION

KARDEGIC 160 mg, poudre pour solution buvable.

b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

ACETYSALICYLATE DE DL-LYSINE 288 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 160 mg)

Excipients : Glycolle, arôme mandarine, glycyrrhate d'ammonium.

c) FORME PHARMACEUTIQUE

Poudre pour solution buvable; Sachet-dose ; boîte de 30

d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

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

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage particulièrement destiné au traitement de certaines affections du cœur ou des vaisseaux, seul ou associé aux autres traitements prescrits par votre médecin.

Il ne devra pas être entrepris sans l'avis de celui-ci, selon l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

(Contre-indications)

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

- En cas d'ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution,
- En cas d'allergie connue à l'aspirine ou aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (telle qu'éruption cutanée ou asthme),
- En cas de maladie hémorragique, • En cas de traitement concomitant par le méthotrexate, ou par les anticoagulants oraux (lorsque l'aspirine est prescrite à fortes doses (>3g/j)), • En dehors

d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine est CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT PAS être utilisé seul

**KARDEGIC®
160mg**

Acétylsalicylate de DL-Lysine

Poudre pour solution
buvable

LOT : 19E007
PER : 04 2021

KARDEGIC 160MG
SACHETS B30

P.P.V : 35DH70



SANO

contenant pas de sodium (sel), il peut être administré en cas de régime désodé ou hyposodé.

c) INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN notamment si vous prenez des anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou un traitement par l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses >3g/j).

الدكتور مصطفى البعيسى

اختصاصي في أمراض القلب والشرابين
طبيب سابق بالمستشفى العسكري

ملتقى شارع المقاومة وزنقة واد زيز
عمارة تيفاوين الطابق الأول رقم 14 أكادير
الهاتف : 05 28 82 56 87

أكادير، في : : Agadir, le :

NUM :

ICE : 001893127000012

INPE : 041190208

M

CONSULTATION :

150DHS

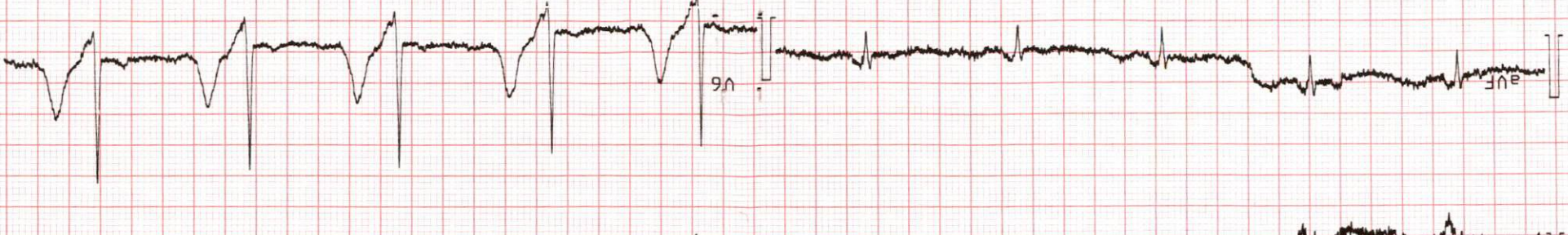
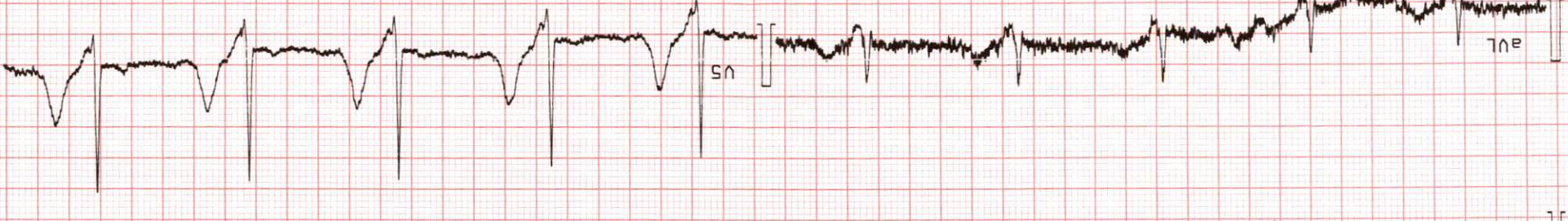
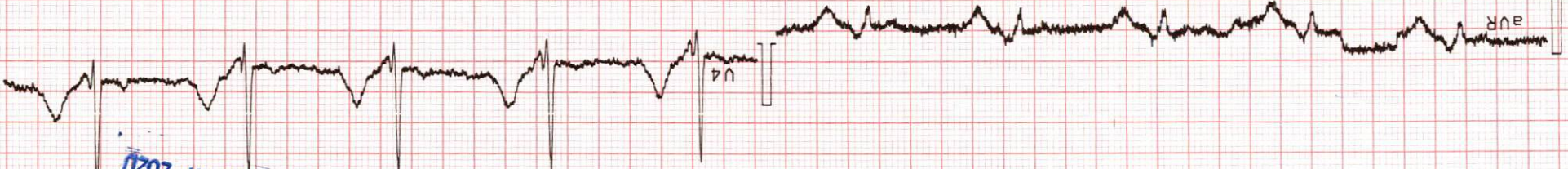
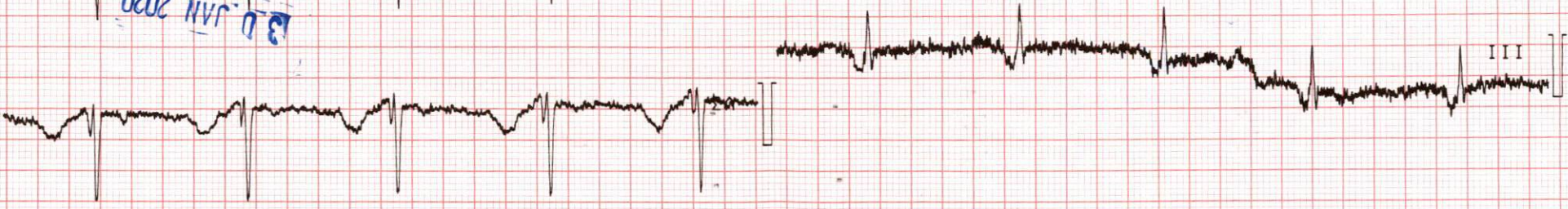
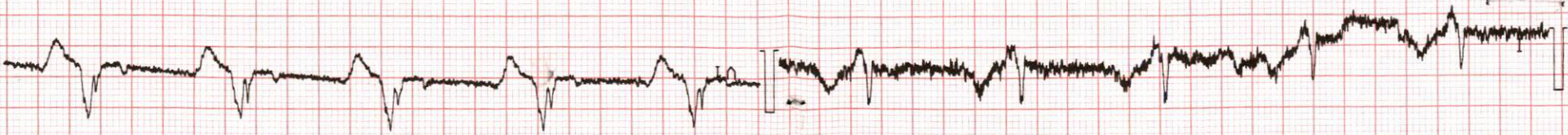
ECG :

100 DHS

Arrêté la présente note d'honoraire à la somme de
DEUX CENT CINQUANTE DIRHAMS.

Dr. EL BAISSI Mustapha
CARDIOLOGUE
Angle Av. Al Houkaouama
Rue Oued Ziz, Imm. Tifagouine
1er Etage N° 14 - AGADIR
Tel: 05 28 82 56 87

RDV le :



13.0 JAN 2020