

# RECOMMANDATIONS IMPORTANTES A LIRE POUR OBTENIR 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.

## 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.

## Prothèse dentaire :

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

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

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

## Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

## Adresses Mails utiles

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

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

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



## Déclaration de Maladie

N° P19- 0042929

☐ Maladie

☐ Dentaire

N°D: 34695

☐ Optique

☐ Autres

### Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : 2725 Société : .....

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre : .....

Nom & Prénom : .....

Date de naissance : .....

Adresse : .....

Tél. : ..... Total des frais engagés : ..... Dhs

### Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :



Date de consultation : 21/07/2023

Nom et prénom du malade : HARTOUN EL MILADI Age: .....

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

Nature de la maladie : Coron + AVC + Diabète

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) : .....



# RELÈVE 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
21/7/2020	ECG		950,-	Dr. ALLAOUI Mohamed Cardiologue 26, Rue de France Ville Oasie - Casa Tél: 0522 98 07 06 Fax: 0522 98 83 25

## EXECUTION DES ORDONNANCES

Cachet du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
PHARMACIE JERMI 01, Bd Abdelrahim Bouabou Oasis Casablanca Tél: 0522 23 54 47 Fax: 0522 23 47 20	21/07/2020	2021 80

## 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	

# RELÈVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

Veillez joindre les radiographies en cas de prothèses ou de traitement canalaires, ainsi que le bilan

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	<p>DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE</p> <table border="1"> <tr> <td colspan="2">H</td> </tr> <tr> <td>25533412</td> <td>21433552</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>D</td> <td>G</td> </tr> <tr> <td>00000000</td> <td>00000000</td> </tr> <tr> <td>35533411</td> <td>11433553</td> </tr> <tr> <td colspan="2">B</td> </tr> </table> <p>(Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession</p>			H		25533412	21433552	00000000	00000000	D	G	00000000	00000000	35533411	11433553	B		Coefficient DES TRAVAUX
H																		
25533412	21433552																	
00000000	00000000																	
D	G																	
00000000	00000000																	
35533411	11433553																	
B																		
				MONTANTS DES SOINS														
				DATE DU DEVIS														
				DATE DE L'EXECUTION														

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION



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

☐ **valable 3 mois**

Le 21/07/2020

**DECLARATION DE MALADIE CHRONIQUE** ☐

(À adresser au médecin conseil de la MUPRAS sous pli confidentiel)

Je soussigné :

Certifie que Mlle, Mme, M. :

HADJOUR Abdelhak

Présente

Nécessitant un traitement d'une durée de :

Coron + AVC + Diabète

Dont ci-joint ordonnance :

longue durée

(à défaut noter le traitement prescrit)

site : www.mupras.com // mail : pec@mupras.com // tel : 0522-20-45-45 ou 0522-22-78-15 / fax : 0522-22-78-18  
Adresse : Center d'affaire Allal Ben Abdellah. 49, Angle Rue Allal Ben Abdellah et Rue Mohammed Fakir  
6ème Etage. Casablanca





مصحة أمراض القلب الدار البيضاء - الوازيس  
**CLINIQUE Cardiologique Casa-Oasis**  
 Cardiologie / Cardiologie Interventionnelle / Radiologie Vasculaire Interventionnelle  
 Chirurgie Cardio Vasculaire et Thoracique  
**Coro-Scanner / 128 barrettes**

الدكتور محمد علاوي  
**Dr. Mohamed ALLAOUI**  
**CARDIOLOGUE**

DES de Cardiologie  
 et  
 Pathologie Vasculaire  
 de la Faculté  
 de  
 Médecine de PARIS  
 Ancien Interne  
 des  
 Hôpitaux de NANCY  
 Membre de la Société  
 Française de Cardiologie

Lot : 072646  
 Déliv : 07/2021  
 P.P.C: 79.90 Dh

Lot : 072646  
 Déliv : 07/2021  
 P.P.C: 79.90 Dh

Lot : 072646  
 Déliv : 07/2021  
 P.P.C: 79.90 Dh

PHARMACIE JERRADA  
 61, Bd Abderrahim Bouabid  
 Oasis - Casablanca  
 Tél: 0522.23.54.49 / 05.22.99.47.20

4: 21.07.2020

M<sup>U</sup> HARTOUNI ELMILLOUHA

21.80 x 5 = 109.00  
 • Aspiric 100g y : 1  
 • Olmetec 20mg y : 1  
 • Aldactazim y : 1  
 • Biprol 10mg y : 1/2  
 • Belmacol 20mg gel : 1  
 • LD-MOR 20mg gel : 0  
 3 D Vit : 1 flacon / jour (3 flacon)  
 2021.80

PHARMACIE JERRADA  
 61, Bd Abderrahim Bouabid  
 Oasis - Casablanca  
 Tél: 0522.23.54.49 / 05.22.99.47.20

**Dr. ALLAOUI Mohamed**  
 Cardiologue  
 20, Rue de France Ville Oasis - Casa  
 Tél: 0522 98 07 06 - Fax: 0522 98 83 25



# ASPÉGIC<sup>®</sup> NOURRISSONS 100mg

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

SANOFI 

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

**a/ Dénomination :** ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg,

**b/ Composition :** Acétylsalicylate de DL-Lysine ... 180,00 mg  
(quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)

**Excipients :** glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus d'orange, huile essence de mandarine), glycyrrhizate d'ammonium, pour un sachet-dose de 204,6 mg.

**c/ Forme pharmaceutique et présentation :**

Poudre pour solution buvable en sachet-dose, boîte de 20.

**d/ Classe pharmaco-thérapeutique :**

AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES

## 2- DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications thérapeutiques)

Ce médicament contient de l'aspirine.

Il est indiqué : • en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg ; *lire attentivement la rubrique « Posologie »*.

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg.

**Pour les enfants ayant un poids ou un âge différent, il existe d'autres présentations d'aspirine : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.**

## 3- ATTENTION !

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

**a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)**  
Ce médicament NE DOIT JAMAIS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'aspirine ou à un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens) ou à l'un des autres composants, antécédents d'asthme provoqué par l'administration d'aspirine ou d'un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens),
- au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour, ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou risque de saignement, • maladie grave du foie, • maladie grave des

reins, • maladie  
doses supérieures  
fortes doses, ne  
rhumatismales  
(jusqu'à 60 mg)

et lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal (Cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

**b) Mises en garde spéciales :** • Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). • En cas d'association à d'autres médicaments, pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence d'aspirine dans la composition des autres médicaments. • En cas de maux de tête survenant lors d'une utilisation prolongée et à fortes doses d'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

L'utilisation régulière d'antalgiques, en particulier plusieurs antalgiques en association, peut conduire à des lésions des reins. • Des syndromes de Reye (maladie rare mais très grave associant principalement des troubles neurologiques et une atteinte du foie) ont été observés chez des enfants présentant des maladies virales et recevant de l'aspirine.

En conséquence :

- en cas de maladie virale, comme la varicelle ou un épisode d'allure grippale : ne pas administrer d'aspirine à un enfant sans l'avis d'un médecin,
- en cas d'apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements chez un enfant prenant de l'aspirine, prévenir immédiatement un médecin.

\* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyses (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des

LOT : 20EUC7  
PER: 09 2021

ASPÉGIC 100MG  
SACHETS 820

P.P.V : 21DH80



le à des  
le à

leurs  
is oraux





# ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

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

SANOFI

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ **Dénomination :** ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg.

b/ **Composition :** Acétylsalicylate de DL-Lysine ... 180,00 mg  
(quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)

**Excipients :** glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus d'orange, huile essence de mandarine), glycyrrhizate d'ammonium, pour un sachet-dose de 204,6 mg.

c/ **Forme pharmaceutique et présentation :**

Poudre pour solution buvable en sachet-dose, boîte de 20.

d/ **Classe pharmaco-thérapeutique :**

AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES

## 2- DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications thérapeutiques)

Ce médicament contient de l'aspirine.

Il est indiqué : • en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg ; *lire attentivement la rubrique « Posologie »*.

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg.

**Pour les enfants ayant un poids ou un âge différent, il existe d'autres présentations d'aspirine : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.**

## 3- ATTENTION !

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

a) **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)**  
Ce médicament NE DOIT JAMAIS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'aspirine ou à un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens) ou à l'un des autres composants, antécédents d'asthme provoqué par l'administration d'aspirine ou d'un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens),
- au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour, ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou risque de saignement, • maladie grave du foie, • maladie grave des

reins, • maladie  
doses supérieures  
fortes doses, ne  
rhumatismales  
(jusqu'à 60 mg)

et lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal (Cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

b) **Mises en garde spéciales :** • Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). • En cas d'association à d'autres médicaments, pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence d'aspirine dans la composition des autres médicaments. • En cas de maux de tête survenant lors d'une utilisation prolongée et à fortes doses d'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

L'utilisation régulière d'antalgiques, en particulier plusieurs antalgiques en association, peut conduire à des lésions des reins. • Des syndromes de Reye (maladie rare mais très grave associant principalement des troubles neurologiques et une atteinte du foie) ont été observés chez des enfants présentant des maladies virales et recevant de l'aspirine.

En conséquence :

- en cas de maladie virale, comme la varicelle ou un épisode d'allure grippale : ne pas administrer d'aspirine à un enfant sans l'avis d'un médecin,
- en cas d'apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements chez un enfant prenant de l'aspirine, prévenir immédiatement un médecin.

\* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyses (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des

LOT : 20EUC7  
PER: 09 2021

ASPÉGIC 100MG  
SACHETS 820

P.P.V : 21DH80



le à des  
le à

leurs  
is oraux



# ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

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

SANOFI

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ **Dénomination :** ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg,

b/ **Composition :** Acétylsalicylate de DL-Lysine ... 180,00 mg  
(quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)

**Excipients :** glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus d'orange, huile essence de mandarine), glycyrrhizate d'ammonium, pour un sachet-dose de 204,6 mg.

c/ **Forme pharmaceutique et présentation :**

Poudre pour solution buvable en sachet-dose, boîte de 20.

d/ **Classe pharmaco-thérapeutique :**

AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES

## 2- DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications thérapeutiques)

Ce médicament contient de l'aspirine.

Il est indiqué : • en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg ; *lire attentivement la rubrique « Posologie »*.

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg.

**Pour les enfants ayant un poids ou un âge différent, il existe d'autres présentations d'aspirine : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.**

## 3- ATTENTION !

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

a) **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)**  
Ce médicament NE DOIT JAMAIS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'aspirine ou à un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens) ou à l'un des autres composants, antécédents d'asthme provoqué par l'administration d'aspirine ou d'un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens),
- au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour, ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou risque de saignement, • maladie grave du foie, • maladie grave des

reins, • maladie  
doses supérieures  
fortes doses, ne  
rhumatismales  
(jusqu'à 60 mg)

et lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal (Cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

b) **Mises en garde spéciales :** • Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). • En cas d'association à d'autres médicaments, pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence d'aspirine dans la composition des autres médicaments. • En cas de maux de tête survenant lors d'une utilisation prolongée et à fortes doses d'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

L'utilisation régulière d'antalgiques, en particulier plusieurs antalgiques en association, peut conduire à des lésions des reins. • Des syndromes de Reye (maladie rare mais très grave associant principalement des troubles neurologiques et une atteinte du foie) ont été observés chez des enfants présentant des maladies virales et recevant de l'aspirine.

En conséquence :

- en cas de maladie virale, comme la varicelle ou un épisode d'allure grippale : ne pas administrer d'aspirine à un enfant sans l'avis d'un médecin,
- en cas d'apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements chez un enfant prenant de l'aspirine, prévenir immédiatement un médecin.

\* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyses (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des

LOT : 20EUC7  
PER: 09 2021

ASPÉGIC 100MG  
SACHETS 820

P.P.V : 21DH80



le à des  
le à

leurs  
is oraux





# ASPÉGIC® NOURRISSONS 100mg

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

SANOFI

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ **Dénomination :** ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg,

b/ **Composition :** Acétylsalicylate de DL-Lysine ... 180,00 mg  
(quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)

**Excipients :** glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus d'orange, huile essence de mandarine), glycyrrhizate d'ammonium, pour un sachet-dose de 204,6 mg.

c/ **Forme pharmaceutique et présentation :**

Poudre pour solution buvable en sachet-dose, boîte de 20.

d/ **Classe pharmaco-thérapeutique :**

AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES

## 2- DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications thérapeutiques)

Ce médicament contient de l'aspirine.

Il est indiqué : • en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg ; *lire attentivement la rubrique « Posologie »*.

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg.

**Pour les enfants ayant un poids ou un âge différent, il existe d'autres présentations d'aspirine : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.**

## 3- ATTENTION !

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

a) **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)**  
Ce médicament NE DOIT JAMAIS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'aspirine ou à un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens) ou à l'un des autres composants, antécédents d'asthme provoqué par l'administration d'aspirine ou d'un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens),
- au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour, ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou risque de saignement, • maladie grave du foie, • maladie grave des

reins, • maladie  
doses supérieures  
fortes doses, ne  
rhumatismales  
(jusqu'à 60 mg)

et lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal (Cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

b) **Mises en garde spéciales :** • Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). • En cas d'association à d'autres médicaments, pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence d'aspirine dans la composition des autres médicaments. • En cas de maux de tête survenant lors d'une utilisation prolongée et à fortes doses d'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

L'utilisation régulière d'antalgiques, en particulier plusieurs antalgiques en association, peut conduire à des lésions des reins. • Des syndromes de Reye (maladie rare mais très grave associant principalement des troubles neurologiques et une atteinte du foie) ont été observés chez des enfants présentant des maladies virales et recevant de l'aspirine.

En conséquence :

- en cas de maladie virale, comme la varicelle ou un épisode d'allure grippale : ne pas administrer d'aspirine à un enfant sans l'avis d'un médecin,
- en cas d'apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements chez un enfant prenant de l'aspirine, prévenir immédiatement un médecin.

\* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyses (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des

LOT : 20EUC7  
PER: 09 2021

ASPÉGIC 100MG  
SACHETS 820

P.P.V : 21DH80



le à des  
le à

leurs  
is oraux





# ASPÉGIC<sup>®</sup> NOURRISSONS 100mg

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

SANOFI 

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a/ **Dénomination :** ASPÉGIC NOURRISSONS, 100 mg,

b/ **Composition :** Acétylsalicylate de DL-Lysine ... 180,00 mg  
(quantité correspondante en acide acétylsalicylique ... 100 mg)

**Excipients :** glycine, arôme mandarine (contenant du lactose, jus d'orange, huile essence de mandarine), glycyrrhizate d'ammonium, pour un sachet-dose de 204,6 mg.

c/ **Forme pharmaceutique et présentation :**

Poudre pour solution buvable en sachet-dose, boîte de 20.

d/ **Classe pharmaco-thérapeutique :**

AUTRES ANALGESIQUES ET ANTIPYRETIQUES

## 2- DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications thérapeutiques)

Ce médicament contient de l'aspirine.

Il est indiqué : • en cas de douleur et/ou fièvre telles que maux de tête, états grippaux, douleurs dentaires, courbatures.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg ; *lire attentivement la rubrique « Posologie »*.

• dans le traitement de certaines affections rhumatismales.

Dans cette indication, cette présentation est réservée à l'enfant de 6 à 22 kg.

**Pour les enfants ayant un poids ou un âge différent, il existe d'autres présentations d'aspirine : demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.**

## 3- ATTENTION !

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

a) **Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament (Contre-indications)**  
Ce médicament NE DOIT JAMAIS ÊTRE UTILISÉ dans les cas suivants :

- allergie à l'aspirine ou à un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens) ou à l'un des autres composants, antécédents d'asthme provoqué par l'administration d'aspirine ou d'un médicament apparenté (notamment anti-inflammatoires non stéroïdiens),
- au-delà de 5 mois de grossesse révolus (24 semaines d'aménorrhée) pour des doses supérieures à 100 mg par jour, ulcère de l'estomac ou du duodénum en évolution, • maladie hémorragique ou risque de saignement, • maladie grave du foie, • maladie grave des

reins, • maladie  
doses supérieures  
fortes doses, ne  
rhumatismales  
(jusqu'à 60 mg)

et lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses, notamment dans le traitement des affections rhumatismales (50 à 100 mg/kg par jour), de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en cas d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal (Cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

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

b) **Mises en garde spéciales :** • Ce médicament contient du lactose. Son utilisation est déconseillée, chez les patients présentant une intolérance au lactose (maladie héréditaire rare). • En cas d'association à d'autres médicaments, pour éviter un risque de surdosage, vérifier l'absence d'aspirine dans la composition des autres médicaments. • En cas de maux de tête survenant lors d'une utilisation prolongée et à fortes doses d'aspirine, vous ne devez pas augmenter les doses, mais prendre l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

L'utilisation régulière d'antalgiques, en particulier plusieurs antalgiques en association, peut conduire à des lésions des reins. • Des syndromes de Reye (maladie rare mais très grave associant principalement des troubles neurologiques et une atteinte du foie) ont été observés chez des enfants présentant des maladies virales et recevant de l'aspirine.

En conséquence :

- en cas de maladie virale, comme la varicelle ou un épisode d'allure grippale : ne pas administrer d'aspirine à un enfant sans l'avis d'un médecin,
- en cas d'apparition de trouble de la conscience ou du comportement et de vomissements chez un enfant prenant de l'aspirine, prévenir immédiatement un médecin.

\* L'aspirine ne doit être utilisée qu'après avis de votre médecin : • en cas de traitement d'une maladie rhumatismale, • en cas de déficit en G6PD (maladie héréditaire des globules rouges), car des doses élevées d'aspirine ont pu provoquer des hémolyses (destruction des globules rouges), • en cas d'antécédents d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, d'hémorragie digestive ou de gastrite, • en cas de maladie des reins ou du foie, • en cas d'asthme : la survenue de crise d'asthme, chez certains sujets, peut être liée à une allergie aux anti-inflammatoires non stéroïdiens ou à l'aspirine. Dans ce cas, ce médicament est contre-indiqué, • en cas de règles abondantes, • en cas de traitement par : • des anticoagulants oraux, lorsque l'aspirine est utilisée à fortes doses dans le traitement de la fièvre ou des douleurs (jusqu'à 60 mg/kg par jour) et en l'absence d'antécédent d'ulcère gastro-duodénal, • des

LOT : 20EUC7  
PER: 09 2021

ASPÉGIC 100MG  
SACHETS 820

P.P.V : 21DH80



le à des  
le à

leurs  
is oraux



6 118001 101214

**OLMETEC® 20 mg**

30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA  
41, rue Mohamed DIOURI, Casablanca  
Pharmacien Responsable:

AMINA DAOUDI

**PPV: 252,00 DH**







6 118001 101214

**OLMETEC® 20 mg**

30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA  
41, rue Mohamed DIOURI, Casablanca  
Pharmacien Responsable:

AMINA DAOUDI

**PPV: 252,00 DH**





6 118001 101214

**OLMETEC® 20 mg**

30 comprimés pelliculés

Distribué par COOPER PHARMA  
41, rue Mohamed DIOURI, Casablanca

Pharmacien Responsable:

AMINA DAOUDI

**PPV: 252,00 DH**





LOT N° : 1 0 8 8 5 5 7

# ALDACTAZINE

spironolactone, altizide

UT. AV. : 1 2 2 2

P.P.V 3 9 3 0

39,30

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a. DENOMINATION

ALDACTAZINE® 25 mg / 15 l

### b. COMPOSITION QUALITATIVE

Spironolactone .....

Altizide .....

Excipients q.s.p. ....

### c. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé sécable, boîte de 20.

### d. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Diurétique thiazidique et diurétique épargneur potassique  
(C: système cardiovasculaire).

## 2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est une association de deux diurétiques préconisée dans le traitement de :

- Hypertension artérielle.
- Œdèmes d'origine rénale, cardiaque et hépatique.

## 3. ATTENTION !

### a. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)

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

- Insuffisance rénale grave ;
  - Insuffisance hépatique grave ;
  - Hyperkaliémie ;
  - Allergie à l'un des constituants de ce médicament ;
  - Association à d'autres diurétiques épargneurs de potassium (sauf en cas d'hypokaliémie).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### b. MISES EN GARDE SPECIALES

En cas d'atteinte hépatique, les diurétiques thiazidiques et apparentés peuvent induire une encéphalopathie hépatique. Dans ce cas, l'administration du diurétique doit être immédiatement interrompue.

### c. PRECAUTIONS D'EMPLOI

Dans certaines situations pathologiques comme les troubles hépatiques, le diabète, la goutte, les maladies rénales, votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens paracliniques (prise de sang).

Compte tenu de l'effet diurétique de ce médicament, il est préférable d'éviter de reprendre la dernière prise tard dans la journée afin d'éviter d'éventuels réveils nocturnes.

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

### d. INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A

093

**Aldectazine®**

20 Comprimés sécables



6 118000 250517

LOT N° : 1 0 8 8 5 5 7

# ALDACTAZINE

spironolactone, altizide

UT. AV. : 1 2 2 2

P.P.V 3 9 3 0

39,30

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a. DENOMINATION

ALDACTAZINE® 25 mg / 15 l

### b. COMPOSITION QUALITATIVE

Spironolactone .....

Altizide .....

Excipients q.s.p. ....

### c. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé sécable, boîte de 20.

### d. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Diurétique thiazidique et diurétique épargneur potassique  
(C: système cardiovasculaire).

## 2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est une association de deux diurétiques préconisée dans le traitement de :

- Hypertension artérielle.
- Œdèmes d'origine rénale, cardiaque et hépatique.

## 3. ATTENTION !

### a. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)

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

- Insuffisance rénale grave ;
  - Insuffisance hépatique grave ;
  - Hyperkaliémie ;
  - Allergie à l'un des constituants de ce médicament ;
  - Association à d'autres diurétiques épargneurs de potassium (sauf en cas d'hypokaliémie).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### b. MISES EN GARDE SPECIALES

En cas d'atteinte hépatique, les diurétiques thiazidiques et apparentés peuvent induire une encéphalopathie hépatique. Dans ce cas, l'administration du diurétique doit être immédiatement interrompue.

### c. PRECAUTIONS D'EMPLOI

Dans certaines situations pathologiques comme les troubles hépatiques, le diabète, la goutte, les maladies rénales, votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens paracliniques (prise de sang).

Compte tenu de l'effet diurétique de ce médicament, il est préférable d'éviter de reprendre la dernière prise tard dans la journée afin d'éviter d'éventuels réveils nocturnes.

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

### d. INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A

093

**Aldectazine®**

20 Comprimés sécables



6 118000 250517



LOT N° : 1 0 8 8 5 5 7

# ALDACTAZINE

spironolactone, altizide

UT. AV. : 1 2 2 2

P.P.V 3 9 3 0

39,30

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a. DENOMINATION

ALDACTAZINE® 25 mg / 15 l

### b. COMPOSITION QUALITATIVE

Spironolactone .....

Altizide .....

Excipients q.s.p. ....

### c. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé sécable, boîte de 20.

### d. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Diurétique thiazidique et diurétique épargneur potassique  
(C: système cardiovasculaire).

## 2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est une association de deux diurétiques préconisée dans le traitement de :

- Hypertension artérielle.
- Œdèmes d'origine rénale, cardiaque et hépatique.

## 3. ATTENTION !

### a. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)

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

- Insuffisance rénale grave ;
  - Insuffisance hépatique grave ;
  - Hyperkaliémie ;
  - Allergie à l'un des constituants de ce médicament ;
  - Association à d'autres diurétiques épargneurs de potassium (sauf en cas d'hypokaliémie).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### b. MISES EN GARDE SPECIALES

En cas d'atteinte hépatique, les diurétiques thiazidiques et apparentés peuvent induire une encéphalopathie hépatique. Dans ce cas, l'administration du diurétique doit être immédiatement interrompue.

### c. PRECAUTIONS D'EMPLOI

Dans certaines situations pathologiques comme les troubles hépatiques, le diabète, la goutte, les maladies rénales, votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens paracliniques (prise de sang).

Compte tenu de l'effet diurétique de ce médicament, il est préférable d'éviter de reprendre la dernière prise tard dans la journée afin d'éviter d'éventuels réveils nocturnes.

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

### d. INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A

093

**Aldectazine®**

20 Comprimés sécables



6 118000 250517

LOT N° : 1 0 8 8 5 5 7

# ALDACTAZINE

spironolactone, altizide

UT. AV. : 1 2 2 2

P.P.V 3 9 3 0

39,30

## 1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

### a. DENOMINATION

ALDACTAZINE® 25 mg / 15 l

### b. COMPOSITION QUALITATIVE

Spironolactone .....

Altizide .....

Excipients q.s.p. ....

### c. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé sécable, boîte de 20.

### d. CLASSE PHARMACOTHERAPEUTIQUE

Diurétique thiazidique et diurétique épargneur potassique  
(C: système cardiovasculaire).

## 2. DANS QUEL(S) CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est une association de deux diurétiques préconisée dans le traitement de :

- Hypertension artérielle.
- Œdèmes d'origine rénale, cardiaque et hépatique.

## 3. ATTENTION !

### a. DANS QUEL(S) CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT (CONTRE-INDICATIONS)

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

- Insuffisance rénale grave ;
  - Insuffisance hépatique grave ;
  - Hyperkaliémie ;
  - Allergie à l'un des constituants de ce médicament ;
  - Association à d'autres diurétiques épargneurs de potassium (sauf en cas d'hypokaliémie).
- EN CAS DE DOUTE, IL EST INDISPENSABLE DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.

### b. MISES EN GARDE SPECIALES

En cas d'atteinte hépatique, les diurétiques thiazidiques et apparentés peuvent induire une encéphalopathie hépatique. Dans ce cas, l'administration du diurétique doit être immédiatement interrompue.

### c. PRECAUTIONS D'EMPLOI

Dans certaines situations pathologiques comme les troubles hépatiques, le diabète, la goutte, les maladies rénales, votre médecin peut être amené à vous prescrire des examens paracliniques (prise de sang).

Compte tenu de l'effet diurétique de ce médicament, il est préférable d'éviter de reprendre la dernière prise tard dans la journée afin d'éviter d'éventuels réveils nocturnes.

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

### d. INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS

AFIN D'EVITER D'EVENUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MEDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTEMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS A

093

**Aldectazine®**

20 Comprimés sécables



6 118000 250517

# BIPROL POLYMEDIC® 10 mg

Comprimés pelliculés quadriscabes

Boîtes de 30

Bisoprolol fumarate

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

\* Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

\* Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

\* Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même 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.

## IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### Composition qualitative et quantitative

Bisoprolol fumarate ..... 10 mg

Excipients ..... qsp ..... 1 cps

### Excipient à effet notoire :

Sans objet.

### Classe pharmacothérapeutique

La substance active dans ce médicament a pour nom le Fumarate de Bisoprolol. Le fumarate de Bisoprolol appartient à un groupe de médicaments appelés les bêta-bloquants.

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans :

- \* Le traitement de l'hypertension artérielle,
- \* La prévention des crises d'angor d'effort (variété de crise d'angine de poitrine).

### COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

#### POSOLOGIE :

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

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est d'un comprimé de **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, une fois par jour. Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Le traitement par le Bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement. Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer en général selon le schéma suivant :

- \* 1,25 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- \* 2,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- \* 3,75 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- \* 5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- \* 7,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- \* 10 mg de Bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien

**Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale :**  
Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique la dose maximale est de 10 mg par jour.

#### Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

#### Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de BIPROL POLYMEDIC 10 mg comprimé pelliculé n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

#### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

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

**BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadriscabé doit être pris le matin, avec ou sans nourriture. Avalez le ou les comprimé(s) entier(s) avec un peu d'eau sans le(s) croquer ou l'(es) écraser.

#### DURÉE DE TRAITEMENT :

Le traitement par BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadriscabé est habituellement un traitement de longue durée.

ATT

DAN

Ne

quai

\* All

\* As

\* Ti

phé

les

\* Ph

\* Act

\* Insu

\* Ag

trav

\* Rythm

\* Pressi

\* Certains

affec

irrégul

(bloc

sino-auriculaire, m

\* Choc

cardiogén

la pressi

artéri

EN CAS

DE DO

VOTRE

MÉDIC

EFFETS

NON SO

Comme

tous les

médicam

BIPROL

POLYMEDIC

10 mg,

comprimé

pelliculé

quadriscabé

est suscep

tible d'avoir

des effets

indésirables,

bien que tout

le monde

n'y soit pas

sujet.

Pour évit

er la surven

ue d'une réac

tion grave, parlez

à un médecin

si un effet

indésirab

le se produit

soudainement

ou s'aggrave

rapidement.

Les effets

indésirables

les plus graves

sont liés à la

fonction cardiaque :

\* Ralentisse

ment du rythme

cardiaque (affecte

plus d'1 patient

sur 10 chez

les

patients souffrant

d'insuffisance

cardiaque chronique

et moins d'1 patient

sur 100

chez les

patients souffrant

d'hypertension

ou d'angor.

\* Aggravati

on de l'insuffisance

cardiaque (affecte

plus d'1 patient

sur 100 chez

les patients souffrant

d'insuffisance

cardiaque chronique

et moins d'1 patient

sur 100 chez les

patients souffrant

d'hypertension

ou d'angor.

\* Battements

cardiaques irréguliers

(affecte moins d'1 patient

sur 100).

\* Aggravati

on des symptômes

de blocage du vaisseau

sanguin principal

qui

alimente les

jambes, en particulier

au début du traitement

(fréquence

indéterminée).

Si vous

ressentez des

étourdissements

ou une faiblesse

ou si vous avez

des

difficultés pour

respirer, veuillez

contacter votre

médecin aussitôt

que possible.

Les autres

effets indésirables

sont présentés

d-dessous en

fonction de leur

fréquence :

**Effets fréquents (affectent moins d'1 patient sur 10) :**

\* "Fatigue", sensation de faiblesse (chez les patients souffrant d'insuffisance

cardiaque chronique), vertiges\*, maux de tête\*.

\* Sensation de refroidissement ou d'engourdissement dans les mains et les pieds.

\* Pression artérielle basse.

\* Troubles gastro-intestinaux tels que nausées, vomissements, diarrhée ou

constipation.

**Effets peu fréquents (affectent moins d'1 patient sur 100) :**

\* Troubles du sommeil.

\* Dépression.

\* Vertiges lors du passage à la position debout.

\* Gêne respiratoire chez les personnes ayant un asthme ou des problèmes

respiratoires chroniques.

\* Faiblesse musculaire, crampes.

**Effets rares (affectent moins d'1 patient sur 1000) :**

\* Troubles de l'audition.

\* Rhinite allergique.

\* Diminution de la sécrétion de larmes.

\* Inflammation du foie pouvant causer un jaunissement de la peau ou du blanc

des yeux.

\* Résultats d'analyses anormaux.

\* Réactions allergiques à type de démangeaisons, bouffées de chaleur, éruptions

cutanées.

\* Troubles de l'érection.

\* Cauchemars, hallucinations.

\* Perte de connaissance.

**Effets très rares (affectent moins d'1 patient sur 10 000) :**

\* Irritation et rougeur des yeux (conjonctivite).

\* Chute des cheveux.

\* Apparition ou aggravation d'une éruption cutanée squameuse (psoriasis) ;

0598201523

PP 67D180

67.80

BIPROL® 10mg

30 Comprimés pelliculés  
séables



6 118001 200825



# BIPROL POLYMEDIC® 10 mg

Comprimés pelliculés quadriscabes

Boîtes de 30

Bisoprolol fumarate

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

\* Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

\* Si vous avez toute autre question, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

\* Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à quelqu'un d'autre, même 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.

## IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### Composition qualitative et quantitative

Bisoprolol fumarate ..... 10 mg

Excipients ..... qsp ..... 1 cps

### Excipient à effet notoire :

Sans objet.

### Classe pharmacothérapeutique

La substance active dans ce médicament a pour nom le Fumarate de Bisoprolol. Le fumarate de Bisoprolol appartient à un groupe de médicaments appelés les bêtabloquants.

### DANS QUELS CAS UTILISER CE MÉDICAMENT ?

Ce médicament est indiqué dans :

- \* Le traitement de l'hypertension artérielle,
- \* La prévention des crises d'angor d'effort (variété de crise d'angine de poitrine).

### COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT ?

#### POSOLOGIE :

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

La posologie doit être adaptée individuellement. La dose habituelle pour les adultes est d'un comprimé de **BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, une fois par jour. Dans les cas sévères, la dose peut être augmentée à 20 mg une fois par jour.

Le traitement par le Bisoprolol doit être instauré à faible dose et augmenté progressivement. Votre médecin décidera de l'augmentation de la dose à appliquer en général selon le schéma suivant :

- \* 1,25 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- \* 2,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- \* 3,75 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant une semaine
- \* 5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- \* 7,5 mg de Bisoprolol une fois par jour pendant quatre semaines
- \* 10 mg de Bisoprolol une fois par jour en traitement d'entretien

**Posologie chez les patients présentant une insuffisance hépatique et/ou rénale :**  
Aucune adaptation posologique n'est généralement nécessaire chez les patients présentant des troubles de la fonction hépatique ou rénale de sévérité légère à modérée.

Chez les patients atteints d'insuffisance rénale sévère (clairance de la créatinine < 20 ml/min) et chez les patients présentant des troubles sévères de la fonction hépatique la dose maximale est de 10 mg par jour.

#### Posologie chez les personnes âgées

Le traitement doit être initié avec des faibles doses (5 mg) et sous surveillance étroite.

#### Posologie chez l'enfant

En l'absence d'étude sur les effets du bisoprolol chez l'enfant, l'utilisation de BIPROL POLYMEDIC 10 mg comprimé pelliculé n'est donc pas recommandée dans ce groupe d'âge.

#### MODE ET VOIE D'ADMINISTRATION :

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

**BIPROL POLYMEDIC 10 mg**, comprimé pelliculé quadriscabé doit être pris le matin, avec ou sans nourriture. Avalez le ou les comprimé(s) entier(s) avec un peu d'eau sans le(s) croquer ou l'(es) écraser.

#### DURÉE DE TRAITEMENT :

Le traitement par BIPROL POLYMEDIC 10 mg, comprimé pelliculé quadriscabé est habituellement un traitement de longue durée.

ATT

DAN

Ne

quai

\* All

\* As

\* Ti

phé

les

\* Ph

\* Act

\* Insu

\* Ag

trav

\* Rythm

\* Press

\* Certains

affec

irrégul

(bloc

sino-auriculaire, m

\* Choc

cardiogén

la press

ion artéri

EN CAS

DE DOL

VOTRE

MÉDIC

EFFETS

NON SOI

Comme

tous les

médicam

BIPROL

POLYMEDIC

10 mg,

comprimé

pelliculé

quadriscabé

est suscep

tible d'avoir

des effets

indésirables,

bien que tout

le monde

n'y soit pas

sujet.

Pour év

iter la sur

venue d'une

réaction

grave, par

lez à un

médecin

si un effe

indésir

able se

produit

soudain

ement ou

s'aggrave

rapidem

ent. Les

effets

indésir

ables les

plus graves

sont liés

à la fon

ction car

dique :

\* Ralen

tissement

du rythm

e cardia

que (affe

cté plus

d'1 pati

ent sur

100 ch

chez les

pati

ents sou

ffrant d'

insuffis

ance car

drique

et mois

d'1 pati

ent sur

100 ch

chez les

pati

ents sou

ffrant d'

insuffis

ance car

drique

et mois

d'1 pati

ent sur

100 ch

chez les

pati

ents sou

ffrant d'

insuffis

ance car

drique

et mois

d'1 pati

ent sur

100 ch

chez les

pati

ents sou

ffrant d'

insuffis

ance car

drique

et mois

d'1 pati

ent sur

100 ch

chez les

pati

ents sou

ffrant d'

insuffis

ance car

drique

et mois

d'1 pati

ent sur

100 ch

chez les

pati

ents sou

ffrant d'

insuffis

ance car

drique

et mois

d'1 pati

ent sur

100 ch

chez les

pati

ents sou

ffrant d'

insuffis

ance car

drique

et mois

d'1 pati

ent sur

100 ch

chez les

pati

ents sou

ffrant d'

insuffis

ance car

drique

et mois

d'1 pati

ent sur

100 ch

chez les

pati

ents sou

ffrant d'

insuffis

ance car

drique

et mois

d'1 pati

ent sur

100 ch

chez les

pati

ents sou

ffrant d'

insuffis

ance car

drique

et mois

d'1 pati

ent sur

100 ch

chez les

pati

ents sou

ffrant d'

insuffis

ance car

drique

et mois

d'1 pati

ent sur

100 ch

chez les

pati

ents sou

ffrant d'

insuffis

ance car

drique

et mois

d'1 pati

ent sur

100 ch

chez les

pati

ents sou

ffrant d'

insuffis

ance car

drique

et mois

d'1 pati

ent sur

100 ch

chez les

pati

ents sou

ffrant d'

insuffis

ance car

drique

et mois

d'1 pati

ent sur

100 ch

chez les

pati

ents sou

ffrant d'

insuffis

ance car

drique

et mois

d'1 pati

ent sur

100 ch

chez les

pati

ents sou

ffrant d'

insuffis

ance car

drique

et mois

d'1 pati

ent sur

100 ch

chez les

pati

ents sou

ffrant d'

insuffis

ance car

drique

et mois

d'1 pati

ent sur

100 ch

chez les

pati

ents sou

ffrant d'

insuffis

ance car

drique

et mois

d'1 pati

ent sur

100 ch

chez les

pati

ents sou

ffrant d'

insuffis

Lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur son utilisation et son traitement.

Si vous avez d'autres questions ou 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, car cela pourrait lui être nocif.

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

- Un traitement par inhibiteurs de la pompe à protons pourrait légèrement augmenter le risque d'infections gastro-intestinales, comme une infection par salmonella et par campylobacter.

Il est recommandé de prendre

PPV

**BELMAZOL® 20 mg**

28 gélules



6 118000 070139

**Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison :** 3 gélules par jour. Pour des posologies supérieures à 80 mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

- Enfant :

Enfant de plus de 1 an et 10 – 20 kg :

**Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien :** la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

**Oesophagite par reflux :** la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 4 à 8 semaines.  
**Enfant de plus de 2 ans et > 20 kg :**

### Traitement symptomatique du

**Césophagite par reflux** : la posologie recommandée est de 20 à 40 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

**Traitement de l'ulcère duodénal associé à une infection par *H. pylori* :**

Poids (15-30 kg) : oméprazole 10 mg

Poids (31-40 kg) : omeprazole 20 mg + amoxicilline 750 mg + clarithromycine 7.5 mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

**Poids (> 40 kg) :** oméprazole 20 mg + amoxicilline 1 g + clarithromycine 500 mg administrés

simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

- Population particulière :

**Insuffisants rénaux :** aucun ajustement posologique n'est nécessaire

**Insuffisants hépatiques :** une dose journalière de 10 mg-20 mg peut suffire.

**Sujets âgés (> 65 ans) :** aucune adaptation posologique n'est nécessaire

DANS TOUS LES CAS VOUS DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT À L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

#### b) VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

Il est recommandé de prendre les gélules de Belmazol® 20 mg le matin, de préférence à jeun, et de les

# BELMAZOL® 20 mg

Lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur son utilisation et son traitement.

Si vous avez d'autres questions ou 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, car cela pourrait lui être nocif.

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

## 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### a) DENOMINATION

BELMAZOL® 20 mg

### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par gélule :

Oméprazole ..... 20 mg

Excipients : q.s.

Composition de la gélule : sunset jaune (E110), dioxyde de titane (E171), indigo carmin (E132), gélatine.

### c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Boîtes de 7, 14 et de 28 gélules.

### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons (code ATC : A02BC01).

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

### Adulte :

- Traitement des ulcères duodénaux.
- Prévention des récidives d'ulcères duodénaux.
- Traitement des ulcères gastriques.
- Prévention des récidives d'ulcères gastriques.
- En association à des antibiotiques appropriés, éradication de *Helicobacter pylori* (H. pylori) dans la maladie ulcéreuse gastro-duodénale.
- Traitement des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).
- Prévention des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) chez les patients à risque.
- Traitement de l'œsophagite par reflux.
- Traitement d'entretien des patients après cicatrisation d'une œsophagite par reflux.
- Traitement du reflux gastro-œsophagien symptomatique.
- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

### Utilisation pédiatrique :

Enfant à partir de 1 an et  $\geq 10$  kg :

- Traitement de l'œsophagite par reflux.
- Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien.

Enfant de plus de 4 ans et adolescent :

- En association à des antibiotiques, traitement de l'ulcère duodénal consécutif à une infection par *Helicobacter pylori*.

## 3. ATTENTION !

### a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité à l'oméprazole, aux dérivés benzimidazolés ou à l'un des excipients.
- L'oméprazole ne doit pas être administré de façon concomitante avec le néfivir.

### b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

#### UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Certains enfants atteints d'affections chroniques peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que cela ne soit pas recommandé.
- Un traitement par inhibiteurs de la pompe à protons pourrait légèrement augmenter le risque d'infections gastro-intestinales, comme une infection par salmonella et par campylobacter.

## 4. COMMENT UTILISER CE

### a) POSOLOGIE USUELLE

#### Adulte :

Traitement des ulcères duod

Prévention des récidives d

Traitement des ulcères gastri

Prévention des récidives d

gélules de BELMAZOL® 20 mg

Éradication de *Helicobacter*

- soit 1 gélule de BELMAZOL

par jour pendant une semaine,

- soit 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg + claritrom

500mg ou tinidazole 500mg), chacun 2 fois par jou

- soit 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg une fois p

(ou 500 mg ou tinidazole 500 mg), chacun des de

Si le patient présente encore H pylori après cette t

Traitement des ulcères gastriques et duodé

BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semain

Prévention des ulcères gastriques et duodéna

risque (âge > 60 ans, antécédents d'ulcères g

digestive haute) : 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg p

Traitement de l'œsophagite par reflux : 1 à 2 gél

Traitement d'entretien des patients après cicatris

augmenter à 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg par j

Traitement du reflux gastro-œsophagien sympto

pendant 4 semaines.

Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison : 3 gélules par jour. Pour des posologies supérieures à

80 mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

#### Enfant :

Enfant de plus de 1 an et 10 - 20 kg :

Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux

gastro-œsophagien : la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

Œsophagite par reflux : la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Enfant de plus de 2 ans et > 20 kg :

Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux

gastro-œsophagien : la posologie recommandée est de 20 à 40 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

Œsophagite par reflux : la posologie recommandée est de 20 à 40 mg 1 fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Adolescent et enfant de plus de 4 ans :

Traitement de l'ulcère duodénal associé à une infection par H.pylori :

Poids (15-30 kg) : oméprazole 10 mg + amoxicilline 25 mg/kg de poids corporel + clarithromycine 7.5

mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

Poids (31-40 kg) : oméprazole 20 mg + amoxicilline 750 mg + clarithromycine 7.5 mg/kg de poids

corporel administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

Poids (> 40 kg) : oméprazole 20 mg + amoxicilline 1 g + clarithromycine 500 mg administrés

simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

#### Population particulière :

Insuffisants rénaux : aucun ajustement posologique n'est nécessaire.

Insuffisants hépatiques : une dose journalière de 10 mg-20 mg peut suffire.

Sujets âgés (> 65 ans) : aucune adaptation posologique n'est nécessaire.

DANS TOUS LES CAS VOUS DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE

VOTRE MEDECIN.

### b) VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

Il est recommandé de prendre les gélules de Belmazol® 20 mg le matin, de préférence à jeun, et de les

EXP :

PPV :

BELMAZOL® 20 mg

28 gélules



6 118000 070139



# BELMAZOL® 20 mg

Lisez attentivement cette notice avant de prendre ce médicament. Elle contient des informations importantes sur son utilisation et son traitement.

Si vous avez d'autres questions ou 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, car cela pourrait lui être nocif.

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

## 1. IDENTIFICATION DU MÉDICAMENT

### a) DENOMINATION

BELMAZOL® 20 mg

### b) COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Par gélule :

Oméprazole ..... 20 mg

Excipients : q.s.

Composition de la gélule : sunset jaune (E110), dioxyde de titane (E171), indigo carmin (E132), gélatine.

### c) FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

Boîtes de 7, 14 et de 28 gélules.

### d) CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE

Inhibiteur de la pompe à protons (code ATC : A02BC01).

## 2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

### Adulte :

- Traitement des ulcères duodénaux.
- Prévention des récidives d'ulcères duodénaux.
- Traitement des ulcères gastriques.
- Prévention des récidives d'ulcères gastriques.
- En association à des antibiotiques appropriés, éradication de *Helicobacter pylori* (H. pylori) dans la maladie ulcéreuse gastro-duodénale.
- Traitement des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS).
- Prévention des ulcères gastriques et duodénaux associés à la prise d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) chez les patients à risque.
- Traitement de l'œsophagite par reflux.
- Traitement d'entretien des patients après cicatrisation d'une œsophagite par reflux.
- Traitement du reflux gastro-œsophagien symptomatique.
- Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison.

### Utilisation pédiatrique :

Enfant à partir de 1 an et  $\geq 10$  kg :

- Traitement de l'œsophagite par reflux.
- Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien.

Enfant de plus de 4 ans et adolescent :

- En association à des antibiotiques, traitement de l'ulcère duodénal consécutif à une infection par *Helicobacter pylori*.

## 3. ATTENTION !

### a) DANS QUELS CAS NE PAS UTILISER CE MEDICAMENT ?

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

- Hypersensibilité à l'oméprazole, aux dérivés benzimidazolés ou à l'un des excipients.
- L'oméprazole ne doit pas être administré de façon concomitante avec le néfivir.

### b) MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI

#### UTILISER CE MEDICAMENT AVEC PRECAUTION :

- Certains enfants atteints d'affections chroniques peuvent nécessiter un traitement à long terme bien que cela ne soit pas recommandé.
- Un traitement par inhibiteurs de la pompe à protons pourrait légèrement augmenter le risque d'infections gastro-intestinales, comme une infection par salmonella et par campylobacter.

## 4. COMMENT UTILISER CE MEDICAMENT ?

### a) POSOLOGIE USUELLE

#### Adulte :

Traitement des ulcères duodénaux

Prévention des récidives d'ulcères duodénaux

Traitement des ulcères gastriques

Prévention des récidives d'ulcères gastriques

Gélules de BELMAZOL® 20 mg

Éradication de *Helicobacter pylori*

- soit 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour pendant une semaine,

- soit 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg + clarithromycine 500 mg ou tinidazole 500 mg, chacun 2 fois par jour.

- soit 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg une fois par jour (ou 500 mg ou tinidazole 500 mg), chacun des 2 jours.

Si le patient présente encore H. pylori après cette thérapie, il devra être traité à nouveau.

Traitement des ulcères gastriques et duodénaux

BELMAZOL® 20 mg par jour pendant 4 à 8 semaines

Prévention des ulcères gastriques et duodénaux

risque (âge > 60 ans, antécédents d'ulcères gastro-intestinaux, traitement par anti-inflammatoires non stéroïdiens) : 1 gélule de BELMAZOL® 20 mg par jour

Traitement de l'œsophagite par reflux : 1 à 2 gélules par jour

Traitement d'entretien des patients après cicatrisation d'une œsophagite par reflux : 1 à 2 gélules par jour

augmenter à 2 gélules de BELMAZOL® 20 mg par jour

Traitement du reflux gastro-œsophagien symptomatique : 1 à 2 gélules par jour

pendant 4 semaines.

Traitement du syndrome de Zollinger-Ellison : 3 gélules par jour. Pour des posologies supérieures à 80 mg par jour, la dose journalière devra être divisée et donnée en 2 prises.

#### Enfant :

Enfant de plus de 1 an et 10 - 20 kg :

Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien : la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

Œsophagite par reflux : la posologie recommandée est de 10 à 20 mg 1 fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Enfant de plus de 2 ans et > 20 kg :

Traitement symptomatique du pyrosis et des régurgitations acides en cas de reflux gastro-œsophagien : la posologie recommandée est de 20 à 40 mg 1 fois par jour pendant 2 à 4 semaines.

Œsophagite par reflux : la posologie recommandée est de 20 à 40 mg 1 fois par jour pendant 4 à 8 semaines.

Adolescent et enfant de plus de 4 ans :

Traitement de l'ulcère duodénal associé à une infection par H. pylori :

Poids (15-30 kg) : oméprazole 10 mg + amoxicilline 25 mg/kg de poids corporel + clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel sont administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

Poids (31-40 kg) : oméprazole 20 mg + amoxicilline 750 mg + clarithromycine 7,5 mg/kg de poids corporel administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

Poids (> 40 kg) : oméprazole 20 mg + amoxicilline 1 g + clarithromycine 500 mg administrés simultanément 2 fois par jour pendant une semaine.

#### Population particulière :

Insuffisants rénaux : aucun ajustement posologique n'est nécessaire.

Insuffisants hépatiques : une dose journalière de 10 mg-20 mg peut suffire.

Sujets âgés (> 65 ans) : aucune adaptation posologique n'est nécessaire.

DANS TOUS LES CAS VOUS DEVREZ VOUS CONFORMER STRICTEMENT A L'ORDONNANCE DE VOTRE MEDECIN.

#### b) VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

Voie orale.

Il est recommandé de prendre les gélules de Belmazol® 20 mg le matin, de préférence à jeun, et de les

EXP :

PPV :

BELMAZOL® 20 mg

28 gélules



6 118000 070139

**LD-NOR®****10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé  
(DCI : Atorvastatine)****Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

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

**FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :****LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.****Composition :**

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

**Excipients :** phosmoros regular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégélatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-S-28908 (blanc II), ..... qsp un comprimé pelliculé.

**Excipient à effet notoire :** lactose monohydraté.**CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :****LD-NOR** comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).**INDICATIONS :**

**LD-NOR** comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, **LD-NOR** comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

**CONTRE-INDICATIONS :****N prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :**

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à **LD-NOR**, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez ou avez eu une maladie du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexpliqués.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

**MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTION D'EMPLOI :****Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :**

- Si vous présentez l'une des situations suivantes, **LD-NOR**, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :
- Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- Si vous avez des problèmes aux reins.
- Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie).
- Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexpliquées, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibraté).
- Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.
- Si vous avez des antécédents de maladie du foie.
- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre **LD-NOR**, comprimé pelliculé

- Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.
- Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut être pendant, votre traitement par **LD-NOR**, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre risque de survenue

établie. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien d'une façon générale. IL CONVIENT AU COURS D'UN TRAITEMENT DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN UN MEDICAMENT.

**CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE LA MACHINE :**

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité de conduire pas si ce médicament affecte votre aptitude à si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

**POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION :**

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre la posologie initiale habituelle de **LD-NOR**, comprimé pelliculé est de 10 mg ou plus. La posologie peut être augmentée si ne vous avez besoin. La posologie sera adaptée par votre médecin maximale de **LD-NOR** est de 80 mg une fois par jour chez les enfants.

**MODE D'ADMINISTRATION :**

Les comprimés de **LD-NOR**, comprimé pelliculé doivent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments, les jours à la même heure.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin ou votre pharmacien.

**La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé :**

Si vous pensez que l'effet de **LD-NOR**, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de **LD-NOR**, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

**SURDOSAGE :**

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de **LD-NOR**, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

**Instructions en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :**

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**Risque de syndrome de sevrage :****Si vous arrêtez de prendre LD-NOR, comprimé pelliculé :**

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

**EFFETS SECONDAIRES :**

Comme tous les médicaments, **LD-NOR**, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

**Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :**

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelagie et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre.
- Apparition de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, engourdissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

**Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :**

La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels **LD-NOR**, comprimé pelliculé**Effets indésirables fréquents (affectant 1 à 10 patients sur 100) :**

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorges, saignements de nez.
- Réaction allergiques.
- Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatinine phosphokinase dans le sang.
- Maux de tête.
- Nausée, constipation, flatulence, indigestion.
- Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.
- Résultat d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

**Effets indésirables peu fréquents (affectant 1 à 10 patients sur 1000) :**

- Anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie).
- Cauchemars, insomnie.
- Augmentation anormale de l'acidité du sang, diminution des dents et des ongles.

**LD-NOR 20mg**

30 comprimés pelliculés



LOT : 200381

UT AV : 03/2023

PPV : 99,00DH

:N 101

**LD-NOR®****10, 20 & 40 mg, Comprimé pelliculé  
(DCI : Atorvastatine)****Veillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament.**

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

**FORMES PHARMACEUTIQUES ET PRESENTATIONS :****LD-NOR® 10, 20 & 40 mg : boîte de 10 et 30 comprimés pelliculés.****Composition :**

Principe actif	LD-NOR 10 mg	LD-NOR 20 mg	LD-NOR 40 mg
atorvastatine calcium	10,34 mg	20,68 mg	41,36 mg
équivalent à atorvastatine	10 mg	20 mg	40 mg

**Excipients :** phosmoros regular, microcelac 100, cellulose microcristalline, amidon prégelatinisé, hydroxypropyl cellulose, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, opadry OY-S-28908 (blanc II), ..... qsp un comprimé pelliculé.

**Excipient à effet notoire :** lactose monohydraté.**CLASSE PHARMACO-THERAPEUTIQUE :**

**LD-NOR** comprimé pelliculé appartient à un groupe de médicaments appelés statines, qui interviennent dans la régulation des lipides (graisses).

**INDICATIONS :**

**LD-NOR** comprimé pelliculé est utilisé pour diminuer le taux sanguin des lipides appelés cholestérol et triglycérides lorsqu'un régime pauvre en graisses associé à des modifications du mode de vie ne sont pas suffisants. Si vous présentez des facteurs de risque de survenue de maladie du cœur, **LD-NOR** comprimé pelliculé peut également être utilisé pour réduire ce risque même si votre taux de cholestérol est normal. Vous devez continuer à poursuivre un régime alimentaire standard pauvre en cholestérol pendant toute la durée du traitement.

**CONTRE-INDICATIONS :****N prenez jamais LD-NOR comprimé pelliculé :**

- Si vous êtes hypersensible (allergique) à **LD-NOR**, comprimé pelliculé ou à un autre médicament similaire utilisé pour diminuer les lipides dans le sang, ou à l'un des composants contenus dans ce médicament.
- Si vous avez eu avec un médicament du foie.
- Si vous avez eu des résultats d'analyse des tests de votre fonction hépatique anormaux et inexplicables.
- Si vous êtes une femme en âge d'avoir des enfants et que vous n'utilisez pas une méthode de contraception fiable.
- Si vous êtes enceinte ou essayez de l'être.
- Si vous allaitez.

En cas de doute, il est indispensable de demander l'avis de votre médecin ou de votre pharmacien.

**MISES EN GARDE SPECIALES ET PRECAUTION D'EMPLOI :****Faites attention avec LD-NOR, comprimé pelliculé :**

- Si vous présentez l'une des situations suivantes, **LD-NOR**, comprimé pelliculé peut ne pas être adapté pour vous :
- Si vous avez précédemment eu un accident vasculaire cérébral avec saignement dans le cerveau, ou si vous avez de petites poches de liquides dans le cerveau suite à un accident vasculaire cérébral.
- Si vous avez des problèmes aux reins.
- Si l'activité de votre glande thyroïde est insuffisante (hypothyroïdie).
- Si vous avez présenté dans le passé des courbatures ou des douleurs musculaires répétées et inexplicables, ou si vous avez des antécédents personnels ou familiaux de problèmes musculaires.
- Si vous avez eu des problèmes musculaires pendant un traitement avec d'autres médicaments diminuant les lipides du sang (par exemple une autre statine ou un fibrat).
- Si vous buvez régulièrement d'importante quantité d'alcool.
- Si vous avez des antécédents de maladie du foie.
- Si vous êtes âgé de plus de 70 ans.

Vérifiez avec votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre **LD-NOR**, comprimé pelliculé

- Si vous avez une insuffisance respiratoire sévère.
- Si vous présentez l'une des situations ci-dessus, votre médecin vous prescrira une analyse de sang avant, et peut être pendant, votre traitement par **LD-NOR**, comprimé pelliculé afin d'évaluer votre risque de survenue

établie. Demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien d'une façon générale. IL CONVIENT AU COURS D'UN TRAITEMENT DE DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MEDECIN UN MEDICAMENT.

**CONDUITE DE VEHICULES ET UTILISATION DE LA MACHINE :**

Ce médicament n'affecte normalement pas votre capacité de conduire pas si ce médicament affecte votre aptitude à si votre capacité à les utiliser est affectée par ce médicament.

**POSOLOGIE, MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION :**

Avant que vous ne commenciez le traitement, votre médecin vous devez poursuivre pendant toute la durée de votre traitement la posologie initiale habituelle de **LD-NOR**, comprimé pelliculé est de 10 mg une fois par jour pendant les 10 premiers jours de traitement. La posologie peut être augmentée si nécessaire, mais elle ne doit pas dépasser 40 mg une fois par jour. La posologie sera adaptée par votre médecin si vous avez une insuffisance rénale ou si vous avez une insuffisance hépatique. La posologie de **LD-NOR** est de 80 mg une fois par jour chez les enfants.

**MODE D'ADMINISTRATION :**

Les comprimés de **LD-NOR**, comprimé pelliculé doivent être pris à tout moment de la journée, avec ou sans aliments, et les jours à la même heure.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin ou votre pharmacien.

**La durée du traitement par LD-NOR, comprimé pelliculé :**

Si vous pensez que l'effet de **LD-NOR**, comprimé pelliculé est trop fort ou trop faible, parlez-en à votre médecin. Si vous avez pris plus de **LD-NOR**, comprimé pelliculé qu'il ne faut, contactez immédiatement votre médecin.

**SURDOSAGE :**

Si vous avez pris accidentellement plus de comprimés de **LD-NOR**, que vous n'auriez dû (plus que votre dose quotidienne habituelle), contactez votre médecin ou l'hôpital le plus proche pour avis.

**Instructions en cas d'omission d'une ou plusieurs doses :**

Si vous avez oublié de prendre une dose, prenez simplement la prochaine dose prévue à l'heure normale. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

**Risque de syndrome de sevrage :**

Si vous arrêtez de prendre **LD-NOR**, comprimé pelliculé :

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

**EFFETS SECONDAIRES :**

Comme tous les médicaments, **LD-NOR**, comprimé pelliculé est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet.

Si vous ressentez l'un des effets indésirables graves suivants, arrêtez de prendre vos comprimés et contactez immédiatement votre médecin ou allez au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

**Rare : affecte 1 à 10 patients sur 10000 :**

- Réaction allergique sévère entraînant un gonflement du visage, de la langue et de la gorge pouvant provoquer d'importantes difficultés à respirer.
- Pathologie sévère avec pelagie et gonflement grave de la peau, cloques sur la peau, dans la bouche, sur la zone génitale et autour des yeux et une fièvre.
- Apparition de taches roses rouges, particulièrement sur la paume des mains ou la plante des pieds qui peuvent former des cloques.
- Faiblesse musculaire, engourdissement ou douleurs musculaires associées à une sensation de malaise ou de fièvre, pouvant être causées par une atteinte musculaire anormale qui peut engager le pronostic vital et entraîner des problèmes aux reins.

**Très rare : affecte moins de 1 patient sur 10000 :**

La présence inattendue ou inhabituelle de saignements ou d'hématomes peut être le signe d'anomalie du fonctionnement de votre foie. Dans ce cas consultez votre médecin dès que possible.

Autres effets indésirables éventuels **LD-NOR**, comprimé pelliculé

**Effets indésirables fréquents (affectant 1 à 10 patients sur 100) :**

- Inflammation des cavités nasales, maux de gorges, saignements de nez.
- Réaction allergiques.
- Augmentation du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, continuez à surveiller attentivement votre glycémie) augmentation du taux de créatinine phosphokinase dans le sang.
- Maux de tête.
- Nausée, constipation, flatulence, indigestion.
- Douleurs articulaires, douleurs musculaires et maux de dos.
- Résultat d'analyse de sang montrant l'apparition d'une anomalie de la fonction du foie.

**Effets indésirables peu fréquents (affectant 1 à 10 patients sur 1000) :**

- Anorexie (perte d'appétit), prise de poids, diminution du taux de sucre dans le sang (si vous êtes diabétique, vous devez continuer à surveiller attentivement votre glycémie).
- Cauchemars, insomnie.
- Augmentation des enzymes hépatiques ou musculaires, mais sans symptômes.

**LD-NOR 20mg**

30 comprimés pelliculés



LOT : 200381

UT AV : 03/2023

PPV : 99,00DH

:N 101







مصحة أمراض القلب الدار البيضاء - الوازيس

**CLINIQUE Cardiologique Casa-Oasis**

Cardiologie / Cardiologie Interventionnelle / Radiologie Vasculaire Interventionnelle

Chirurgie Cardio Vasculaire et Thoracique

**Coro-Scanner / 128 barrettes**

Casablanca, le 21 Juillet 2020

Mme HARTOUN Miloudia

FACTURE N° 2000/2020

Date	Désignation	QT	Montant
21/07/2020	Consultation Cardiologique ECG	1	250,00
			0,00
			0,00
			0,00
			0,00
			0,00
			0,00
			0,00
			250,00

Arrêtée la présent facture à la somme de :  
Deux cent cinquante dirhams (250,00dhs)

**Dr. ALLAOUI Mohamed**  
Cardiologue  
20, Rue de France Ville Oasis - Casa  
Tél: 0522 98 83 25 - Fax: 0522 98 83 25

**CLINIQUE CARDIOLOGIQUE**  
**CASA - OASIS**  
20, Rue de France Ville Oasis - Casa  
Tél: 0522 98 83 25 - Fax: 0522 98 83 25

20, Rue France Ville - Oasis - CASABLANCA 20000 زنقة فرانس فيل - وازيس - الدار البيضاء 20000

Tél. : 05 22 98 75 75 / 05 22 98 07 06 / 05 22 99 49 72 - Fax : 05 22 98 83 25 - GSM : 06 72 29 45 14 - 06 72 29 47 13 - 06 72 29 48 72

E-mail : clinique\_cardiologique@hotmail.com - Patente : 34788311 - C.N.S.S : 7379622 - I.F. : 01006967 - I.C.E : 001750502000084

N° Cpte : 190 780 21211 430 4969 0009 74 Banque Centrale Populaire - Casablanca



Hartoun miloudia,  
ID:  
D-naiss  
ans,

21-Jul-2020 11:02:05

Fréq. Card. 56 BPM  
Int PR 210 ms  
Dur. QRS 104 ms  
QT/QTc 405/396 ms  
Axes P-R-T 55 11 77

**Dr. ALLAOUI Mohamed**  
Cardiologue  
20, Rue de France Ville Oasis - Casa  
Tél: 0522 98 07 06 Fax: 0522 98 83 25

142/74

