

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

Conditions générales :

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

Pharmacie :

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

Radiologie et Biologie :

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

Optique :

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

Rééducation :

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

Dentaire :

- En cas de prothèses ou de traitement 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

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

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

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



Déclaration de Maladie

N° W19-527546

XJ: 40604

<input type="checkbox"/> Maladie	<input type="checkbox"/> Dentaire	<input type="checkbox"/> Optique	<input type="checkbox"/> Autres
Cadre réservé à l'adhérent (e)			
Matricole : <u>1606</u>		Société : <u>RAM</u>	
<input type="checkbox"/> Actif	<input type="checkbox"/> Pensionné(e)	<input type="checkbox"/> Autre :	
Nom & Prénom : <u>sephi Fatma</u>			
Date de naissance : <u>01/01/1947</u>			
Adresse : <u>53, Rue JAAFAR Bahn ASA Bougafha</u>			
Tél. : <u>06 60 81 03 74</u>		Total des frais engagés : _____ Dhs	

Cadre réservé au Médecin	
Cachet du médecin :	
Date de consultation : <u>12/09/2009</u>	
Nom et prénom du malade : <u>sephi Fatma</u>	
Lien de parenté : <input type="checkbox"/> Lui-même <input checked="" type="checkbox"/> Conjoint	
Nature de la maladie : <u>maladie pulmonaire</u>	
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

N° W19-527546

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

Coupon à conserver par l'adhérent(e).

Matricule : 1606
Nom de l'adhérent(e) : sephi
Total des frais engagés : _____
Date de dépôt : _____

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

Dr. Ilham El JAU
Cardiologue
Assassa Mousaair 1er Etage
Télé: 03 22 27 15 28

EXECUTION DES ORDONNANCES

EXECUTION DES ORDONNANCES		
achet du Pharmacien du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
N. NIMA Dr. en Pharmacie de Paris V Jaffraou Atta Bourgogne 14, 85 - Casablanca	12/09/2020	607,10
		CE:001703342000085

58 Rue Mouffetard
75005 Paris
France

ANALYSES - RADIOGRAPHIES

Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Montant des Honoraires
12-09 2020	12.9,00	pharmacie ALERME A. HABIBI Alain 55, Bd de Bourgogne - Casablanca Tél: 05 22 35 82 IP: 35601098 INPE: 092004639	12.9,00

AUXILIAIRES MEDICAUX

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

VOLET ADHERENT

* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

RELEVE DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

Dr. Ilham EL JAQUI

Spécialiste en Cardio-vasculaire
ECG, HOLTER, Epreuve d'effort
Echocardiographie-Doppler



الدكتورة الجاوي إلهام
اختصاصية في أمراض القلب والشرايين
استكشافات القلب والأوعية الدموية
التخطيط، فحص القلب بالصدى

Casablanca, le 12/03/2010

Pharmacie AL FARABI

LAHBABI Amina

45, Bd de Bourgogne - Casablanca
Tél: 0522.27.35.82
TP: 35601098 - ICE: 00165418700001
INPE 092004639



SPM SERI ferme
(97,70 x 2)

1/ Triptee 200g 1/2 gr le sach 97,70

(30,70 x 3)

2/ Cardizem 300 mg 100g 1 gr le sach

31,30

4/ Zytar 200g 200g 1 gr le sach

(16,20 x 2)

5/ Difel 50g 1 gr le sach

6/ Adalat 100 mg 200g 1 gr le sach

Traitement 3 Mois

107,70

Dr. Ilham EL JAQUI
Cardiologue
58 Rue Moussa Ibn Noussair 1^{er} Etage
Casablanca Tél: 0522 27 15 28

129,00

Pharmacie IDEAL
N. NIIMA

Dr. en Pharmacie de Paris V
21, Rue Jaffer Ibnou Attia Bourgogne
Tél: 0522.20.14.86 - Casablanca

ICE: 00170334200000

58, Rue Moussa Ibn Noussair, 1^{er} étage. 20060 Casablanca

Tél.: 05 22 27 15 28/33 - E-mail : eljaoui82@gmail.com

En cas d'urgence : 06 62 06 04 75

58 شارع موسى ابن نصير، الدار البيضاء، الدار البيضاء.

DIFAL®Diclofénac sodique 50 mg
Boîte de 30 comprimés

P.P.V. : 44,20 DH

6 118000 190349

DIFAL®

Diclofénac de sodium

Composition**Présentation**

sodique 25 mg / 50 mg
mais, cellulose microcristalline, lactose,
lidon de mais pré-gélatinisé, stéarate de
m, dioxyde de silice colloidal qsp1 comprimé GR.
à effet notoire : lactose - colorant jaune orangé S

Boîte de 30

Diclofénac sodique 25 mg / 100 mg
lactose, aérosol, glycérides hémisynthétiques qsp 1
suppositoire.

Boîte de 10

Diclofenac sodique 75 mg
Excipients qsp 1 ampoule injectable IM de 3 ml
Excipients à effets notoire : sodium métabisulfite - propylène
glycol, alcool benzylique.

Boîtes de 2/5
ampoules de 3 ml

PROPRIETES :
Le diclofénac est un composé non stéroïdien possédant des propriétés anti-inflammatoires, antalgiques et antipyrrétiques, agissant par inhibition de la synthèse des prostaglandines.

INDICATIONS :

Elles procèdent de l'activité anti-inflammatoire du diclofénac, de l'importance des manifestations d'intolérance auxquelles le médicament donne lieu et de sa place dans l'éventail des produits anti-inflammatoires actuellement disponibles.

Elles sont limitées au traitement symptomatique des affections suivantes : **• Rhumatismes inflammatoires chez les enfants** : suppositoire à 25 mg (enfant > 16 kg, soit environ 4 ans), comprimé à 25 mg (enfant ≥ 6 ans) et comprimé à 50 mg (enfant à partir de 35 kg, soit environ 12 ans).

Pour les adultes et enfants à partir de 15 ans (comprimés à 25 mg et à 50 mg, suppositoire à 100 mg) :

• Traitement symptomatique au long cours des rhumatismes inflammatoires chroniques humatoïde, spondylarthrite ankylosante et invalidantes : notamment polyarthrite Fiessinger-Leroy-Reiter, et rhumatisme psoriasique.

• Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des rhumatismes abarticulaires (épaules douloureuses aiguës, tendinites, bursites), arthrites microcristallines, arthroses, lombalgies, radiculalgies sévères.

• Traitement des dysménorrhées essentielles, après bilan étiologique.
• Solution injectable à 75 mg/3 ml : traitement symptomatique de courte durée des rhumatismes inflammatoires en poussée, lombalgies aiguës, radiculalgies, crises de coliques néphrétiques.

CONTRE-INDICATIONS :

- DIFAL® (toutes formes) est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 12 mois ;

- Enfants de moins de 6 ans pour les formes : comprimé 25 mg, 50 mg, suppositoire 100 mg et injectable 75 mg ;

- Enfant de moins de 16 kg : suppositoire à 25 mg, en raison du dosage inadapté ;

- Enfant de moins de 35 kg : comprimé à 50 mg, en raison du dosage inadapté ;

- Enfants de moins de 15 ans : suppositoire 100 mg et injectable 75 mg ;

- Antécédents d'hémorragie ou de perforation digestive au cours d'un précédent traitement par AINS ;

- Hypersensibilité au diclofénac ou à l'un des composants ;

- Grossesse : dès le 5ème mois ;

- Insuffisance hépatocellulaire sévère ;

- Insuffisance rénale sévère ;

- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée ;

- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif ;

- Antécédent d'asthme ou d'urticaire suite à la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments anti-inflammatoires ;

- Antécédents récents de rectites ou de rectorragies (pour les suppositoires à 25 mg et à 100 mg) ;

- Contre-indication liée à la voie intramusculaire solution injectable à 75 mg/3 ml : troubles de l'hémostase ou traitement anticoagulant en cours.

- Chez les prématurés et nouveau-nés à terme, en raison de la présence d'acide benzylique.

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

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :

Respecter la prescription médicale.

ENFANT à partir de 12 mois : 2 à 3 mg/kg/jour, à répartir en 2 ou 3 prises, soit à titre indicatif

DIFAL® 25 mg suppositoire : enfant de 16 à 35 kg : 1 suppositoire à 25 mg, 2 à 3 fois par jour.

DIFAL® 50 mg suppositoire : enfant de 6 à 12 ans (en raison du risque de fausse route) : DIFAL® 25 mg et 50 mg

DIFAL®Diclofénac sodique 50 mg
Boîte de 30 comprimés

P.P.V. : 44,20 DH

6 118000 190349

DIFAL®

Diclofénac de sodium

Composition**Présentation**

sodique 25 mg / 50 mg
mais, cellulose microcristalline, lactose,
lidon de mais pré-gélatinisé, stéarate de
m, dioxyde de silice colloidal qsp1 comprimé GR.
à effet notoire : lactose - colorant jaune orangé S

Boîte de 30

Diclofénac sodique 25 mg / 100 mg
lactose, aérosol, glycérides hémisynthétiques qsp 1
suppositoire.

Boîte de 10

Diclofenac sodique 75 mg
Excipients qsp 1 ampoule injectable IM de 3 ml
Excipients à effets notoire : sodium métabisulfite - propylène
glycol, alcool benzylique.

Boîtes de 2/5
ampoules de 3 ml

PROPRIETES :
Le diclofénac est un composé non stéroïdien possédant des propriétés anti-inflammatoires, antalgiques et antipyrrétiques, agissant par inhibition de la synthèse des prostaglandines.

INDICATIONS :

Elles procèdent de l'activité anti-inflammatoire du diclofénac, de l'importance des manifestations d'intolérance auxquelles le médicament donne lieu et de sa place dans l'éventail des produits anti-inflammatoires actuellement disponibles.
Elles sont limitées au traitement symptomatique des affections suivantes :

• **Rhumatismes inflammatoires chez les enfants** : suppositoire à 25 mg (enfant > 16 kg, soit environ 4 ans), comprimé à 25 mg (enfant ≥ 6 ans) et comprimé à 50 mg (enfant à partir de 35 kg, soit environ 12 ans).

Pour les adultes et enfants à partir de 15 ans (comprimés à 25 mg et à 50 mg, suppositoire à 100 mg) :

• **Traitements symptomatiques au long cours des rhumatismes inflammatoires chroniques humatoïde, spondylarthrite ankylosante et invalidantes** : notamment polyarthrite Fiessinger-Leroy-Reiter, et rhumatisme psoriasique.

• **Traitements symptomatiques de courte durée des poussées aiguës des rhumatismes abarticulaires** (épaules douloureuses aiguës, tendinites, bursites), arthrites microcristallines, arthroses, lombalgies, radiculalgies sévères.

• **Traitements des dysménorrhées essentielles, après bilan étiologique.**
• **Solution injectable à 75 mg/3 ml** : traitement symptomatique de courte durée des rhumatismes inflammatoires en poussée, lombalgies aiguës, radiculalgies, crises de coliques néphrétiques.

CONTRE-INDICATIONS :

- DIFAL® (toutes formes) est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 12 mois ;
- Enfants de moins de 6 ans pour les formes : comprimé 25 mg, 50 mg, suppositoire 100 mg et injectable 75 mg ;
- Enfant de moins de 16 kg : suppositoire à 25 mg, en raison du dosage inadapté ;
- Enfant de moins de 35 kg : comprimé à 50 mg, en raison du dosage inadapté ;
- Enfants de moins de 15 ans : suppositoire 100 mg et injectable 75 mg ;
- Antécédents d'hémorragie ou de perforation digestive au cours d'un précédent traitement par AINS ;
- Hypersensibilité au diclofénac ou à l'un des composants ;
- Grossesse : dès le 5ème mois ;
- Insuffisance hépatocellulaire sévère ;
- Insuffisance rénale sévère ;
- Insuffisance cardiaque sévère non contrôlée ;
- Ulcère gastrique ou duodénal évolutif ;
- Antécédent d'asthme ou d'urticaire suite à la prise d'acide acétylsalicylique ou d'autres médicaments anti-inflammatoires ;
- Antécédents récents de rectites ou de rectorragies (pour les suppositoires à 25 mg et à 100 mg) ;
- Contre-indication liée à la voie intramusculaire solution injectable à 75 mg/3 ml : troubles de l'hémostase ou traitement anticoagulant en cours.
- Chez les prématurés et nouveau-nés à terme, en raison de la présence d'acide benzylique.

EN CAS DE DOUCE, DEMANDER L'AVIS DE VOTRE MÉDECIN OU DE VOTRE PHARMACIEN.**POSÉOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION :**

Respecter la prescription médicale.

ENFANT à partir de 12 mois : 2 à 3 mg/kg/jour, à répartir en 2 ou 3 prises, soit à titre indicatif DIFAL® 25 mg suppositoire (enfant de 16 à 35 kg) : 1 suppositoire à 25 mg, 2 à 3 fois par jour.

ENFANT à 5 ans (en raison du risque de fausse route) : DIFAL® 25 mg et 50 mg

TRIA

Ramipril

Comprimé

97, 70

Cette notice étant mise à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

COMPOSITION

• TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril	1,25 mg/comprimé.
• TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril	2,5 mg/comprimé.
• TRIATEC® 5 mg : Ramipril	5 mg/comprimé.
• TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril	10 mg/comprimé.
Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégalatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).	

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

TRIA

Ramipril

Comprimé

97, 70

Cette notice étant mise à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

COMPOSITION

• TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril	1,25 mg/comprimé.
• TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril	2,5 mg/comprimé.
• TRIATEC® 5 mg : Ramipril	5 mg/comprimé.
• TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril	10 mg/comprimé.
Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégalatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).	

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de

TRIA

Ramipril

Comprimé

97, 70

Cette notice étant mise à jour, il convient de la lire attentivement avant d'utiliser une nouvelle boîte. Pour toute question ne pas hésiter à contacter votre médecin ou pharmacien.

COMPOSITION

• TRIATEC® 1,25 mg : Ramipril	1,25 mg/comprimé.
• TRIATEC® 2,5 mg : Ramipril	2,5 mg/comprimé.
• TRIATEC® 5 mg : Ramipril	5 mg/comprimé.
• TRIATEC® Protect 10 mg : Ramipril	10 mg/comprimé.
Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs prégalatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIATEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIATEC® 5 mg).	

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRÉSENTATIONS

TRIATEC® 1,25 mg : comprimés dosés à 1,25 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 2,5 mg : comprimés dosés à 2,5 mg, boîte de 30.

TRIATEC® 5 mg : comprimés dosés à 5 mg, boîtes de 15 et 30.

TRIATEC® Protect 10 mg : comprimés dosés à 10 mg, boîtes de 15 et 30.

INDICATIONS

- Hypertension artérielle.
- Insuffisance cardiaque.
- Réduction de la mortalité en cas d'insuffisance cardiaque après la phase aiguë d'un infarctus du myocarde.
- Néphropathie glomérulaire manifeste avec ou sans diabète.
- Début de néphropathie diabétique chez les patients souffrant de diabète du type II et d'hypertension artérielle.
- Maladie vasculaire avec athérosclérose établie (avec ou sans diabète de type II) : prévention de l'infarctus du myocarde, de l'accident vasculaire cérébral ou des décès cardiovasculaires.

CONTRE-INDICATIONS

- Hypersensibilité au ramipril, à un autre inhibiteur de l'enzyme de



PER : 09/2009

KARDEGIC 75 MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70

**KARDEG**Acétylsalicylate de DL-L
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**a) Dénomination :**

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable.

b) Composition :

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

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

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus 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, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION**a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :****(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 (>3 g/j),
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine e CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé sauf avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

-c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet. L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

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

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES 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 de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j).



PER : 09/2009
101 : 203009

KARDEGIC 75 MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



KARDEG

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

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Dénomination :

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable.

b) Composition :

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

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

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus 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, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION

a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :

(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 (>3 g/j),
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine **CONTRE-INDIQUE** à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé sauf avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet. L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

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

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES 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 de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j).



PER : 09/2009

KARDEGIC 75 MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70

**KARDEG**Acétylsalicylate de DL-L
poudre pour solution buvable en sachet-dose

SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT**a) Dénomination :**

KARDEGIC 75 mg, poudre pour solution buvable.

b) Composition :

ACETYLSALICYLATE DE DL-LYSINE 135 mg (quantité correspondante en acide acétylsalicylique : 75 mg).

Excipients : Glycocolle, arôme mandarine, glycyrrhizinate d'ammonium.

c) Forme pharmaceutique :

poudre pour solution buvable ; sachet-dose ; boîte de 30.

d) Classe pharmaco-thérapeutique :

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

2. DANS QUELS CAS UTILISER CE MEDICAMENT (Indications)

Ce médicament contient de l'aspirine, mais ce dosage est plus 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, seul juge de l'établissement et de la conduite de ce traitement.

3. ATTENTION**a) Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament :****(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 (>3 g/j),
- En dehors d'utilisations extrêmement limitées, et qui justifient une

surveillance spécialisée, tout médicament à base d'aspirine **CONTRE-INDIQUE** à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament **NE DOIT GENERALEMENT PAS** être utilisé sauf avis contraire de votre médecin, en cas de : - goutte, - règles ou saignements gynécologiques anormaux, - traitement concomitant par les anticoagulants oraux (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à faibles doses) ou par l'héparine, les uricosuriques, ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j) (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions). L'allaitement est déconseillé pendant le traitement (cf. Grossesse et Allaitement).

b) Mises en garde spéciales :

Réservé à l'adulte.

Ce médicament ne sera administré que sur prescription médicale.

-c) Précautions d'emploi :

Il est important de signaler à votre médecin certains problèmes de santé ou situations : - maladie des reins, - asthme, - antécédent d'ulcère de l'estomac ou du duodénum, ou d'hémorragies digestives, hypertension artérielle, - diabète, - port de stérilet. L'aspirine augmente les risques hémorragiques et ceci dès les très faibles doses et même lorsque la prise date de plusieurs jours. Prévenir votre médecin traitant, le chirurgien, l'anesthésiste ou simplement votre dentiste au cas où un geste chirurgical, même mineur, est envisagé.

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

d) Interactions médicamenteuses et autres interactions :

AFIN D'EVITER D'EVENTUELLES 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 de l'héparine, des uricosuriques ou d'autres anti-inflammatoires (notamment lorsque l'aspirine est prescrite à des doses > 3 g/j).

se conformer strictement à l'ordonnance de votre médecin ou rendez-vous la boîte du médicament. Les surdosages peuvent inclure nausées, vomissements et diarrhée.

Prenez ZYLORIC, comprimé une fois par jour au même moment. Si vous avez oublié une dose, prenez-la au plus tôt. Si vous en prenez deux, attendez au moins 8 heures avant de prendre la dose suivante. Si vous prenez trop de ZYLORIC, contactez immédiatement votre médecin ou un service d'urgence.

LES EFFETS INDESIRABLES Eventuellement, ZYLORIC, comprimé peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas si souvent.

Si l'un des effets suivants, il est important de les signaler à votre pharmacien :

peut être :
peut atteindre moins de 1 personne sur 1000 :
peau, furoncles ou ulcères au

ces signes peuvent inclure une respiration difficile, une compression thoracique, une douleur dans le dos, une douleur dans la tête, douleurs musculaires, une sensation de malaise.

peut atteindre moins de 1 personne sur 10 000 :
peau, furoncles ou ulcères au

peut atteindre moins de 1 personne sur 10 000 :
peau, furoncles ou ulcères au

peut atteindre moins de 1 personne sur 10 000 :
peau, furoncles ou ulcères au

peut atteindre moins de 1 personne sur 10 000 :
peau, furoncles ou ulcères au

peut atteindre moins de 1 personne sur 10 000 :
peau, furoncles ou ulcères au

peut atteindre moins de 1 personne sur 10 000 :
peau, furoncles ou ulcères au

peut atteindre moins de 1 personne sur 10 000 :
peau, furoncles ou ulcères au

peut atteindre moins de 1 personne sur 10 000 :
peau, furoncles ou ulcères au

peut atteindre moins de 1 personne sur 10 000 :
peau, furoncles ou ulcères au

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimé

ALLOPURINOL

LUT 200373
EXP 02 2024
PPV 31.30

Si l'un des effets suivants, il est important de les signaler à votre pharmacien :

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Ce médicament agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans l'organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

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

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ière avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Êtes d'origine chinoise, ethnité Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcérations au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont généralement précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. Si une éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre ce médicament et contactez immédiatement votre médecin.

se conformer strictement à l'ordonnance du **plus de ZYLORIC, comprimé** que votre médecin ou rendez-vous la boîte du médicament. Les surdosages peuvent inclure nausées, vomissements et diarrhée.

Prenez **ZYLORIC, comprimé** une fois par jour, le matin ou le soir. Prenez la dose suivante, sautez la dose précédente. Si vous avez des nausées, prenez **ZYLORIC, comprimé** sans les repas. Si vous avez des questions sur l'utilisation de ce médicament, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

LES EFFETS INDESIRABLES peuvent survenir avec les médicaments, ZYLORIC, comprimé, mais ils ne surviennent pas si souvent.

Si l'un des effets suivants, il est important de les signaler à votre pharmacien : le traitement par l'allopurinol et vous rendre aussitôt à l'hôpital :

peut être : peuvent atteindre moins de 1 personne sur 10000 personnes. Par exemple, la peau, furoncles ou ulcères au niveau de la peau, par exemple, des parties génitales, conjonctivite, rougeur ou peau qui pèle.

peut atteindre moins de 1 personne sur 1000 personnes. Par exemple, la peau, furoncles ou ulcères au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche.

peut atteindre moins de 1 personne sur 100 personnes. Par exemple, la peau, furoncles ou ulcères au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche.

peut atteindre moins de 1 personne sur 100 personnes. Par exemple, la peau, furoncles ou ulcères au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche.

peut atteindre moins de 1 personne sur 100 personnes. Par exemple, la peau, furoncles ou ulcères au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche.

peut atteindre moins de 1 personne sur 100 personnes. Par exemple, la peau, furoncles ou ulcères au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche.

peut atteindre moins de 1 personne sur 100 personnes. Par exemple, la peau, furoncles ou ulcères au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche.

peut atteindre moins de 1 personne sur 100 personnes. Par exemple, la peau, furoncles ou ulcères au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche.

peut atteindre moins de 1 personne sur 100 personnes. Par exemple, la peau, furoncles ou ulcères au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche.

peut atteindre moins de 1 personne sur 100 personnes. Par exemple, la peau, furoncles ou ulcères au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche.

peut atteindre moins de 1 personne sur 100 personnes. Par exemple, la peau, furoncles ou ulcères au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche.

peut atteindre moins de 1 personne sur 100 personnes. Par exemple, la peau, furoncles ou ulcères au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche.

peut atteindre moins de 1 personne sur 100 personnes. Par exemple, la peau, furoncles ou ulcères au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche.

peut atteindre moins de 1 personne sur 100 personnes. Par exemple, la peau, furoncles ou ulcères au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche.

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimé

ALLOPURINOL

LUT 200373
EXP 02 2024
PPV 31.30

Si l'un des effets suivants, il est important de les signaler à votre pharmacien : le traitement par l'allopurinol et vous rendre aussitôt à l'hôpital :

peut atteindre moins de 1 personne sur 10000 personnes. Par exemple, la peau, furoncles ou ulcères au niveau des lèvres, des yeux, de la bouche.

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

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés. ET DANS QUELS CAS IL EST UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Ce médicament agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans l'organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

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

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ière avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
- Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
- Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
- Êtes d'origine chinoise, ethnité Han, africaine ou indienne.
- Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé :

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont généralement précédées par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. Si une éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre ce médicament.

ent
se conformer strictement à l'ordon-
plus de ZYLORIC, comprimé que-
tement votre médecin ou rendez-
la boîte du médicament.
Surdosage peuvent inclure nausées,

Si vous avez des questions sur l'utilisation de ZYLORIC, parlez à votre médecin ou à votre pharmacien.

LES EFFETS INDESIRABLES peuvent survenir avec les médicaments, ZYLORIC, comprimé et gélule. Les effets indésirables les plus courants sont les nausées, les vomissements, la constipation et la diarrhée. Ces effets indésirables peuvent être évités ou réduits en prenant ZYLORIC avec ou après les repas. Si ces effets indésirables persistent ou si d'autres effets indésirables surviennent, il est recommandé de consulter un professionnel de la santé.

z l'un des effets suivants, il est important de traiter par l'allopurinol et de vous rendre aussitôt à l'hôpital :

nt être : peuvent atteindre moins de 1 perte la peau, furoncles ou ulcères au

ces signes peuvent inclure une respiration ou une compression thoracique, atteindre moins de 1 personne sur 1000, maux de tête, douleurs musculaires, gêne générale de malaise.

au niveau de la peau, par exemple.

niveau des lèvres, des yeux, de

ent atteindre 1 personne sur 10 000. L'effet anaphylactique a été signalé, principalement lors d'une réaction allergique lors

z l'un des effets indésirables suivants de ce médicament, parlez-en à votre médecin. Il peut être atteindre moins de 1 personne sur 1000. (voir la rubrique « Mises en garde »). Si vous avez des réactions graves, arrêtez immédiatement votre traitement par ce médicament et consultez votre médecin.

neudin.
euvent atteindre moins de 1 pers
omac, nausée (mal au cœur), di-
tre évités en prenant le médicame-
veau des résultats des tests de la
une inflammation du foie (hépatite)
atteindre moins de 1 personne su
ent, les comprimés de ZYLORIC, c-
qui peuvent être responsables d'
e d'habitude, ou de la survenue de
Ces effets apparaissent générale-
s hépatiques ou rénaux. Parlez-e-
le.

ent atteindre moins de 1 personne/ure élevée).
g dans les urines (hématurie).
holéstérol dans le sang (hyperlipidémie).
al de malaise ou de faiblesse.

ZYLORIC® 100 mg, 200 mg et 300 mg, comprimé
ALLOPURINOL

ALLOPURINOL

LUT 200373
EXP 02 2124
PPV 31.30

grave ou si vous remarquez une réaction indésirable non mentionnée dans cette notice, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Que contient cette notice :

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

1. QU'EST-CE QUE ZYLORIC comprimés, ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol qui agit en ralentissant la vitesse de certaines réactions chimiques dans l'organisme afin de diminuer le taux d'acide urique dans le sang et les urines. ZYLORIC, comprimé est utilisé pour réduire ou prévenir la formation de dépôts d'urate d'acide urique lorsque votre organisme produit en trop grande quantité une substance appelée l'acide urique. Ces dépôts sont responsables de la goutte ou de certains types de calculs rénaux ou de certains autres types de problèmes rénaux.

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE ZYLORIC comprimés ?

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

Ne prenez jamais ZYLORIC, comprimé :

- En cas d'allergie connue à l'allopurinol ou à l'un des constituants du mentionnés dans la rubrique 6.
 - Chez l'enfant de moins de 6 ans (contre-indication liée à la forme pharmaceutique).

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

Avertissements et précautions :

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère avant de prendre ZYLORIC mg, comprimé si vous :

- Avez des problèmes au niveau de votre foie ou de vos reins.
 - Souffrez de problèmes cardiaques ou d'une hypertension artérielle et prenez des diurétiques et/ou un médicament appelé un IEC (inhibiteur de l'enzyme de conversion de l'angiotensine).
 - Souffrez actuellement d'une crise de goutte.
 - Etes d'origine chinoise, ethnique Han, africaine ou indienne.
 - Avez des problèmes de thyroïde.

Faites particulièrement attention avec ZYLORIC, comprimé:

- Des éruptions cutanées ont été signalées chez des patients prenant l'allopurinol. Fréquemment, l'éruption cutanée peut entraîner des ulcères au niveau de la bouche, de la gorge, du nez, des organes génitaux et une conjonctivite (yeux rouges et gonflés). Ces éruptions cutanées graves sont suivies par des symptômes pseudo-grippaux, fièvre, maux de tête, courbatures (symptômes ressemblant à la grippe). L'éruption peut évoluer vers une apparition de vésicules sur tout le corps et une desquamation de la peau. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre l'allopurinol et contactez votre médecin.