

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 canalaire, l'accord préalable renseigné sur la feuille de soins est obligatoire avant le début de traitement.
- La facture doit être jointe à la feuille de soins pour toute demande de remboursement.
- La radio-après soins est obligatoire en cas de prothèses ou de traitement canalaire.

Maladie et Affection Longue Durée ALD et ALC :

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

Adresses Mails utiles

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

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

MD: 40604

☐ Maladie ☐ Dentaire ☐ Optique ☐ Autres

Cadre réservé à l'adhérent (e)

Matricule : *1602* Société : *Dan*

☐ Actif ☐ Pensionné(e) ☐ Autre :

Nom & Prénom : *sefi Fatma*

Date de naissance : *09/01/1944*

Adresse : *53, Rue JAAFAR RAIM AKA Bengue*

Tél. : *0660890714* Total des frais engagés : Dhs

Cadre réservé au Médecin

Cachet du médecin :

Dr. Ilham EL JAOUI
Cardiologue
58 Rue Moussa Ibn Noussair 1er Etage
Casablanca - Tél: 05 22 27 15 28

Date de consultation : *12/09/2020*

Nom et prénom du malade : *sefi Fatma* Age : *76*

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

Nature de la maladie : *Volontaire*

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 : *1602*

Nom de l'adhérent(e) : *sefi*

Total des frais engagés :

Date de dépôt :

[illegible]

EXECUTION DES ORDONNANCES		
Reçu du Pharmacien ou du Fournisseur	Date	Montant de la Facture
<p>Pharmacie IDEAL N. NINA Pharmacie de Paris V Jardin Tondu Artie Bourgoin 14.85 - Casablanca</p>	12/09/2020	407,10
		CE:001703342000085

ANALYSES - RADIOGRAPHIES			
Cachet et signature du Laboratoire et du Radiologue	Date	Désignation des Coefficients	Mention des Honoraires
12-09 2020	12/9/20		

[illegible]

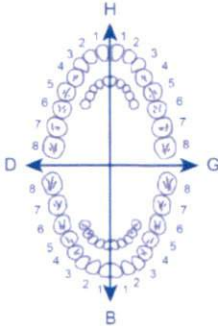
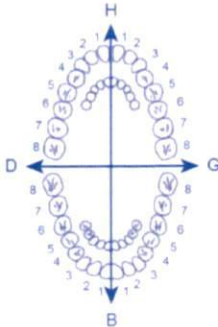
* Il est entendu que le règlement est conditionné par la fourniture de tous les justificatifs exigés par la Mutuelle.

RELEVÉ DES FRAIS ET HONORAIRES

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

Important :

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

SOINS DENTAIRES	Dents Traitées	Nature des Soins	Coefficient	INP : <input type="text"/>
				COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DEBUT D'EXECUTION <input type="text"/>
				FIN D'EXECUTION <input type="text"/>
O.D.F PROTHESES DENTAIRES	DETERMINATION DU COEFFICIENT MASTICATOIRE <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="text-align: center;"> H 25533412 21433552 00000000 00000000 D ————— G 00000000 00000000 35533411 11433553 B </div> </div> (Création, remont, adjonction) Fonctionnel, Thérapeutique, nécessaire à la profession			COEFFICIENT DES TRAVAUX <input type="text"/>
				MONTANTS DES SOINS <input type="text"/>
				DATE DU DEVIS <input type="text"/>
				DATE DE L'EXECUTION <input type="text"/>

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT LE DEVIS

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

VISA ET CACHET DU PRATICIEN ATTESTANT L'EXECUTION

Dr. Ilham EL JAOUI

Spécialiste en Cardio-vasculaire

ECG, HOLTER, Epreuve d'effort

Echocardiographie-Doppler



الدكتورة الجاوي إلهام
اختصاصية في أمراض القلب و الشرايين
استكشافات القلب و الاوعية الدموية
التخطيط، فحص القلب بالصدى

Casablanca, le... 12/03/2008

Pharmacie AL FARABI

LAHBABI Amina

45, Bd de Bourgogne - Casablanca

Tél: 05 22 27 35 82

TP: 35601098 - ICE: 001654187000017

INPE 092004639



م. سيري فتم

(97,70x2)

1/ Inetee

(30,70x3)

2/ co

31,30

4/ Zylar

(46,20x2)

7/ Zylar

9/ Aspirine



Dr. Ilham EL JAOUI
Cardiologue

58 Rue Moussa Ibn Noussair 1er Etage
Casablanca - Tél: 05 22 27 15 28

Traitement 3 Mois

Pharmacie IDEAL
N. NJIMA

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

ICE: 001703342000085

407,20

58, Rue Moussa Ibn Noussair, 1^{er} étage. 20060 Casablanca شارع موسى ابن نصير الطائي، الدار البيضاء

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

En cas d'urgence : 06 62 06 04 75

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 maïs, cellulose microcristalline, lactose, hydron de maïs pré-gélatinisé, stéarate de magnésium, dioxyde de silice colloïdal qsp 1 comprimé GR, à effet notoire : lactose - colorant jaune orangé S	Boîte de 30
sodique 25 mg / 100 mg lactose, aérosil, glycérides semi-synthétiques qsp 1 suppositoires	Boîte de 10
Diclofénac 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

PROPRIÉTÉS :

Le diclofénac est un composé non stéroïdien possédant des propriétés anti-inflammatoires, antalgiques et antipyrétiques, 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 15 ans, 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 et de certaines arthroses douloureuses et invalidantes** : notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante ou syndromes apparentés, tels que le syndrome de Fiessinger-Leroy-Reiter, et rhumatisme psoriasique.
- **Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des rhumatismes articulaires** (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 :

Le diclofénac est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 12 mois ;

- 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®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 maïs, cellulose microcristalline, lactose, hydron de maïs pré-gélatinisé, stéarate de magnésium, dioxyde de silice colloïdal qsp 1 comprimé GR, à effet notoire : lactose - colorant jaune orangé S	Boîte de 30
sodique 25 mg / 100 mg lactose, aérosil, glycérides semi-synthétiques qsp 1 suppositoires	Boîte de 10
Diclofénac 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

PROPRIÉTÉS :

Le diclofénac est un composé non stéroïdien possédant des propriétés anti-inflammatoires, antalgiques et antipyrétiques, 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 15 ans, 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 et de certaines arthroses douloureuses et invalidantes** : notamment polyarthrite rhumatoïde, spondylarthrite ankylosante ou syndromes apparentés, tels que le syndrome de Fiesinger-Leroy-Reiter, et rhumatisme psoriasique.
- **Traitement symptomatique de courte durée des poussées aiguës des rhumatismes articulaires** (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 :

Le diclofénac est contre-indiqué chez l'enfant de moins de 12 mois ;

- 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).

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

TRIAEC® 1,25 mg : Ramipril 1,25 mg/comprimé.

TRIAEC® 2,5 mg : Ramipril 2,5 mg/comprimé.

TRIAEC® 5 mg : Ramipril 5 mg/comprimé.

TRIAEC® Protect 10 mg : Ramipril 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs pré-gélatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIAEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIAEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

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

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

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

TRIAEC® 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

TRIAEC® 1,25 mg : Ramipril 1,25 mg/comprimé.

TRIAEC® 2,5 mg : Ramipril 2,5 mg/comprimé.

TRIAEC® 5 mg : Ramipril 5 mg/comprimé.

TRIAEC® Protect 10 mg : Ramipril 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs pré-gélatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIAEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIAEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

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

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

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

TRIAEC® 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

TRIAEC® 1,25 mg : Ramipril 1,25 mg/comprimé.

TRIAEC® 2,5 mg : Ramipril 2,5 mg/comprimé.

TRIAEC® 5 mg : Ramipril 5 mg/comprimé.

TRIAEC® Protect 10 mg : Ramipril 10 mg/comprimé.

Excipients (communs) : hydroxypropylméthylcellulose, amidon de maïs pré-gélatinisé, cellulose microcristalline, stéaryl fumarate de sodium, oxyde de fer jaune (pour TRIAEC® 2,5 mg), oxyde de fer rouge (pour TRIAEC® 5 mg).

FORME PHARMACEUTIQUE ET PRESENTATIONS

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

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

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

TRIAEC® 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





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

LOT : 20C008
PER : 06 2021

KARDEG 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Dénomination :

KARDEG 75 mg, poudre pour solution buvable.

b) Composition :

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

Excipients : Glycolcolle, 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 et CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé sans 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).



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

LOT : 20C008
PER : 06 2021

KARDEG 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Dénomination :

KARDEG 75 mg, poudre pour solution buvable.

b) Composition :

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

Excipients : Glycolcolle, 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 et 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).



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

LOT : 20C008
PER : 06 2021

KARDEG 75MG
SACHETS B30

P.P.V : 30DH70



SANOFI

1. IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

a) Dénomination :

KARDEG 75 mg, poudre pour solution buvable.

b) Composition :

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

Excipients : Glycolcolle, 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 et CONTRE-INDIQUE à partir du 6ème mois de la grossesse (cf. Grossesse et Allaitement).

Ce médicament NE DOIT GENERALEMENT PAS être utilisé sans 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).

ent
se conformer strictement à l'ordon
plus de ZYLORIC, comprimé qui
atement votre médecin ou rendez
us la boîte du médicament.
dosage peuvent inclure nausées,

prendre ZYLORIC, comprimé
vous vous en souvenez. Cepen
la dose suivante, sautez la dose
compenser la dose que vous avez
prendre ZYLORIC, comprimé
prendre ZYLORIC, comprimé sans

autres questions sur l'utilisation de c
à votre médecin ou à votre pharm

LES EFFETS INDESIRABLES EV
médicaments, ZYLORIC, comprimé
bles, mais ils ne surviennent pas s

z l'un des effets suivants, il est in
vous rendre aussitôt à l'hôpital :

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

es signes peuvent inclure une respi
tations ou une compression thorac
atteindre moins de 1 personne sur
maux de tête, douleurs musculaires
générale de malaise.

ersensibilité graves avec fièvre, é
ultats anormaux aux analyses de
(pouvant signifier un trouble avec h

t au niveau de la peau, par exemple
des parties génitales, conjonctivité
es ou peau qui pèle.
niveau des lèvres, des yeux, de

nt atteindre 1 personne sur 10 00
lactique a été signalé, principalement
une réaction allergique lors

z l'un des effets indésirables sui
e médicament, parlez-en à votre
nt atteindre moins de 1 personne
(voir la rubrique « Mises en garde s
atement votre traitement par all
médecin.

peuvent atteindre moins de 1 pers
omac, nausée (mal au cœur), diarr
tre évités en prenant le médicament
veau des résultats des tests de la fi
une inflammation du foie (hépatite)
atteindre moins de 1 personne sur
ent, les comprimés de ZYLORIC, co
ng qui peuvent être responsables d
d'habitude, ou de la survenue de
Ces effets apparaissent généralem
s hépatiques ou rénaux. Parlez-en
le.

nt atteindre moins de 1 personne
ure élevée).
g dans les urines (hématurie).
cholestérol dans le sang (hyperlipid
al de malaise ou de faiblesse.

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

LOT 200373
EXP 02 2024
PPV 31.30

ment grave ou si vous remarquez u
indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin
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 IL EST UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il 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 calculs 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 formation 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 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 si vous 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, ethnies 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 souvent 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. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre ZYLORIC et consultez votre médecin.

ent
se conformer strictement à l'ordon
plus de ZYLORIC, comprimé qui
atement votre médecin ou rendez
us la boîte du médicament.
dosage peuvent inclure nausées,

prendre ZYLORIC, comprimé
vous vous en souvenez. Cepen
la dose suivante, sautez la dose
compenser la dose que vous avez
prendre ZYLORIC, comprimé
prendre ZYLORIC, comprimé sans

autres questions sur l'utilisation de c
à votre médecin ou à votre pharm

LES EFFETS INDESIRABLES EV
médicaments, ZYLORIC, comprimé
bles, mais ils ne surviennent pas s

z l'un des effets suivants, il est in
vous rendre aussitôt à l'hôpital :

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

es signes peuvent inclure une respi
tations ou une compression thorac
atteindre moins de 1 personne sur
maux de tête, douleurs musculaires
générale de malaise.

ersensibilité graves avec fièvre, é
ultats anormaux aux analyses de
(pouvant signifier un trouble avec h

t au niveau de la peau, par exemple
des parties génitales, conjonctivité
es ou peau qui pèle.
niveau des lèvres, des yeux, de

nt atteindre 1 personne sur 10 00
lactique a été signalé, principalement
une réaction allergique lors

z l'un des effets indésirables sui
e médicament, parlez-en à votre
nt atteindre moins de 1 personne
(voir la rubrique « Mises en garde s
atement votre traitement par all
médecin.

peuvent atteindre moins de 1 pers
omac, nausée (mal au cœur), diarr
tre évités en prenant le médicament
veau des résultats des tests de la fi
une inflammation du foie (hépatite)
atteindre moins de 1 personne sur
ent, les comprimés de ZYLORIC, co
ng qui peuvent être responsables d
d'habitude, ou de la survenue de
Ces effets apparaissent généralem
s hépatiques ou rénaux. Parlez-en
le.

nt atteindre moins de 1 personne
ure élevée).
g dans les urines (hématurie).
cholestérol dans le sang (hyperlipid
al de malaise ou de faiblesse.

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

LOT 200373
EXP 02 2024
PPV 31.30

ment grave ou si vous remarquez u
indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin
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 IL EST UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il 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 calculs 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 formation 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 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 si vous 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, ethnies 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 souvent 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. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre ZYLORIC.

ent
se conformer strictement à l'ordon
plus de ZYLORIC, comprimé qui
atement votre médecin ou rendez
us la boîte du médicament.
dosage peuvent inclure nausées,

prendre ZYLORIC, comprimé
vous vous en souvenez. Cepen
la dose suivante, sautez la dose
compenser la dose que vous avez
prendre ZYLORIC, comprimé
prendre ZYLORIC, comprimé sans

autres questions sur l'utilisation de c
à votre médecin ou à votre pharm

LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS
médicaments, ZYLORIC, comprimé
bles, mais ils ne surviennent pas s

z l'un des effets suivants, il est in
votre traitement par l'allopurinol et
vous rendre aussitôt à l'hôpital :

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

es signes peuvent inclure une respi
tations ou une compression thorac
atteindre moins de 1 personne sur
maux de tête, douleurs musculaires
générale de malaise.

ersensibilité graves avec fièvre, é
ultats anormaux aux analyses de
(pouvant signifier un trouble avec h

t au niveau de la peau, par exemple
des parties génitales, conjonctivite
es ou peau qui pèle.
niveau des lèvres, des yeux, de

nt atteindre 1 personne sur 10 000
lactique a été signalé, principalement
une réaction allergique lors

z l'un des effets indésirables sui
e médicament, parlez-en à votre
nt atteindre moins de 1 personne
(voir la rubrique « Mises en garde s
atement votre traitement par all
médecin.

peuvent atteindre moins de 1 pers
omac, nausée (mal au cœur), diarr
tre évités en prenant le médicament
veau des résultats des tests de la fi
une inflammation du foie (hépatite)
atteindre moins de 1 personne sur
ent, les comprimés de ZYLORIC, co
ng qui peuvent être responsables d
d'habitude, ou de la survenue de
Ces effets apparaissent généralem
s hépatiques ou rénaux. Parlez-en
le.

nt atteindre moins de 1 personne
ure élevée).
g dans les urines (hématurie).
cholestérol dans le sang (hyperlipid
al de malaise ou de faiblesse.

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

LOT 200373
EXP 02 2024
PPV 31.30

ment grave ou si vous remarquez u
indésirable non mentionné dans cette notice, parlez-en à votre médecin
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 IL EST UTILISÉ ?

Les comprimés de ZYLORIC contiennent un principe actif appelé l'allopurinol. Il 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 calculs 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 formation 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 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 si vous 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, ethnies 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 souvent 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. En cas d'éruption cutanée ou de symptômes cutanés, arrêtez de prendre le médicament et consultez votre médecin.